

UltraS RT-qPCR 核酸扩增试剂(颗粒)

说明书

【规格及货号】

产品名称	应用	货号	状态	规格	备注
UltraS RT-qPCR 冻干球	RNA DNA	9032120C2	固体, 球形颗粒	25μL×96颗/瓶	

【储存及有效期】

本产品存储于2~28℃、干燥、避光条件下,有效期为12个月。开盖后未用完试剂,请常温放置,有效期2个月。

【产品用途】

本产品可应用于核酸(DNA或RNA)PCR扩增与检测;

- 1) 反应体系为25μL/RXN;
- 2) 适用TaqMan探针法、Sybgreen染料法荧光定量PCR;
- 3) 适用于多重PCR及多重荧光定量PCR;

【产品说明】

- 1) 本产品为RT-PCR全体系冻干球制品,含有扩增所用的DNA 聚合酶、逆转录酶、dUTP、UDG、Mg²⁺、dNTPs、缓冲盐、冻干保护剂(Poly A和T.E.T)等。
- 2) 使用时只需要加入引物、模板即可进行PCR扩增;该体系经过特殊配方优化,可满足各种PCR扩增需求。
- 3) 本产品未添加任何显色染料,可根据需求额外添加TaqMan探针或染料。
- 4) 引入了dUTP和UDG体系,有效消除了PCR气溶胶污染。
- 5) UltraS RT-qPCR Mix 为适配体修饰的重组Tth DNA 聚合酶,可在Mg²⁺作用下完成逆转录和PCR扩增。
- 6) 所有的产品均含有dUTP-UDG 防污染体系。

【外观颜色】

本产品为白色球状固体。

【适用仪器】

荧光PCR仪。

【检测步骤】

- 1. 核酸样本提取:请参考核酸提取方法或其他同效商品化试剂盒提取核酸样本。
- 2. 样本检测
- 2.1 反应体系:

物质名称	体积
核酸模板	x μL
上游引物F (10μM)	0.5 μL
上游引物F (10μM)	0.5 μL
TaqMan 探针 (10μM)	0.25 μL
冻干球	1颗
Nuclease-free Water	up to 25 μL(不含球体积)

2.2 操作步骤

2.2.1 根据反应数量,按照反应体系配制含有水、引物、TaqMan或染料料混合均匀后加入装有核酸扩增试剂的检测单元管中,溶解冻干球;



- 2.2.2 向检测单元管中加入经步骤1处理得到的待测核酸样本;
- 2.2.3 盖上管盖, 上下颠倒 轻甩充分混匀5-6次, 低速离心10 sec;
- 2.2.4 扩增程序:
- 1) UltraS RT-qPCR 扩增程序:

阶段	温度	时间	循环
1	65℃	2~5min	1×
2	95℃	2min	1×
3	95℃	15Sec	1×
	55℃	40Sec	40×
4	37	1min	1×

备注: 变性条件根据使用的 PCR 仪型号和反应管种类进行设定.

【注意事项】

- 1. 在使用荧光染料时,可以使用SybGreen或其他DNA双链荧光染料,使用浓度可自行优化。参考供应商提供浓度的 0.25~0.8x,过高浓度的染料可能导致扩增失败。
- 2. 引物及染料体系可以于制成烘干管底,再加入一颗冻干球即可配套成全体系检测试剂。本公司也提供引物-染料管底的制备服务。
- 3. 如果用本产品进行核酸检测,应当谨防扩增产物DNA造成的气溶胶污染,建议在PCR操作间中操作;扩增后的阳性样本不建议开盖,建议置于密闭塑料容器后丢弃。
- 4. 为了您的安全和健康,请穿实验服并佩戴一次性手套操作。
- 5. 本产品仅作科研用途。
- 6. 反应结束后,琼脂糖电泳或试纸条检测时,请注意防气溶胶污染。
- 7. 开始检测前请仔细阅读本说明书全文,并严格按照要求进行操作。
- 8. 不同类型样品所提取的核酸含量和纯度有差异,可能导致扩增效率不同。
- 9. 当实验室环境、试剂、仪器或配件存在阳性物质(例如质粒、扩增产物等)污染,或样本间存在交叉污染的情况时,会影响检测结果准确性,出现假阳性结果。
- 10. 务必保证试剂保存、配制或运输得当,否则可能导致试剂检测性能下降,出现假阴性结果。
- 11. 请严格按照基因扩增实验室的管理规范进行操作。实验结束后,检测过程中所产生的废弃物应按照相关规范进行处理。

【生产企业】

名称: 苏州可尔生命科技有限公司

地址: 苏州市虎丘区科技城锦峰8号17-202.

电话: 13401346531

邮箱: info@keerlife.com

【版本号】 1.2版