

Nugen pico

操作流程

电话: 021-51320288

技术服务网站: http://www.shbio.cn

传真: 021-51320266

1/11



一.cDNA 第一链合成

从-20°C中取出第一链引物 (蓝色:A1),第一链混合缓冲液(蓝色:A2),第一链合成酶(蓝色:A3)和无核酸酶水(绿色:D1)

- 1. 稍离心 A3 后置于冰上,其他试剂置于室温融化,包括无核酸酶水。融化后振荡、稍离心并将试剂放置冰上。
- 2. 加 3ng 总 RNA 到反应管中。
- 3. 在 RNA 中加入 2µL A1。
- 4. 盖上盖子并轻弹 PCR 管 6-8 次,在微型离心机中轻微离心 2s 后置于冰上。
- 5. 将 PCR 管放置于预热至 65℃的 PCR 仪中孵育 2 分钟 取出后置于冰上迅速冷却。
- 6. 引物退火结束后,在带盖子的 1.5μL 离心管中按表 1 的体积比例混合 A2 和 A3 以制备第一链反应混合液:

Table 1 First Strand Master Mix:

First Strand Buffer Mix (blue: A2 VER 3)	First Strand Enzyme Mix (blue: A3 VER 1)
2.5μL	0.5μL

7. 将 PCR 管在微型离心机中离心 2s , 在每个 PCR 管中加入 3μL 的第一链反应混合液。

2/11

- 8. 盖上盖子并轻弹 PCR 管 6-8 次,在微型离心机中轻微离心 2s 后置于冰上。
- 9. 将 PCR 管放置于预热好的 PCR 仪中。按照以下程序进行反应:

4℃ - 2分钟;

25℃ - 30 分钟;

地址:上海市张江高科技园区李冰路 151 号(201203) 电话: 021-51320288 传真: 021-51320266 技术服务热线: 800-820-5086 / 400-880-5086 技术服务网站: http://www.shbio.cn

42℃ - 15 分钟;

70℃ - 15 分钟, 4℃恒温放置。

10. 待温度降至 4℃,从 PCR 仪中取出反应管,轻弹 6-8次,离心 2s 后置于冰上。立即进行第二链 cDNA 合成的步骤。

二. cDNA 第二链合成

- 1. 从 4℃取出 Agencourt RNAClean XP purification beads,放置于室温备用。
- 2. 从-20℃中取出第二链混合缓冲液(黄色:B1)和第二链合成酶(黄色:B2)。
- 3. 稍离心 B2 后放置冰上。
- 4. 在室温下融化 B1,振荡混匀,稍离心后放置冰上。
- 5. 在带盖子的 1.5µL 离心管中按表 2 的体积比例混合 B1 和 B2 以制备第二链反应混合

液:

Table 2 Second Strand Master Mix:

Second Strand Buffer Mix	Second Strand Enzyme Mix
(yellow: B1 VER 3)	(yellow: B2 VER 2)
9.7µL	0.3μL

电话: 021-51320288 传真: 021-51320266

技术服务网站: http://www.shbio.cn

3/11

- 6. 在每个第一链反应管中加入 10µL 第二链反应混合液。
- 7. 盖上盖子并轻弹反应管 6-8 下,在微型离心机中离心 2s 置于冰上。
- 8. 将 PCR 管放置于预热好的 PCR 仪中。按照以下程序进行反应:

4℃ - 1分钟;

25℃ - 10分钟;

50℃ - 30分钟;



80℃ - 20 分钟, 4℃恒温放置。

9. 将反应管从 PCR 仪中取出,轻弹 6-8 次,微型离心机中离心 2s 后置于冰上。立即进行 cDNA 纯化的步骤。

三. 纯化 cDNA

- 1. 实验前应确保 Agencourt RNAClean XP beads 完全达到室温。
- 2. 严格按照下面的要求配制 70%乙醇洗液:使用最近开封的试剂在实验当天配制新鲜的 70%乙醇。充分混合量取的乙醇和水。
- 3. 颠倒试剂管来重悬磁珠。在磁珠加到样本中之前确保磁珠重悬彻底。重悬后,不能离心磁珠。
- 4. 在室温条件下,加 32μL (1.6 倍体积)的磁珠到每个反应管中,用移液器吹打 10次混合。
 - 5. 室温放置 10 分钟。
 - 6. 反应管在磁力架上放置 5 分钟至溶液完全清澈。
 - 7. 反应管继续放置在磁力架上,小心地吸取 45 µL binding buffer,弃之。
 - 8. 反应管继续放置在磁力架上,加 200µL 新鲜配制的 70%乙醇,放置 30 秒钟。
 - 9. 用移液器吸去 70%乙醇。
 - 10. 重复洗 2 次。
 - 11. 在磁力架上空气干燥磁珠 15-20 分钟。仔细观察每个管子确保乙醇全部挥发。

四.SPIA® 扩增

1. 从-20℃中取出 SPIA® 缓冲混合液 (红色:C2), SPIA 引物混合液 (红色:C1)

4/11

地址:上海市张江高科技园区李冰路 151 号(201203) 电话: 021-51320288 传真: 021-51320266 技术服务热线: 800-820-5086 / 400-880-5086 技术服务网站: http://www.shbio.cn



和 SPIA 酶液 (红色:C3)。

- 2. 在冰上融化 C3, 轻轻地颠倒 5次混匀,稍离心后放置冰上。确保酶完全混匀并没有泡沫。
 - 3. 室温融化 C1 和 C2,振荡混匀,稍离心后放置冰上。
- 4. 在带盖子的 1.5μL 离心管中按表 3 的体积比例混合 C1 ,C2 和 C3 以制备 SPIA 反应混合液。

注意: C3 必须是最后加入。

Table 3 SPIA Master Mix:

Spia® Buffer Mix	Spia® Primer Mix	Spia® Enzyme Mix
(red: C2 VER10)	(red: C1 VER9)	(red: C3 VER7)
(rea. 62 VERTO)	(red. CI VENS)	(rea. es verv)
50μL	25μL	25μL

- 5. 加 100μL 的 SPIA Master Mix 到结合在干的磁珠上的双链 cDNA 的反应管中。使用移液器剧烈吹打 10 次。最大限度地重悬磁珠,从管壁上吹下大部分的磁珠。
 - 6. 将 PCR 管放置于预热好的 PCR 仪中。按照以下程序进行反应:

4℃ - 1分钟;

47℃ - 75分钟;

95℃ - 5分钟;4℃恒温放置。

- 7. 从 PCR 仪中取出反应管,稍离心后放置冰上。
- 8. 转移反应管到磁力架上,放置5分钟,至溶液完全清澈。
- 9. 小心吸取全部上清液,转移到一个新管中。这时可以丢弃磁珠。

五.纯化已扩增的 cDNA

- 1. 取一新的 1.5mL 离心管,加入 800µL QIAGEN PB 缓冲液。
- 2. 加入 160µL 扩增的 cDNA 产物。

地址:上海市张江高科技园区李冰路 151 号 (201203) 技术服务热线: 800-820-5086 / 400-880-5086 电话: 021-51320288 传真: 021-51320266 5/11

技术服务网站: http://www.shbio.cn



- 3. 振荡 5s 后再离心 2s。
- 4. 将 QIAquick®纯化柱放入收集管中。
- 5. 取 480µL 样本混合液加入到纯化柱中,13,000rpm 离心 1 分钟。弃废液,将纯化柱重新放于收集管中。
- 6. 将剩余的样本混合液加到纯化柱中,13,000 rpm 离心 1 分钟。弃废液。将纯化柱放回收集管中。
 - 7. 加入 700µL 80%的乙醇。13,000 rpm 离心 1 分钟。弃废液。
 - 8. 重复步骤 7 一次。
 - 9. 13,000rpm 离心 1 分钟, 去除残液。
 - 10. 用吸水纸去除纯化柱末端的残液。
 - 11. 将纯化柱放置一新的收集管中,做标示。
 - 12. 在纯化柱的中央加入 30µL 无核酸酶水 (绿色: D1)。
 - 13. 室温孵育 5 分钟。
 - 14. 13,000rpm 离心 1 分钟收集约 30µL 纯化的 cDNA 样本。
 - 15. 涡旋混合样本,瞬时离心。
- 16. 测定吸收值前用水 1:20 稀释 cDNA, Nanodrop 测定 O.D.260, O.D.280 和 O.D.320。
 - 17. 纯度: O.D.260-320/O.D.280-320 > 1.8。
 - 18. 产量: 假设1 O.D.260 单链 DNA=33μg/mL。

计算: 总产量(微克)=(稀释样本的O.D.260-320值)×(稀释倍数)×33×0.03。

电话: 021-51320288 传真: 021-51320266

技术服务网站: http://www.shbio.cn

6/11

19. 纯化后的 cDNA 产物可以保存在-20℃。



六. 片段化已扩增的 cDNA

- 1. 从-20℃中取出片段化缓冲混合液(橙色:FL1)和片段化酶液(橙色:FL2)。
- 2. 将 FL1 于室温中融化,振荡混匀2秒,微型离心机中离心2s。置于冰上。
- 3. 上下颠倒管子 3 次混匀 FL2。在微型离心机中离心 2s 后置于冰上。
- 4. 在带盖子的 1.5µL 离心管中按表 4 的体积比例混合 FL1 和 FL2 以制备片段化反应混

合液:

Table 4 Fragmentation Master Mix:

Fragmentation Buffer Mix	Fragmentation Enzyme Mix
(orange: FL1)	(orange: FL2)
5μL	2μL

- 5. 在置于冰上的架子上放置 0.2mL PCR 管。
- 6. 在一个反应中,每个 PCR 管加入 25μL (含 5μg cDNA) SPIA™纯化过的 cDNA。
 如果有必要,加水使每份样本的体积达到 25μL。
 - 7. 每个样本中加入 7µL 片段化反应混合液。
 - 8. 用移液器上下吹打 8-10 次混匀。
 - 9. 盖上盖子,振荡并离心 2s 确保充分混匀。
- 10. 将反应管置于预热好的 PCR 仪中: 37℃孵育 30 分钟, 95℃孵育 2 分钟, 冷却至4℃。
 - 11. 将反应管移出 PCR 仪, 离心 2s 后置于冰上。立即做好标记。

七.标记已片段化的 cDNA

1. 从-20℃取出标记缓冲液(橙色:FL3), 标记液(橙色:FL4)和标记酶液(橙色: FL5)。

地址:上海市张江高科技园区李冰路 151 号(201203) 电话: 021-51320288 传真: 021-51320266 **7/11** 技术服务热线: 800-820-5086 / 400-880-5086 技术服务网站: http://www.shbio.cn



- 2. 将所有试剂迅速置于冰上。
- 3. 将 FL3 和 FL4 于室温中融化,振荡混匀 2s,微型离心机中离心 2s后置于冰上。
- 4. 上下颠倒管子 3 次混匀 FL5。在微型离心机中离心 2s 后置于冰上。
- 5. 在带盖子的 1.5µL 离心管中按表 5的体积比例混合 FL3, FL4 和 FL5 以制备标记反

应混合液:

Table 5 Labeling Master Mix:

Labeling Buffer Mix	Labeling Reagent	Labeling Enzyme Mix
(orange: FL3)	(orange: FL4)	(orange: FL5)
15μL	1.5μL	1.5μL

- 6. 用移液器吹打混匀混合液,并将其低速离心后置于冰上。混合液要立即使用。
- 7. 将 0.2mL PCR 管置于冰上。在每份片段化后的 cDNA 样本中加入 18μL 标记反应混合液。
 - 8. 用移液器上下吹打 8-10 次混匀。
 - 9. 盖上盖子,振荡并离心 2s 确保充分混匀。
- 10. 将反应管置于预热好的 PCR 仪中:37℃孵育 60 分钟,70℃孵育 10 分钟,冷却至4°C。

8/11

- 11. 反应结束后,将反应管从 PCR 仪中移出,离心 2 秒收集冷凝液。
- 12. 片段化且标记好的 cDNA 可立即进行芯片杂交,或-20℃保存。

八.芯片杂交

1. 在 1.5/15mL 无核酸酶的离心管中, 按表 6 配制杂交混合液:

Table 6 Hybridization Cocktail:

Component	Sample(μL)
Control Oligonucleotide B2	3.7
20×Eukaryotic Hybridization	11
Controls (bioB, bioC, bioD, cre)	
2×Hybridization Buffer	110
DMSO	22
Water	23.3
Total Volume	170

- 2. 在 0.2mL PCR 管中加入 170μL 杂交混合液。
- 3. 在杂交混合液中加入 50µL 片段化的、生物素标记的、扩增的 cDNA。
- 4. 使用前取出芯片,平衡至室温。
- 5. 杂交液 99℃孵育 2 分钟,45℃孵育 5 分钟。
- 6. 同时,加 200µL 预杂交液到芯片内。
- 7. 把加有预杂交液的芯片放到杂交炉中,45℃转动10分钟预杂交。
- 8. 杂交混合液在离心机中以最大速度离心 5 分钟。
- 9. 从杂交炉中取出芯片,用移液器吸出预杂交液。每张芯片需要换一个新的枪头。
- 10. 加 200µL 杂交液到芯片。
- 11.60转/分钟,45℃杂交18小时。

九.洗涤和染色

- 1. 在洗涤工作站对话框中,从实验类型下拉菜单中选择实验名称。芯片类型会自动出现。
- 2. 在实验流程下拉菜单中,选择 FS450_0004(标准格式芯片)。洗涤工作站按下表工作:

电话: 021-51320288 传真: 021-51320266

技术服务网站: http://www.shbio.cn

9/11



Table 7:

	Fludics Station 450, FS450-0004
Post Hyb Wash #1	10 cycles of 2 mixes/cycle with Wash Buffer A at 25 $^{\circ}\mathrm{C}$
Post Hyb Wash #2	4 cycles of 15 mixes/cycle with Wash Buffer B at 50 $^{\circ}\mathrm{C}$
Stain	Stain the probe array for 10minutes with Stain Cocktail 1 at 25 $^{\circ}\mathrm{C}$
Post Stain Wash	10 cycles of 4 mixes/cycle with Wash Buffer A at 25 $^{\circ}\mathrm{C}$
2nd Stain	Stain the probe array for 10minutes with Stain Cocktail 2 at 25 $^{\circ}\mathrm{C}$
3rd Stain	Stain the probe array for 10minutes with Stain Cocktail 3 at 25 $^{\circ}\mathrm{C}$
Final Wash	15 cycles of 4 mixes/cycle with Wash Buffer A at 30 $^{\circ}\! C$. The holding temperature is 25 $^{\circ}\! C$
Holding Buffer	Fill the probe array with Array Holding Buffer
• Wash Buffer A = non-stringent wash buffer • Wash Buffer B = stringent wash buffer	

- 3. 在洗涤工作站对话框中选择运行,按照根据洗涤工作站的 LCD 窗口,开始洗片和染色。
- 4. 当托座位于下面或者弹出的位置,将芯片放入洗涤工作站的指定模块中,然后将托座调整到上面或者占用位置。
- 5. 洗涤工作站模块被使用时,需取走样本架上的离心管。
- 6. 如果提示 "Load Vials 1-2-3" 时,在样本架 1,2,3 位置放置 3 个实验样本管/ 离心管:
 - 1) 样本架 1 放置的离心管中装有 600μL Stain Cocktail 1。
 - 2) 样本架 2 放置的离心管中装有 600μL Stain Cocktail 2。
 - 3) 样本架 3放置的离心管中装有800µL Array Holding Buffer。

电话: 021-51320288 传真: 021-51320266

技术服务网站: http://www.shbio.cn

10 / 11

- 7. 向下按压针到位开始运行。
- 8. 运行结束后或在适当的提示下,移去上述离心管并用3个空离心管代替。
- 9. 通过下压托座到弹出位置,从洗涤工作站模块上取出芯片。



十.芯片扫描

- 1. 在扫描仪菜单中选择运行。也可在工具栏中点击开始键。
- 2. 根据扫描的芯片类型选择实验名称。
- 3. 一旦实验选择完成,点击开始键。
- 4. 打开扫描仪上的样本门,将芯片放入。不要用力将芯片放入舱内。关闭样本门。
- 5. 在扫描仪对话框中点击 OK, 样本门自动关闭。

十一.数据读取

1. 通过 Affymetrix 7G 型激光共聚焦扫描仪获取图像文件,通过 AGCC3.1 生成.cel 文件。

卜二. 使用仪器与试剂

Ovation® Pico WTA System V2 FL-OvationTM cDNA Biotin Module V2 QIAquick® PCR Purification Kit Genechip Hybridization Wash and Stain Kit GeneChip Eukaryotic Hybridization Control Kit (20x Eukaryotic Hybridization Controls, Control Oligo B2)

NuGEN Technologies Cat. # 3302-12 NuGEN Technologies Cat. # 4200-12 Qiagen Cat. # 28104 Affymetrix Cat. #900720 Affymetrix Cat. # 900454

地址: 上海市张江高科技园区李冰路 151 号(201203)

技术服务热线: 800-820-5086 / 400-880-5086

电话: 021-51320288 传真: 021-51320266

11/11

技术服务网站: http://www.shbio.cn