

# Полимеразная цепная реакция (ПЦР, PCR)

Туранов С.В.

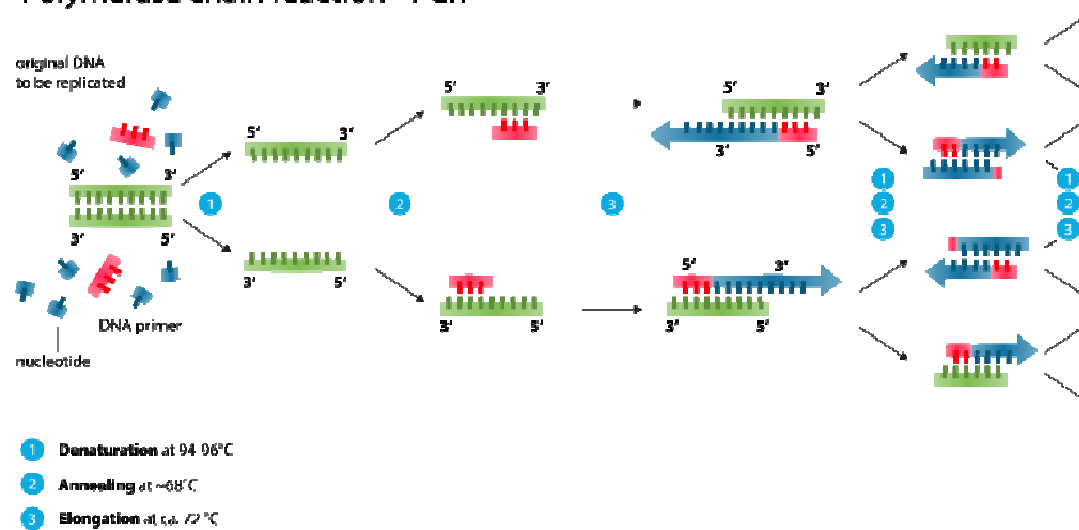
ИНЦМБ ДВО РАН

Лаб. Молекулярной систематики

Осень 2016

1983-1985 гг. – изобретение полимеразной цепной реакции (ПЦР). Американский биохимик **Кэри Бенкс Муллис**.

### Polymerase chain reaction - PCR



The PCR song:

<https://www.youtube.com/watch?v=x5yPkxCLads>

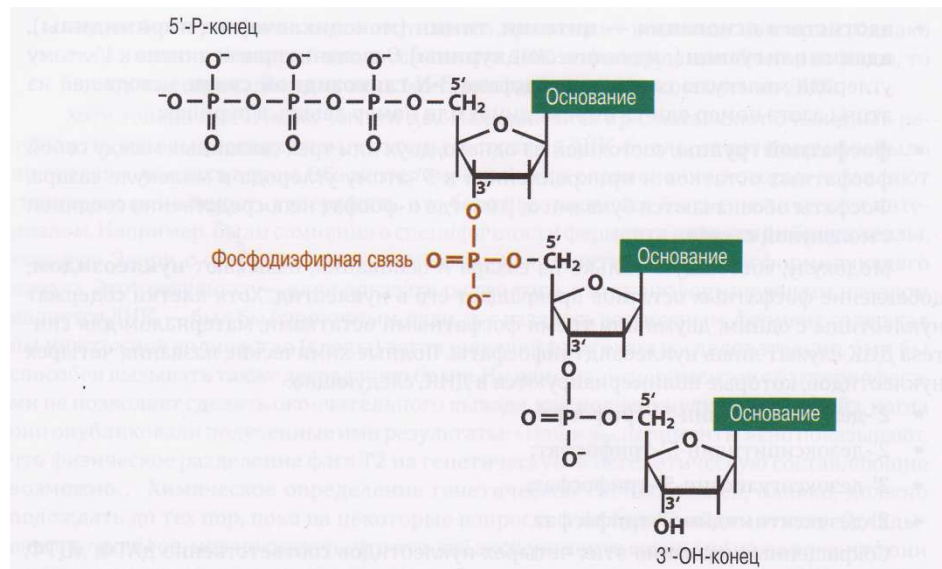
GTCA song:

<https://www.youtube.com/watch?v=ID6KY1QBR5s>

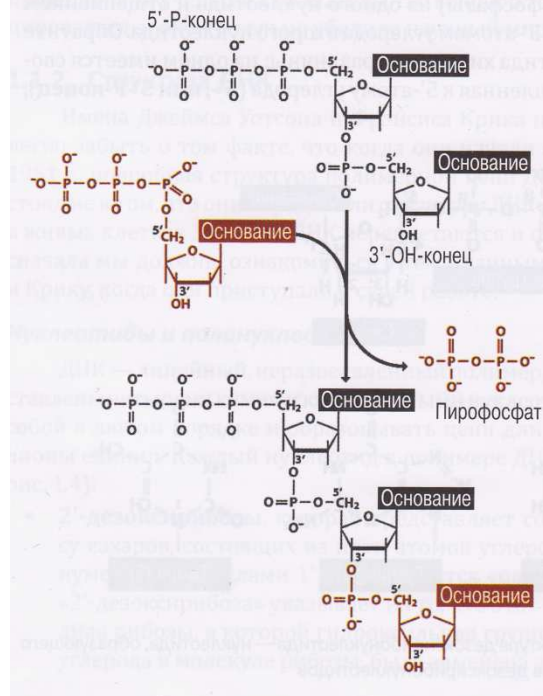
## Необходимые компоненты реакции

- **ДНК** (матрица).
- **Два праймера** (обычно), комплементарные 3`-концам цепочек. Прямой комплементарен обратной цепи (садится на обратную цепь), обратный — прямой цепи. 3` - конец — растущий.
- ***Taq*-полимераза**.
- **Дезоксинуклеотидтрифосфаты (dNTPs)**. Кирпичики для новых фрагментов.
- **Буфер**. Поддержание нужных химических условий реакции.
- **Кофакторы** полимеразы.  $Mg^{2+}$ .

При обычных условиях можно амплифицировать фрагмент от 100 до 10000 п.н.  
Для более длинных фрагментов — LongPCR.



Короткий полинуклеотид ДНК, показывающий структуру фосфодиэфирной связи. Обратите внимание, что два конца полинуклеотида химически различны



Реакция полимеризации, в ходе которой производится синтез полинуклеотида ДНК. Синтез ведется в направлении 5'→3', и при этом новый нуклеотид добавляется к 3'-атому углерода на конце существующего полинуклеотида. β- и γ-фосфаты присоединяемого нуклеотида удаляются в виде молекулы пирофосфата

## Ход реакции

- **Предварительный нагрев** (preheating). 95°C.
- **Циклы:**
  1. **Денатурация** (denaturation). 30 сек. при 94-98°C.
  2. **Отжиг** или гибридизация (annealing). 20-40 сек (обычно 30). при 40-65 °C.
  3. **Элонгация** (Elongation/Extension). От 72 до 80 °C 1000 нукл. в мин.

**1-3 шага повторяются 20-40 раз**
- **Заключительная элонгация** (final elongation). 5-15 мин при 72 °C.
- **Временное хранение в амплификаторе** (hold). От 4 до 12 °C ∞

Общее время реакции — 2-4 часа.

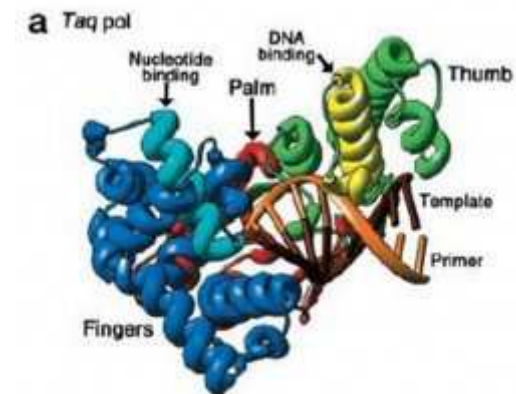
(<https://www.youtube.com/watch?v=iQsu3Kz9NYo>)

Для проверки качества **ампликонов** используем **электрофорез в агарозном геле**.

# Проблемы

- **Не получается (вообще):** неверные праймеры, неверные условия реакции (термический алгоритм), контаминанты-ингибиторы, нет ДНК либо ДНК деградировала, полимераза сдохла, нет кофактора, много ЭДТА, **неправильно ставим форез).**
- **Неспецифика (вылезло совсем не то):** праймеры, их концентрация, концентрация ДНК, условия реакции, большая концентрация кофактора.

*Taq*-полимераза →



# Литература

1. [https://en.wikipedia.org/wiki/Polymerase\\_chain\\_reaction](https://en.wikipedia.org/wiki/Polymerase_chain_reaction)
2. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/probe/docs/techpcr/>
3. Ребриков Д.В., Саматов Г.А., Трофимов Д.Ю., Семёнов П.А., Савилова А.М., Кофиади И.А., Абрамов Д.Д. ПЦР в реальном времени — 6-е изд. — М.:БИНОМ. Лаборатория знаний, 2015. — 223 с.