

Power Green qPCR Mix (with ROX)

货号规格

货号	P2101c	P2102c	P2103c
20-μl 反应数	100 rxns	500 rxns	1,000 rxns

产品简介

Power Green qPCR Mix 是 2 $\times$ 浓缩的实时定量 PCR 预混液，使用时只需加入模板和引物即可进行反应。本品中的 DNA 聚合酶是新一代抗体技术修饰的 Hotstart Taq DNA 聚合酶，在室温下活性被完全抑制，从而可以在室温下配置反应液。采用这种热启动机制可以显著提高定量 PCR 的特异性、扩增效率，得到更广的可定量扩增区域。本品采用了新的增强剂，对各种目的片段 PCR 效率的波动可控制在最小范围内，反复冻融对扩增性能影响极小。本品配有进口参比染料 ROX，适用于需要 ROX 校正的定量 PCR 机型，如 ABI 等。

本产品可以免冰盒配制反应体系，可以直接于常温进行 PCR Mix、引物、模板等组分的配制，配制好的 PCR 反应体系可以常温放置 24 小时而保持扩增效率不变。

产品组成

Component	P2101c	P2102c	P2103c
2X Power Green qPCR Mix ^a	1 ml	1 ml $\times$ 5	1 ml $\times$ 10
50X ROX Reference Dye H ^b	40 μ l	200 μ l	400 μ l
50X ROX Reference Dye L ^b	40 μ l	200 μ l	400 μ l
超纯水	1 ml	1 ml $\times$ 5	-

a 包含 SYBR[®] Green I, Hotstart Taq DNA 聚合酶, Aptamer, dNTP 及反应缓冲液等。

b ROX Reference Dye H, ROX Reference Dye L 分别适用于需要高浓度、低浓度 ROX 校准的荧光定量 PCR 仪器。建议将 40 μ l 50X ROX Reference Dye H 或 L 预混到 1ml 2X SYBR Green qPCR Mix 中使用。反应时 ROX 终浓度为 1X。

保存条件

Power Green qPCR Mix -20 $^{\circ}$ C 避光保存 2 年，4 $^{\circ}$ C 避光可短期保存。ROX Reference Dye

-20 $^{\circ}$ C 避光可长期保存。

质量控制

纯度检测：经质量检测，产品不含脱氧核糖核酸内切酶、脱氧核糖核酸外切酶和核糖核酸酶污染。

功能检测：经不同来源的模板和引物检测，产品具有优秀的特异性、灵敏性及可重复性等。

应用举例

1. 配制反应体系（以 ABI StepOnePlus 为例）

Component	10- μ l rxn	20- μ l rxn	Final Conc.
DNA template ^[1]	0.5-2 μ l	1-4 μ l	Variable
Forward primer (10 μ M) ^[2]	0.2 μ l	0.4 μ l	0.2 μ M
Reverse primer (10 μ M)	0.2 μ l	0.4 μ l	0.2 μ M
2X Power Green qPCR Mix ^[3]	5 μ l	10 μ l	1X
50X ROX Reference Dye H ^[4]	0.2	0.4	1X
ddH ₂ O	Variable	Variable	-
Total volume ^[5]	10 μ l	20 μ l	-

[1] DNA 模板建议用量（10-20 μ l 体系）：1-10 ng cDNA，或 10-100 ng gDNA。加样体积不宜过小，以免造成较大的误差，但是 cDNA 的量不宜超过总体积的 1/10。

[2] 引物终浓度建议范围：0.2-0.6 μ M。特异性差时可降低浓度，效率低时可提高浓度。

[3] 如果熔解曲线出现杂峰，可以减少 Mix 用量至 8 μ l（20 μ l 体系）；如果对痕量模板的检出率较低，可以增加 Mix 用量至 12 μ l（20 μ l 体系）。

[4] [4] 注意：本品配备了高、低两种浓度的 ROX Reference Dye，适合需要不同浓度 ROX 校准的仪器，建议使用前预混到 Power Green qPCR Mix 中，减少加样误差。不同类型仪器的 ROX 用量不同，下表供参考：

Instruments	Final Conc.
ABI PRISM 7000/ PRISM 7700/ 7300/ 7900HT/ StepOne/ StepOnePlus/ GeneAmp 5700	1X ROX Reference Dye H, high ROX
ABI 7500/ 7500 Fast/ ViiA 7/ QuantStudio 6/7/12K Flex; Agilent Stratagene Mx3000P/ Mx3005P/ Mx4000	1X ROX Reference Dye L, low ROX
Bio-Rad CFX96/ CFX384/ iQ/ iQ5; MJ Research Opticon 2/ Chromo 4; Roche	No ROX

LightCycler 480/ 96; Corbett Rotor Gene G/ Q/ 3000/ 6000; Thermo PikoReal 96;

Eppendorf MasterCycler ep realplex; Cepheid Smart Cycler

[5] 建议总体积不小于 10 μ l，以免造成较大的加样误差。具体体积范围参考仪器说明。

2. 设定反应程序进行 qPCR 反应

请根据实验需要参考以下示例进行程序设置：

两步法程序示例如下：

Stage	Temperature	Time	Cycle
Initial denaturation	95°C	1 min	1
Amplification	Denaturation	95°C	5 sec
	Annealing&Extension	60°C ^[1]	20~60 sec ^[2]
40			
Melting curve analysis (optional) ^[3]			

三步法程序示例如下：

Stage	Temperature	Time	Cycle
Initial denaturation	95℃	1 min	1
Denaturation	95℃	5 sec	40
Annealing	55℃ ^[1]	30 sec	
Extension	72℃	30~60 sec ^[2]	
Dissociation/Melting curve analysis (optional) ^[3]			

[1] 如需提高特异性，可提高退火温度。请分别在“Annealing&Extension”或“Extension”阶段设置信号采集。

[2] 设置延伸时间时请考虑仪器类型。如需提高扩增效率，可增加延伸时间。

[3] 不同仪器熔解曲线采集程序不同，一般按仪器默认熔解曲线采集程序即可。

3. 分析结果

观察扩增曲线；调整基线，计算 Ct 值；观察熔解曲线检测特异性；进行相对或绝对定量。

注意事项

① 使用前 Mix 需要完全解冻，充分混匀。尽量避免多次反复冻融。短期使用可避光保存于 4°C。

② 将 (n+x) 份反应液混匀后再分注到 n 个单管中，可降低加样误差。(n 为重复次数，x 为损耗量，一般为 n 的 1/10)

③ ABI 的定量仪器大部分需要 ROX 校正管间差异，Bio-Rad 的定量仪器不需要 ROX 校正。具体仪器请参照其使用说明。

④ 轻轻混匀反应液，避免产生气泡，气泡会干扰荧光检测。可瞬时离心去除气泡。

⑤ 引物的特异性、用量以及退火温度是影响实验结果的重要因素。务必设计特异性好的引物，随实验结果适当调整引物用量 (0.05-0.9 μ M) ——特异性较差时减少引物用量，或以 3°C 为增量提高退火温度，扩增效率较低时增加引物用量。

⑥ DNA 模板的量应小于 500 ng/反应，过高的模板量会引起非特异性扩增。应根据模板类型与基因表达量适当调整用量。

⑦ 熔解曲线的采集不是必须的，初次使用的引物建议进行熔解曲线采集。熔解曲线可以看出产物的特异性。产物特异性不好的原因有：引物特异性低；退火温度设置偏低；引物/模板浓度偏高；等。同时，建议通过琼脂糖凝胶电泳检测产物的特异性。

本品仅供科学研究使用。