

BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒

产品编号	产品名称	包装
D7190S	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	20次
D7190M	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	100次
D7190L	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	500次

产品简介:

- 碧云天生产的 BeyoRT™ Q cDNA 第一链合成试剂盒, 即 BeyoRT™ Q First Strand cDNA Synthesis Kit, 是一种采用了经过改造和优化特别适合定量 PCR(quantitative PCR, qPCR)的高精确度的 BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶, 可以用于以总 RNA、mRNA 等为模板反转录合成 cDNA 第一链的试剂盒。本试剂盒包含了进行 cDNA 第一链合成所需的各种试剂。
- 使用本试剂盒合成的第一链, 可以直接用于后续的常规 PCR、real-time PCR 也称定量 PCR(quantitative PCR, qPCR)、cDNA 的第二链合成以及 cDNA 文库的构建, 尤其是逆转录所得目的基因的克隆等。
- 本试剂盒中使用的 BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶是最常用的优质反转录酶之一, 广泛用于获得总 RNA 或 mRNA 后 cDNA 第一条链的合成, 特别适用于 qPCR 和一步法的 qRT-PCR, 本产品的反转录产物也适用于常规的 PCR、cDNA 的第二链合成以及 cDNA 文库的构建, 以及逆转录所得目的基因的克隆等。使用 BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶对总 RNA 进行反转录, 之后以不同稀释倍数的 cDNA 为模板, 通过 qPCR 检测目的基因的结果请参考图 1。

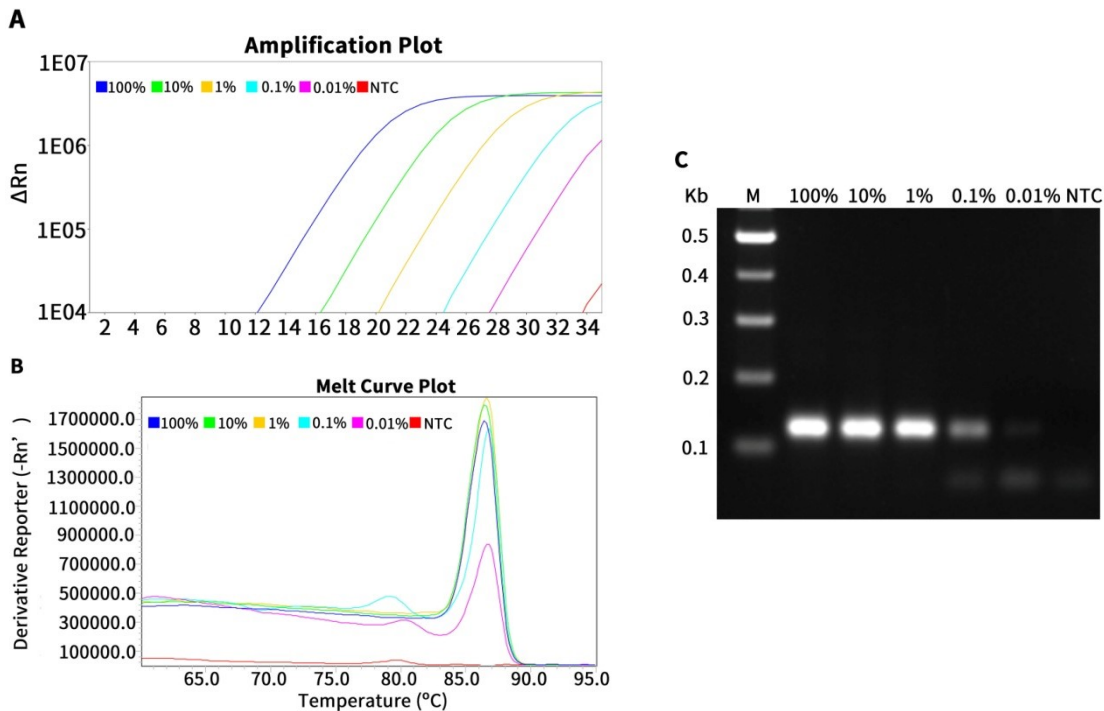


图1. BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶对总RNA进行反转录后用于qPCR检测的效果图。从HEK293T细胞抽提获得的总RNA 2μg, 在20μl反转录体系中进行反转录, 反转录后取1μl (100%)或不同稀释比例(1μl的10%、1%、0.1%、0.01%)反转录产物进行 GAPDH cDNA 151bp目的片段的qPCR扩增和电泳检测。A. 扩增曲线图。B. 溶解曲线图。C. qPCR扩增产物的电泳图。NTC (no-template control), 用水代替反转录产物。qPCR反应体系20μl, 使用碧云天生产的D7260 BeyoFast™ SYBR Green qPCR Mix (2X)。实际检测效果会和特定实验条件有关, 图中结果仅供参考。

- 使用本试剂盒也可以轻松完成长度为 8 kb 以下基因的反转录(参考图 2), 反转录的最大长度可以达到 12 kb。

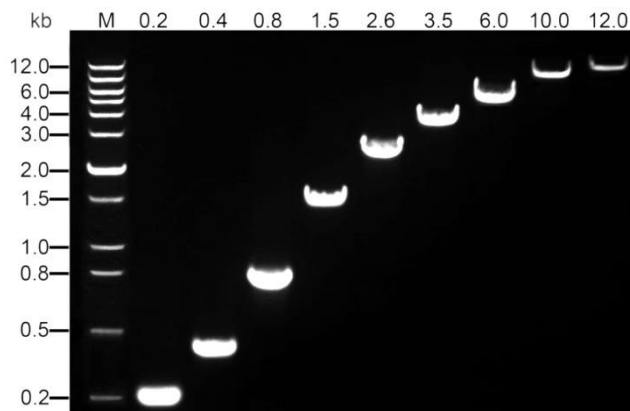


图2. 使用本试剂盒对总RNA反转录后,对于不同长度的cDNA进行PCR扩增后的电泳效果图。图中可见对于0.2-12kb的cDNA可以非常高效地被反转录。实际反转录特定目的基因片段后,PCR扩增较大片段时可能需要适当优化引物和PCR扩增条件,图中的扩增效果仅供参考。

- 本试剂盒提供了 RNase Inhibitor, 确保在反转录过程中的 RNA 不会被 RNA 酶所降解并取得良好的反转录效果。
- 本试剂盒还提供了 Oligo(dT)₁₈ 和 random hexamer 这两种引物, 前者适用于带有 Poly(A)尾的 mRNA 的反转录, 后者适用于任何 RNA 的反转录。也可以自行采用基因特异性引物进行 cDNA 第一链的合成。
- **失活或抑制:** 80°C 孵育 10min 可以导致本产品中的 BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶失活; EDTA、EGTA 等螯合剂、无机磷酸盐或焦磷酸盐以及聚氨(polyamine)对 BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶有抑制作用。
- 用于体积为 20 微升的 cDNA 第一链合成反应时, 不同包装的本试剂盒足够分别进行 20 个、100 个和 500 个 cDNA 第一链样品的合成。
- 关于碧云天不同反转录酶的比较和选择, 可参考相关网页: <http://www.beyotime.com/support/reversetranscriptase.htm>

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
D7190S-1	BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶	20μl
D7190S-2	Reaction Buffer(5X)	0.1ml
D7190S-3	RNase Inhibitor (20U/μl)	20μl
D7190S-4	dNTP Mix (10 mM each)	40μl
D7190S-5	Oligo(dT) ₁₈ Primer (0.5μg/μl)	20μl
D7190S-6	Random Hexamer Primer (0.2μg/μl)	20μl
D7190S-7	DEPC-treated Water	0.3ml
—	说明书	1份

产品编号	产品名称	包装
D7190M-1	BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶	100μl
D7190M-2	Reaction Buffer(5X)	0.5ml
D7190M-3	RNase Inhibitor (20U/μl)	100μl
D7190M-4	dNTP Mix (10 mM each)	200μl
D7190M-5	Oligo(dT) ₁₈ Primer (0.5μg/μl)	100μl
D7190M-6	Random Hexamer Primer (0.2μg/μl)	100μl
D7190M-7	DEPC-treated Water	1.5ml
—	说明书	1份

产品编号	产品名称	包装
D7190L-1	BeyoRT™ Q M-MLV 反转录酶	500μl
D7190L-2	Reaction Buffer(5X)	2.5ml
D7190L-3	RNase Inhibitor (20U/μl)	500μl
D7190L-4	dNTP Mix (10 mM each)	1ml
D7190L-5	Oligo(dT) ₁₈ Primer (0.5μg/μl)	500μl
D7190L-6	Random Hexamer Primer (0.2μg/μl)	500μl
D7190L-7	DEPC-treated Water	7.5ml
—	说明书	1份

保存条件:

-20°C保存。

注意事项:

- 对于GC含量比较高的RNA的反转录，产品的使用说明中给予了特别说明，请予以关注。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. cDNA第一条链的合成(First-stand cDNA Synthesis):

a. 参考如下表格设置反转录反应(RNase Inhibitor (R0102)和dNTP mix (D7373)可从碧云天订购):

模板 (右侧3种任选其中一种)	Total RNA	0.1 ng-5 µg
	或poly(A) RNA/mRNA	10 pg-0.5 µg
	或specific RNA	0.01 pg-0.5 µg
引物 (右侧3种任选其中一种)	Oligo(dT) ₁₈ primer	1 µl
	或 Random Hexamer primer	1 µl
	或 gene-specific primer	15-25 pmol
DEPC-treated Water	-	To 12 µl*
选择性步骤: 如果模板RNA的GC含量较高(例如大于55%)或者有比较严重的二级结构，混匀后微离心以把液体沉降至管底，65°C孵育5min，随后立即置于冰上冷却，以打开RNA中一些比较稳定的二级结构。		
Reaction Buffer(5X)	-	4 µl
RNase Inhibitor (20U/µl)	-	1 µl
dNTP Mix(10mM each)	-	2 µl
BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶	-	1 µl
总体积		20 µl

*To 12µl表示加入DEPC-treated Water至最终体积为12µl。

- 轻轻混匀(用移液器轻轻吹打混匀或用涡旋混合器在最低速度轻轻混匀)，随后离心沉淀液体。
 - 如果使用Oligo(dT)₁₈或基因特异性引物，42°C孵育10-60 min。如果使用random hexamer(随机六聚体)作为引物，先在25°C孵育10 min，随后在42°C孵育10-60 min。反转录3kb以下的cDNA，反转录10min即可，反转录3-6kb的cDNA，反转录30min即可，而6kb以上的cDNA推荐反转录60min。当使用random hexamer(随机六聚体)作为引物，并且后续用于qPCR时，检测任何长度的基因，均反转录10min就足够了。
 - 80°C孵育10 min以失活BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶并终止反转录反应。**说明:** 对于5kb以上的长片断cDNA不推荐采用加热的方法失活反转录酶，该方法易导致部分长片断DNA被剪切，此时可考虑酚氯仿抽提或柱纯化方法。
 - 反转录产物可以直接用于后续的qPCR反应等，也可以-20°C冻存以备以后使用。用于后续PCR反应时，如果PCR的反应体系为20和50微升，则推荐相应地使用1和2.5微升反转录产物。
2. 引物延伸、探针标记等其它用途请自行参考M-MLV反转录酶的相关文献资料进行。

常见问题:

- 总RNA反转录产物电泳观察不到。
反转录产物由于是从模板反转录而获得，而模板的量本身比较低，反转录的量通常还要少于模板量，并且总RNA的反转录产物大小很不均匀，因此通常总RNA的反转录产物直接电泳观察是观察不到的。
- 反转录产物通过PCR扩增没有特异性条带。
 - PCR扩增没有获得特异性条带时建议先使用actin、GAPDH等作为内参进行PCR扩增，看是否可以成功扩增。如果可以成功，则说明PCR扩增体系没有问题，此时通常是目的基因的引物设计欠佳，当然也有可能是反转录产物质量欠佳。如果内参不能被很好地扩增，则有可能PCR体系存在问题或反转录产物质量欠佳。
 - 模板RNA发生了降解。哺乳动物细胞或组织的总RNA琼脂糖电泳后应该可以看到清晰的18S和28S rRNA条带，并且28S rRNA和18S rRNA的亮度比例应该大于等于2.0。如果比例小于2.0，则提示总RNA发生了显著的降解，最好能重新制备总RNA样品。避免RNA降解的主要方法是，严格进行RNA的相关操作，包括带洁净手套、戴一次性口罩、在洁净环境中抽提或制备RNA，以尽量避免RNase污染。
 - 模板RNA的纯度偏低。在提取纯化RNA的过程中，残留在溶液中的一些成分如苯酚、SDS、EDTA、胍盐、磷酸、焦磷酸、多胺、亚精胺等会抑制反转录酶活性。对RNA样品进行柱纯化，或者进行沉淀、洗涤和再溶解，通常可以有效去除残留的污染物。通常选择使用碧云天的BeyoZol或Trizol抽提获得的总RNA完全可以满足反转录反应的需要。
 - 反转录反应的模板量不足。在抽提获得总RNA后，在进行一些精细的定量检测时通常会进行DNase I消化，以充分去除可能的残留的DNA的干扰。DNase I进行热失活时，需要加入EDTA至终浓度为2.5mM，否则RNA在没有螯合剂的情况下，在加热过程中容易被水解，从而导致模板量不足。此外，扩增特定基因时，需要先查询该基因的组织分布特点，利用其高表达的组织进行目的基因的反转录和克隆。用该基因丰度极低的组织或细胞样品进行反转录和PCR扩增，通常会由于

模板量过少而PCR扩增失败。

- e. 没有使用适当的反转录引物。对于细菌RNA和不含poly(A)尾巴的RNA，要用random hexamer引物代替Oligo(dT)₁₈引物。使用基因特异性反转录引物时，需要确保基因特异性引物设计合理正确。

相关产品：

产品编号	产品名称	包装
D7153	BeyoRT™ M-MLV反转录酶	2000U
D7159	BeyoR™ M-MLV反转录酶(RNase H-)	2000U
D7160S	BeyoRT™ II M-MLV反转录酶(RNase H-)	10KU
D7160M	BeyoRT™ II M-MLV反转录酶(RNase H-)	50KU
D7160L	BeyoRT™ II M-MLV反转录酶(RNase H-)	200KU
D7166	BeyoRT™ cDNA第一链合成试剂盒(RNase H-)	10次
D7168S	BeyoRT™ II cDNA第一链合成试剂盒(RNase H-)	20次
D7168M	BeyoRT™ II cDNA第一链合成试剂盒(RNase H-)	100次
D7168L	BeyoRT™ II cDNA第一链合成试剂盒(RNase H-)	500次
D7170S	BeyoRT™ II cDNA合成试剂盒(with gDNA Eraser)	20次
D7170M	BeyoRT™ II cDNA合成试剂盒(with gDNA Eraser)	100次
D7170L	BeyoRT™ II cDNA合成试剂盒(with gDNA Eraser)	500次
D7172	cDNA第二链合成试剂盒	10次
D7176S	BeyoRT™ III M-MLV反转录酶	10KU
D7176M	BeyoRT™ III M-MLV反转录酶	50KU
D7176L	BeyoRT™ III M-MLV反转录酶	200KU
D7178S	BeyoRT™ III cDNA第一链合成试剂盒	20次
D7178M	BeyoRT™ III cDNA第一链合成试剂盒	100次
D7178L	BeyoRT™ III cDNA第一链合成试剂盒	500次
D7180S	BeyoRT™ III cDNA合成试剂盒(with gDNAEraser)	20次
D7180M	BeyoRT™ III cDNA合成试剂盒(with gDNAEraser)	100次
D7180L	BeyoRT™ III cDNA合成试剂盒(with gDNAEraser)	500次
D7182S	BeyoRT™ III cDNA第一链合成预混液(5X)	20次
D7182M	BeyoRT™ III cDNA第一链合成预混液(5X)	100次
D7182L	BeyoRT™ III cDNA第一链合成预混液(5X)	500次
D7185S	BeyoRT™ III cDNA合成预混液(5X, with gDNAEraser)	20次
D7185M	BeyoRT™ III cDNA合成预混液(5X, with gDNAEraser)	100次
D7185L	BeyoRT™ III cDNA合成预混液(5X, with gDNAEraser)	500次
D7188S	BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶	10KU
D7188M	BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶	50KU
D7188L	BeyoRT™ Q M-MLV反转录酶	200KU
D7190S	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	20次
D7190M	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	100次
D7190L	BeyoRT™ Q cDNA第一链合成试剂盒	500次
D7205	Taq DNA Polymerase	200U
D7207	Taq DNA Polymerase	1000U
D7216	Pfu DNA Polymerase	200U
D7217	Pfu DNA Polymerase	1000U
D7218	BeyoTaq DNA Polymerase	200U
D7219	BeyoTaq DNA Polymerase	1000U
D7226	GC-rich PCR Buffer(4种套装)	共2ml
D7228	2X PCR Master Mix	400次
D7232	PCR Kit with Taq	400次
D7233	PCR Kit with Taq	2000次
D7237	PCR Kit with BeyoTaq	400次
D7251	Easy-Load™ PCR Master Mix (Blue, 2X)	400次
D7255	Easy-Load™ PCR Master Mix (Green, 2X)	400次

D7259	Easy-Load™ PCR Master Mix (Orange, 2X)	400次
D7371	dNTP Mixture(2.5mM each)	1ml
D7373	dNTP Mixture(25mM each)	250µl
R0011	Beyozol(总RNA抽提试剂)	100ml
R0016	Trizol(总RNA抽提试剂)	100ml
R0021	DEPC水(DNase、RNase free)	100ml
R0022	DEPC水(DNase、RNase free)	500ml
R0102	RNase Inhibitor	2000U
ST036	DEPC	10g

Version 2021.11.11