

M-MLV 4 First-Strand cDNA Synthesis Kit



产品信息:

组成	MT403-01(50次)
M-MLV 4 (200U/μl)	10000U
5×RT Mix	500µl
Random Primer(N9)(0.1µg/µl)	60µl
Anchored Oligo(dT) ₁₈ Primer(0.5μg/μl)	60µl
H ₂ O(RNase free)	1ml

存储条件: -20℃保存两年。

制品说明:本产品以RNA为模板,用高效合成第一链cDNA,操作简单。

产品特点:

- 1.M-MLV 4 是通过基因重组技术改造,在大肠杆菌中表达纯化得到的高温反转录酶,去除 RNaseH 活性。可在 42℃-65℃条件下合成第一链 cDNA,具有灵敏度高,特异性高,热稳定性高和半衰期长的特点,可用于较长的 cDNA 合成以及高比例的全长 cDNA 文库的构建:
- 2.Anchored Oligo(dT)₁₈ 设计独特能锚定 mRNA Poly(A)+ 的 5′端区域, 退火位点锚定, 特异性高, 保证 cDNA 合成效率和成功率;
- 3.可用 Random Primer(N9)或基因特异引物(GSP)合成第一链 cDNA;
- 4.合成片段≤15kb;
- 5.适用范围:

cDNA 文库构建、引物延伸、3′和5′ RACE.

高拷贝、低拷贝基因检测。

高GC含量或具有复杂二级结构的RNA模板。

操作步骤:

为方便保存和运输本产品所配 Random Primer(N9)和 Anchored Oligo(dT)₁₈ 均为干粉,使用前需用 60ul H₂O(RNase free)溶解,具体体积参见产品标签。

第一链cDNA合成。(以20 μl反应体系为例)

1.加入

Components	Volume
Total RNA/mRNA	50 ng-5μg/5-500ng
Anchored Oligo(dT) ₁₈ (0.5µg /µl)	1μ1
or Random Primer(N9)(0.1μg/μl)	1μ1
or GSP	2pmol
5× RT Mix	4μl
M-MLV 4	1μl
H ₂ O(RNase free) to final volume	20µl

2.轻轻混匀

如用Anchored Oligo(dT)₁₈或基因特异引物(GSP), 50℃孵育30min。(注:根据具体实验情况,可50℃孵育时间为5min-30min) 如用Random Primer(N9), 25℃孵育10 min, 50℃孵育30 min。

对高GC含量或具有复杂二级结构的RNA模板,可选择55℃孵育30min.

3.85℃加热15 min失活M-MLV 4。



PCR

1.PCR体系(以50µl反应体系为例)

建议取1/10-1/5 体积 $(2-4\mu l)$ 的反转录产物作为PCR模板。

Components	Volume
cDNA	2μ1
Forward Primer (10µM)	1μ1
Reverse Primer (10µM)	1μ1
10× Taq Buffer(with Mg ²⁺)	5µl
10 mM dNTPs	1μ1
Taq DNA Polymerase	0.5-1µl
ddH ₂ O to final volume	50μ1

2.PCR 循环

94℃ 2-5min

94℃ 30sec

50-60°C 30sec

30-40 cycles

72°C 1-2kb/min 72°C 5-10min

注意事项:

- 1.避免RNase污染。
- 2.为保证反转录成功建议使用高质量的RNA样品。
- 3.引物使用前请用60ul H2O(RNase free)稀释。

BM190221