

版本号: KR210831

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

1

InRcute IncRNA First-Strand cDNA Kit

InRcute IncRNA cDNA第一链合成试剂盒

(去基因组)

目录号: KR202

产品内容

产品组成	KR202-01 (25 rxn)	KR202-02 (100 rxn)
5×gDNA Buffer	50 µl	200 μΙ
InR-RT Primer Mix	50 µl	200 μΙ
InR RT Enzyme Mix	25 µl	100 μΙ
10×InR RT Buffer	50 µl	200 μΙ
RNase-Free ddH ₂ O	1 ml	2×1 ml

储存条件

该试剂盒使用干冰运输, -30~-15℃可保存一年。

产品简介

InRcute IncRNA cDNA第一链合成试剂盒是专门针对长链非编码RNA (IncRNA) 反转录而开发的产品。与mRNA相比,IncRNA具有丰度低、GC含量差异大、二级结构更复杂等特性,传统反转录试剂对IncRNA难以达到理想的效果。本试剂盒含有高效去除基因组DNA的gDNase,通过42°C,3 min即可去除RNA样品中残留的基因组DNA,可有效避免残留的基因组DNA对后续PCR检测结果的干扰。本试剂盒中InR RT Enzyme Mix中使用的反转录酶为FastKing RT Enzyme,此酶是通过分子改造后的新型反转录酶,特别增加了疏水motif,具有更强的RNA亲和性和热稳定性,从而进一步提高了其反转录效率和反应速率,42°C、15 min即可完成cDNA第一链的合成,且反转录长度至少可达10 kb。另外,新型酶与RNA亲和力的更强,配合特殊优化过的缓冲体系和引物体系,使本试剂盒在通读GC含量高,二级结构复杂,低丰度的RNA模板和抗逆性等方面表现突出,特别适合表达水平相对较低,二级结果相对复杂的IncRNA的反转录反应。

产品特点

性能卓越: 反转录效率可达95%以上, Total RNA检测下限可达10 ng, 反转录长度可达10 kb以上。

简单快速: 反应体系配制简单, 21 min完成IncRNA cDNA第一链的合成;

适用广泛: 能够通用于GC含量差异大,二级结构复杂,低丰度的RNA模板;对不同物种来源及杂质较多的RNA模板的适用性高;

兼容性好:后续配合荧光定量检测产品,灵敏度高、稳定性好。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 下列操作步骤适用于模板量为10 ng-2 μg的Total RNA,如果Total RNA量大于2 μg,请按比例 扩大反应体系。
- 2. 在冰上进行操作, 防止RNA发生降解。
- 3. 对于二级结构很复杂的RNA模板,推荐使用变性步骤,即在操作步骤之前,将模板RNA在65°C孵育5 min后迅速转移到冰上,然后再进行下一步操作。
- 4. 根据实验需求不同,也可以选用Oligo-dT Primer或Gene Specific Primer,引物使用量如下: Oligo-dT Primer 50 pmol / 20 μl 反应体系,Gene Specific Primer 5 pmol / 20 μl 反应体系。
- 5. 当PCR反应有非特异性扩增时,将反转录温度升到50℃会有改善。

操作步骤

使本试剂盒快速合成IncRNA第一链cDNA

10 ng-2 μg Total RNA可建立20 μl反应体系, 具体过程如下所示:

1、将模板RNA在冰上解冻; 5×gDNA Buffer、InR-RT Primer Mix、10×InR RT Buffer、RNase-Free ddH₂O在室温解冻,解冻后迅速置于冰上。使用前将每种溶液涡旋振荡混匀,简短离心以收集残留在管壁的液体。

注意:以下操作步骤请在冰上进行。为了保证反应液配制的准确性,进行各项反应时,应先配制成Mix,然后再分装到每个反应管中。

2、按照表1的基因组DNA的去除体系配制混合液,彻底混匀。简短离心,并置于42℃,孵育3 min。然后置于冰上放置。

试剂组分	体积	终浓度
Total RNA	-	10 ng-2 μg
5×gDNA Buffer	2 µl	1×
RNase-Free ddH₂O	补至10 μl	-

表1 qDNA去除反应体系

3、按照表2的反转录反应体系配制混合液。

表2 反转录反应体系

试剂组分	体积	终浓度
10×InR RT Buffer	2 µl	2×
InR RT Enzyme Mix	1 µl	-
InR-RT Primer Mix	2 μΙ	-
RNase-Free ddH ₂ O	补足到10 μl	-

- 4、将反转录反应中的Mix加到gDNA去除步骤的反应液中,充分混匀后即完成20 μl反应体系。
- 5、42℃, 孵育15 min。
- 6、95℃,孵育3 min之后放于冰上,得到的cDNA可用于后续实验,或低温保存。

对RNA模板的要求

反转录酶以RNA为模板合成第一链cDNA,模板RNA的质量和数量直接影响反转录的结果。

- 1. 模板的完整性:模板RNA的完整性对反转录非常重要,若RNA模板中含有RNase酶将降解模板RNA,最后导致cDNA产物的量少甚至无cDNA产物。
- 2. 模板的纯度:若RNA模板中含有蛋白、盐离子、EDTA、乙醇、酚等杂质,将影响反转录酶的活性,最后影响反转录结果。
- 3. 模板的加量:上述操作步骤适用于模板RNA量为10 ng-2 μg,如果模板RNA的量大于2 μg,请按比例扩大反应体系。

注意

- 1. 若后续实验为实时荧光定量PCR,反转录产物的加量应不超过PCR体系终体积的1/10,例如50 μl的PCR反应体系,反转录产物的加量应不超过5 μl。
- 2. 反转录结束后,请将反转录产物置于冰上,再进行后续PCR反应配制;如果需要长时间保存,请置于-30~-15℃。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
 - 147 VIII 244
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案