

## UltraStart Universal SYBR qPCR Master Mix

货号: A411

保存: -20°C避光保存两年

货号	规格
A411-01	5 ml
A411-02	5×5 ml

### 【产品概述】

本产品是使用SYBR GreenI 嵌合荧光法进行qPCR的专用试剂。核心组分是基于抗体法制备的热启动DNA聚合酶，配合针对qPCR优化的反应缓冲液，可以有效抑制非特异性扩增，显著提高扩增效率，从而对靶基因进行准确定量。同时，使用UDG酶和dUTP有效防止PCR产物的交叉污染，数据更准确。本产品中含有特殊的ROX Reference Dye，适用于所有qPCR仪器，无需在不同的仪器上调整ROX的浓度，只需在配制反应体系时加入引物、模板和水即可进行反应。

- 使用抗体法制备的热启动酶，提高灵敏度，增强特异性
- 针对qPCR优化的反应缓冲液，增强特异性，减少引物二聚体形成，提高扩增效率，重复性好，可信度高
- 使用dUTP和UDG酶，可有效排除先前扩增产物的交叉污染，数据更准确
- 含有特殊的ROX Reference Dye，适用于所有qPCR仪器

### 【产品组成】

Component	A411-01 (500rxn/20 µl reaction)	A411-02 (2500rxn/20 µl reaction)
2×UltraStart Universal SYBR qPCR Master Mix <sup>a</sup>	4×1.25 ml	5×A411-01

a. 包含热启动酶，UDG酶，dNTPs，dUTP，Mg<sup>2+</sup>，SYBR GreenI，Specific ROX Reference Dye等

【推荐qPCR体系（以20  $\mu$ l反应体系为例）】

Component	Volume	Final Concentration
2×UltraStart Universal SYBR qPCR Master Mix	10 $\mu$ l	1×
10 $\mu$ M Forward Primer	0.4 $\mu$ l	0.2 $\mu$ M
10 $\mu$ M Reverse Primer	0.4 $\mu$ l	0.2 $\mu$ M
PCR-grade Water	Variable	-
Template	Variable	As Required
Total Volume	20 $\mu$ l	-

反应体系中各成分的量可根据以下原则进行调整：

- 反应体系中引物终浓度为0.2  $\mu$ M即可得到较好的扩增效果。当反应性能较差时，引物终浓度可以在0.1 - 0.5  $\mu$ M范围内进行调整
- qPCR灵敏度极高，建立反应体系时加入模板量的准确度对最终结果会有很大的影响。推荐将模板稀释后加入反应体系中，这样可以有效提高实验的重复性
- 如模板为未稀释cDNA原液，使用体积不应超过qPCR反应总体积的1/10

## 【PCR条件】

Step	Temperature	Duration	Cycles
Enzyme activation	95°C	3 min	1
Denaturation	95°C	5 sec	40
Annealing/Extension <sup>a</sup>	60°C	30 sec	
Melt curve <sup>b</sup>	As Required	As Required	1

- a. 退火/延伸时间请根据您的Real-time PCR仪所需要的数据采集最短时间限制自行调整：使用ABI 7700和7900时至少30秒；使用ABI 7000和7300时至少31秒；使用ABI 7500时至少34秒
- b. 仪器类型不同，熔解曲线采集程序不尽相同，使用仪器默认熔解曲线采集程序即可

## 【注意事项】

- 本品尽量避免反复冻融，以免酶活下降。如每次使用量较少，推荐分装后保存
- 使用前请上下颠倒混匀预混液，预混液经混匀瞬时离心后即可使用
- 2×UltraStart Universal SYBR qPCR Master Mix于-20°C保存时，有时会形成沉淀，可在室温短时间放置后，涡旋混匀即可完全溶解。确保试剂混合均匀后再使用

- 由于本品含有荧光染料SYBR GreenI，因此保存预混液，以及配制反应体系时都应尽量避免强光照射
- 由于本品检测灵敏度极高，在配制过程中请使用干净灭菌枪头、反应管，条件容许的实验室推荐使用专用的移液器，避免污染

## 【常见问题与解决方案】

- **阴性对照中有信号产生**
  - a. 模板或试剂被核酸污染：在进行PCR反应前采取标准的预防措施，以降低污染风险
  - b. 产生引物二聚体：配合熔解曲线进行分析
- **熔解曲线出现多个峰**
  - a. 存在引物二聚体或其他特殊结构：根据设计原则设计合成新的引物
  - b. 引物浓度太高：适当降低引物浓度
  - c. cDNA模板带有基因组污染：重新制备cDNA模板
- **定量PCR无扩增曲线**
  - a. 反应循环数不够：一般设置循环数为40
  - b. 确认程序中是否设置了信号采集步骤：两步法扩增程序一般将信号采集设置在退火延伸阶段
  - c. 确认引物是否降解：长时间未使用的引物可能发生降解，合成新的引物，重复实验
  - d. 模板浓度太低：减少稀释度重复实验，一般未知浓度的样品按最高浓度进行检测
  - e. 模板降解：重新制备模板，重复实验
- **定量PCR扩增曲线不平滑**
  - a. 信号太弱：提高模板浓度重复实验
  - b. ROX类型使用错误：确认所用ROX与机型是否匹配
  - c. 定量PCR反应过程中体积变化：PCR管未盖严导致反应体系蒸发
- **Ct值出现太晚**
  - a. 扩增效率低：优化反应条件，或者重新设计合成引物
  - b. 模板浓度太低：减少稀释度重复实验，一般未知浓度的样品按最高浓度进行检测
  - c. 模板降解：重新制备模板，重复实验
  - d. PCR产物太长：推荐PCR产物长度为80-150 bp
  - e. 反应体系中存在PCR抑制剂：一般为模板引入，加大模板稀释倍数或重新制备模板，重复实验
- **实验重复性差**
  - a. 加样体积不准确：使用准确的移液器；增加模板稀释度，以大体积加入反应体系中
  - b. 模板浓度太低：模板浓度越低，重复性越差，减少模板稀释度或提高加样体积
  - c. 定量PCR反应过程中体积变化：PCR管未盖严导致反应体系蒸发

**【备注】**

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，本公司承诺为客户免费更换等量的合格产品。在所有情况下，本公司对此产品所承担的责任，仅限于此产品的价值本身。



■ 睿为基因/Exongen Biotech Co., Ltd  
■ 咨询热线/400-0800-717  
■ 技术支持/support@exongen.com

■ 网址/www.exongen.com  
■ 销售/sales@exongen.com  
■ 售后/service@exongen.com