

版本号: KR220511

# FastKing gDNA Dispelling RT SuperMix

## FastKing一步法除基因组

## cDNA第一链合成预混试剂

目录号: KR118

### 产品内容

产品组成	KR118-01 (25 rxn)	KR118-02 (100 rxn)	KR118-03 (1000 rxn)
5× FastKing-RT SuperMix	100 µl	400 µl	10×400 µl
RNase- Free ddH <sub>2</sub> O	1 ml	2×1 ml	20×1 ml

### 储存条件

该试剂盒使用干冰运输, -30~ -15°C可保存12个月。

## 产品简介

本产品是一种高效、稳定、快速并可以去除基因组DNA污染的反转录预混Mix。5×FastKing-RT SuperMix中不但含有RT-PCR中反转录反应所需的所有试剂（FastKing RT Enzyme、RNase Inhibitor、Random primers、Oligo dT primer、dNTP Mixture、反应Buffer），还含有高效去除基因组DNA的热敏gDNase，使得RNA中残留基因组的去除与反转录反应同时进行，方便反转录操作。此外，热敏的gDNase生效快，效率高，作用时间短，在处理残留基因组DNA之后不会对cDNA造成影响。

本试剂盒所含的高效反转录酶FastKing RT Enzyme，是通过分子改造后的新型反转录酶，特别增加了疏水motif，具有更强的RNA亲和性和热稳定性，从而进一步提高了其反转录效率和反应速率，42°C、15 min即可完成cDNA第一链的合成。另外，由于新型酶与RNA亲和力的增强，使其在通读GC含量高，二级结构复杂的RNA模板和抗逆性等方面的表现也更为突出。

## 产品特点

**体系配制简单：**本产品为预混Mix形式，只需加入模板RNA和水便可以进行反应。

**反转录效率高：**反转录效率可达95%以上。

**反转录速度快：**只需42°C，15 min即可完成cDNA第一链的合成，同时去除残留DNA。

**通读复杂模板：**能够作用于GC含量高，二级结构复杂的RNA模板。

**后续兼容性好：**后续配合荧光定量检测产品，灵敏度高、稳定性好。

## 适用范围

RT-PCR；荧光定量RT-PCR；cDNA文库构建；SAGE(基因表达连续分析)；引物延伸。

## 注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

1. 本产品的适宜模板量范围为50 ng-2 μg的总RNA，如果总RNA量大于2 μg，请按比例扩大反应体系。
2. 在冰上进行操作，防止发生RNA降解。
3. 不需分开变性和退火两个步骤。但是对于二级结构很复杂的RNA模板，推荐使用变性步骤，即在操作步骤之前，将模板RNA在65°C孵育5 min后迅速转移到冰上，进行下一步操作。

## 操作步骤

使用FastKing一步法除基因组cDNA第一链合成预混试剂合成第一链cDNA，50 ng-2 µg的总RNA可建立20 µl反应体系。

- 将模板RNA在冰上解冻；5× FastKing-RT SuperMix和RNase-Free ddH<sub>2</sub>O在室温解冻，解冻后迅速置于冰上。使用前将每种溶液涡旋振荡混匀，简短离心以收集残留在管壁的液体。

以下操作步骤请在冰上进行。为了保证反应液配制的准确性，进行反应体系配制时，应先配制成Mix，然后再分装到每个反应管中。

- 按照下表所示配制反转录反应体系。

组成成分	使用量
5× FastKing-RT SuperMix	4 µl
Total RNA	50 ng-2 µg
RNase-Free ddH <sub>2</sub> O	补足到20 µl

- 按照下表所示进行反转录反应。

反应温度	反应时间	说明
42°C	15 min	去除基因组及反转录反应
95°C	3 min	酶灭活过程

注意：

- 根据客户需要，反转录体系可以按比例缩减至10 µl，10 µl反应体系可最多使用1 µg的Total RNA。
- 若后续实验为实时荧光定量PCR，反转录产物的加量应不超过PCR体系终体积的1/10，例如50 µl的PCR反应体系，反转录产物的加量应不超过5 µl。
- 将反转录产物置于冰上，再进行后续PCR反应；如果需要长时间保存，请置于-30~15°C下保存。

## RNA模板质量控制

反转录酶以RNA为模板合成第一链cDNA，因此模板RNA的质量直接影响反转录的结果。

1. 模板的完整性：模板RNA的完整性对反转录非常重要，若RNA模板中含有RNase将降解模板RNA，最后导致cDNA产物的量少甚至无cDNA产物。
2. 模板的纯度：若RNA模板中含有蛋白、盐离子、EDTA、乙醇、酚等杂质，将影响反转录酶的活性，最终影响反转录结果。如若含有基因组DNA将影响后续实验的准确性。
3. 模板的加样量：以上操作步骤适用于模板RNA量为50 ng-2  $\mu$ g，如果模板RNA的量大于2  $\mu$ g，请按比例扩大反应体系。