

# M-MLV 4 Two-Step RT-PCR Kit



## 产品信息:

组成	MT413-01	规格
M-MLV 4 (200U/μl)	10000U	
5×RT Mix	500μ1	
Random Primer(N9)(0.1μg/μl)	60µl	RT体系/PCR体系
Anchored Oligo(dT) <sub>18</sub> Primer (0.5μg/μl)	60µl	20μl×50次/50μl×80次
2×Xerox PCR MasterMix(含染料)	1ml×2	
H <sub>2</sub> O(RNase free)	1ml×2	

存储条件: -20℃保存两年。

#### 制品说明:

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。聚合能力强,具有更强的延伸能力,可用于较长的cDNA合成以及高比例的全长cDNA文库的构建。PCR使用2× Xerox PCR MasterMix扩增,扩增产物为平端可直接连接到本公司的TOPO系列载体中。本试剂盒含有从RNA到cDNA,以及PCR扩增cDNA的全部试剂。

## 产品特点:

- 1. Anchored Oligo(dT)<sub>18</sub>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<mark>率和成功率</mark>
- 2. 可用Random Primer (N9) 或基因特异引物 (GSP) 合成第一链cDNA;
- 3. 合成片段≤15kb;
- 4. 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)<sub>18</sub>均为干粉,使用前需用60μl H<sub>2</sub>O(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) <sub>18</sub> (0.5μg /μl)	1μl
or Random Primer(N9)(0.1µg/µl)	1μ1
or GSP	2pmol
5× RT Mix	4μΙ
M-MLV 4	1μl
H <sub>2</sub> O(RNase free) to final volume	20μ1

#### 2. 轻轻混匀

如用Anchored Oligo(dT)<sub>18</sub>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.

总机: 010-52609502/52609503 7×12小时服务<mark>热线: 15727355159</mark>



# **PCR**

## 1.PCR体系(以50µl反应体系为例)

建议取1/10-1/5 体积(2-4µl)的反转录产物作为PCR模板。

Components	Volume	Final Concentration
cDNA	2µl	as required
Forward Primer (10µM)	1µl	0.2μM each
Reverse Primer (10µM)	1µl	0.2μM each
2×Xerox PCR MasterMix	25µl	1×
ddH <sub>2</sub> O to final volume	50µl	Not applicable

# 2.PCR 循环

98°C 2-5min 98°C 30sec 50-60°C 30sec 30-40 cycles 72°C 2-4kb/min

注意事项:

1.避免RNase污染。

72°C 5-10min

2.为保证反转录成功建议使用高质量的RNA样品。

BM190215