

Code No. RR036A

研究用

---

**TaKaRa**

PrimeScript™ RT Master Mix  
(Perfect Real Time)

---

说明书

# 目 录

| 内 容             | 页 码 |
|-----------------|-----|
| ● 制品说明          | 1   |
| ● 制品内容          | 1   |
| ● 试剂盒外必备材料      | 1   |
| ● 保 存           | 1   |
| ● 特 长           | 1   |
| ● 使用注意          | 2   |
| ● 操作方法          | 2   |
| ● Real Time PCR | 2   |
| ● 实验例           | 5   |
| ● 附 录           | 5   |
| ● 关联产品          | 7   |

## ● 制品说明

本制品是 2 Step Real Time RT-PCR 用的理想反转录反应试剂。5X PrimeScript RT Master Mix 中含有定量 RT-PCR 的反转录反应所需的所有试剂(PrimeScript RTase、RNase Inhibitor、Random 6 mers、Oligo dT Primer、dNTP Mixture、反应 Buffer)，加入模板 RNA 和水即可迅速进行反应。使用具有较强延伸能力的 PrimeScript RTase，与制品 PrimeScript RT reagent Kit (Perfect Real Time) (Code No. RR037Q/A/B) 相同，可以在较短时间内高效合成 Real Time PCR 用模板 cDNA。

本制品合成的 cDNA 可以用于嵌合法和探针法 qPCR 分析，可以根据实验目的与 TB Green® *Premix Ex Taq*™ II (Tli RNaseH Plus) (Code No. RR820Q/A/B)、TB Green Fast qPCR Mix (Code No. RR430S/A/B)和 Probe qPCR Mix (Code No. RR391S/A/B) 等定量试剂配合使用，能够进行高性能的基因表达分析。

## ● 制品内容 (10 μl 反应×200 次)

|  |            |
|--|------------|
| 1. 5X PrimeScript RT Master Mix (for Real Time) *1 | 400 μl     |
| 2. RNase Free dH <sub>2</sub> O                    | 1 ml × 2 支 |
| 3. EASY Dilution (for Real Time PCR) *2            | 1 ml       |

\*1: 含有 PrimeScript RTase、RNase Inhibitor、Random 6 mers、Oligo dT Primer、dNTP Mixture、反应 Buffer (含有 Mg<sup>2+</sup>)。

\*2: 制作标准曲线时梯度稀释 cDNA 或 RNA 标准品的稀释液。模板 DNA 或 RNA 如果用水或 TE Buffer 稀释时，由于受 Microtube 吸附作用等的影响，往往不能准确地进行稀释，导致实验结果准确度降低。使用本制品时，即使稀释至低浓度也能够进行准确地稀释，容易在宽广范围内获得准确定量的标准曲线。本制品不影响反转录和 PCR 反应，用其稀释后的样品可直接使用。EASY Dilution (for Real Time PCR) 也可以单独购买 (Code No. 9160/9160Q)。

**注意：**EASY Dilution 请与本公司 Real Time PCR 试剂组合使用，对于其他公司的同类制品的适用性本公司尚未进行确认。

## ● 试剂盒外必备材料

热循环仪 (或 37°C 水浴和 85°C 加热块)

反转录反应所用 0.2 ml 和 1.5 ml 的微量反应管

微量移液器和枪头 (高压灭菌)

## ● 保 存: -20°C。

## ● 特 长

1. 制品为预先混好的 Premix 形式，只需加入模板 RNA 和水便可以开始反应。
2. 可以在较短时间内高效合成 Real Time PCR 用 cDNA，是进行 2 Step Real Time RT-PCR 反应的理想试剂。
3. 使用了 Random 6 mers 和 Oligo dT Primer 2 种反转录引物，可以合成适合 Real Time PCR 用 cDNA。
4. Real-time RT PCR 定量需要建立标准曲线，建立标准曲线的条件就是需要将总 RNA 和反转录 cDNA 稀释到较低的浓度。如果用水或 TE Buffer 稀释时，由于模板浓度低不稳定，因而会缩小曲线范围，结果准确度降低。本制品中附加了标准曲线制作用稀释液 EASY Dilution (for Real Time PCR)，将 Total RNA 或 cDNA 稀释至低浓度时也能够进行准确稀释，容易在宽广范围内获得准确定量的标准曲线。

## ● 使用注意

以下为使用本试剂盒时的注意事项，使用前一定认真阅读。

1. 5X PrimeScript RT Master Mix 在使用前要小心地离心收集到反应管底部。由于 5X PrimeScript RT Master Mix 粘度高，用移液枪慢慢反复吸打充分混匀后使用。
2. 分装试剂时务必使用新的枪头 (Tip)，以防止样品间污染。
3. 本制品中已经加入了反转录 Primer (Oligo dT Primer 和 Random 6 mers)，如果要使用 Gene Specific Primer 进行反转录反应，则不能使用本制品。

## ● 操作方法

### 反转录反应

RNA 的制备方法参见“附录”。

1. 按下列组分配制 RT 反应液（反应液配制请在冰上进行）。

| 试剂   | 使用量              | 终浓度 |
|--|------------------|-----|
| 5X PrimeScript RT Master Mix (Perfect Real Time) | 2 $\mu$ l        | 1X  |
| Total RNA  | *                |     |
| RNase Free dH <sub>2</sub> O                     | up to 10 $\mu$ l |     |

\* 反应体系可按需求相应放大，10  $\mu$ l 反应体系可最大使用 500 ng 的 Total RNA。

2. 轻柔混匀后进行反转录反应，条件如下：

37°C 15 min (反转录反应)

85°C 5 sec (反转录酶的失活反应)

4°C

**注意：**得到的 RT 反应液加入到下一步的 Real Time PCR 反应体系中，其加入量不要超过 Real Time PCR 反应体积的 1/10 (V/V) 量。

## ● Real Time PCR

注意：以下是使用本制品进行反转录反应后，选择 TB Green *Premix Ex Taq II* (Tli RNaseH Plus) (Code No. RR820A) 进行 Real Time PCR 反应的操作方法。

### ◆ 应用 Applied Biosystems 7300/7500/7500 Fast Real-Time PCR System 和 StepOnePlus Real-Time PCR System 的操作方法

\*请按照仪器使用说明书要求进行实验操作。

1. 按下列组分配制 PCR 反应液（反应液配制请在冰上进行）。

| 试剂  | 使用量                      | 使用量                      | 终浓度                       |
|---|--------------------------|--------------------------|---------------------------|
| TB Green <i>Premix Ex Taq II</i> (Tli RNaseH Plus) (2X) | 10 $\mu$ l               | 25 $\mu$ l               | 1X                        |
| PCR Forward Primer (10 $\mu$ M)                         | 0.8 $\mu$ l              | 2 $\mu$ l                | 0.4 $\mu$ M <sup>*1</sup> |
| PCR Reverse Primer (10 $\mu$ M)                         | 0.8 $\mu$ l              | 2 $\mu$ l                | 0.4 $\mu$ M <sup>*1</sup> |
| ROX Reference Dye or Dye II (50X) <sup>*2</sup>         | 0.4 $\mu$ l              | 1                        | 1X                        |
| RT 反应液 (cDNA 溶液) <sup>*3</sup>                          | 2 $\mu$ l                | 4 $\mu$ l                |                           |
| 灭菌水   | 6 $\mu$ l                | 16 $\mu$ l               |                           |
| Total   | 20 $\mu$ l <sup>*4</sup> | 50 $\mu$ l <sup>*4</sup> |                           |

\*1 通常引物终浓度为 0.4  $\mu$ M 可以得到较好结果。反应性能较差时，可以在 0.2~1.0  $\mu$ M 范围内调整引物浓度。

\*2 ROX Reference Dye II (50X) 比 ROX Reference Dye (50X) 浓度低，使用 7500 Real-Time PCR

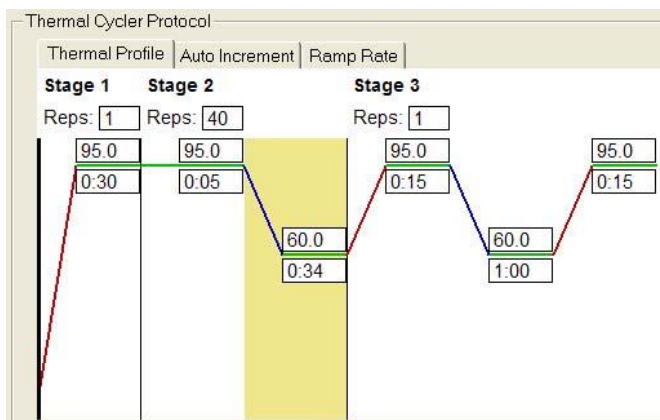
System 和 7500 Fast Real-Time PCR System 时, 请使用 ROX Reference Dye II (50X)。使用 StepOnePlus Real-Time PCR System 和 7300 Real-Time PCR System 时, 请使用 ROX Reference Dye (50X)。

- \*3 建议在 20  $\mu$ l 反应液中使用相当于 10 pg~100 ng Total RNA 量的 cDNA 为模板。反转录反应液的加入量不能超过 PCR 反应液总体积的 10%。
- \*4 按不同仪器的要求确定反应液的体积。

## 2. 进行 Real Time PCR 反应

建议采用下列图表显示的两步法 PCR 反应程序, 如果该程序得不到良好的实验结果时, 再进行 PCR 条件的优化。当使用  $T_m$  值较低的引物或两步法 PCR 反应扩增性能较差时, 可以尝试进行三步法 PCR 扩增反应。

< Applied Biosystems 7300/7500 Real-Time PCR System , StepOnePlus >



两步法 PCR 扩增标准程序:

Stage 1: 预变性

Reps: 1

95°C 30 秒

Stage 2: PCR 反应

Reps: 40

95°C 5 秒

60°C 30~34 秒\*

Dissociation Stage

- \* 使用 StepOnePlus 时请设定在 30 秒。  
使用 7300 时请设定在 31 秒。  
使用 7500 时请设定在 34 秒。

< Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System >

两步法 PCR 扩增标准程序:

Stage 1: 预变性

Reps: 1

95°C 30 秒

Stage 2: PCR 反应

Reps: 40

95°C 3 秒

60°C 30 秒

Dissociation Stage

### ◆特别提示:

本制品中使用的 *TaKaRa Ex Taq*<sup>®</sup> HS 是利用抗 *Taq* 抗体的 Hot Start 用 DNA 聚合酶, 在 PCR 反应前进行模板的预变性, 通常设定为 95°C、30 秒。如果高温处理时间过长, 会使酶的活性下降, 其 PCR 的扩增效率、定量准确度等都会受到影响。

### 3. 实验结果分析

反应结束后确认 Real Time PCR 的扩增曲线和融解曲线，进行 PCR 定量时制作标准曲线等。分析方法参见仪器的操作手册。

#### ◆ 应用 Thermal Cycler Dice™ Real Time System // (终卖) 扩增仪的操作方法

##### 1. 按下列组分配制 PCR 反应液（反应液配制请在冰上进行）。

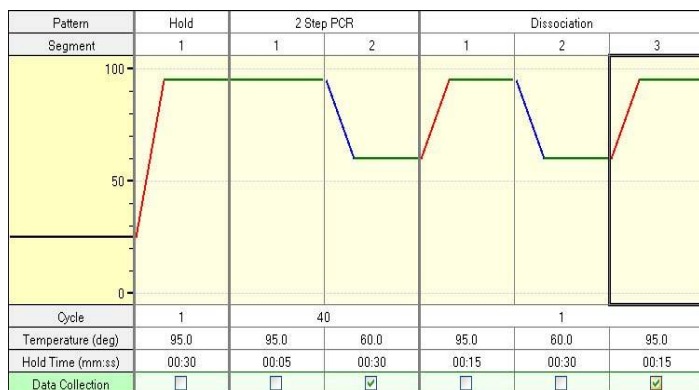
| 试剂   | 使用量     | 终浓度      |
|--|---------|----------|
| TB Green Premix Ex TaqII(Tli RNaseH Plus) (2X) | 12.5 μl | 1X       |
| PCR Forward Primer (10 μM)                     | 1.0 μl  | 0.4 μM*1 |
| PCR Reverse Primer (10 μM)                     | 1.0 μl  | 0.4 μM*1 |
| RT 反应液 (cDNA 溶液)                               | 2 μl*2  |          |
| 灭菌水  | 8.5 μl  |          |
| Total  | 25 μl   |          |

\*1 通常引物终浓度为 0.4 μM 可以得到较好结果。反应性能较差时，可以在 0.2~1.0 μM 范围内调整引物浓度。

\*2 建议在 25 μl 反应液中使用相当于 10 pg~100 ng Total RNA 量的 cDNA 为模板。反转录反应液的加入量不能超过 PCR 反应液总体积的 10%。

##### 2. 进行 Real Time PCR 反应。

建议采用下列图表显示的两步法 PCR 反应程序。如果该程序得不到良好的实验结果时，再进行 PCR 条件的优化。当使用 Tm 值较低的引物或两步法 PCR 反应扩增性能较差时，可以尝试进行三步法 PCR 扩增反应。



##### 两步法 PCR 扩增标准程序：

Stage 1: 预变性

Repeat: 1  
95°C 30 秒

Stage 2: PCR 反应

Repeat: 40  
95°C 5 秒  
60°C 30 秒

Stage 3: Dissociation

#### ◆ 特别提示：

本制品中使用的 *TaKaRa Ex Taq*HS 是利用抗 *Taq* 抗体的 Hot Start 用 DNA 聚合酶，在 PCR 反应前进行模板的预变性，通常设定为 95°C、30 秒。如果高温处理时间过长，会使酶的活性下降，其 PCR 的扩增效率、定量准确度等都会受到影响。

### 3. 实验结果分析。

反应结束后确认 Real Time PCR 的扩增曲线和融解曲线，进行 PCR 定量时制作标准曲线等。分析方法参见仪器的操作手册。

## ● 实验例

### 反转录反应时间和 cDNA 合成量的研讨实验

#### [方法]

##### 1. 反转录反应

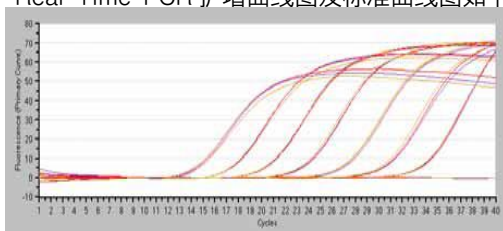
试剂: PrimeScript RT Master Mix (Perfect Real Time)  
模板: Human Placenta Total RNA 2 pg~2 μg  
反应体积: 20 μl  
反应条件: 37°C 15、30、60 min 反应后 85°C 5 sec 热变性, 4°C 保存

##### 2. Real Time PCR 反应

试剂: TB Green Premix Ex Taq II (Perfect Real Time)  
模板: 上述反转录反应液 2 μl  
反应体积: 25 μl  
Target Gene: *ACTB*  
反应条件: Thermal Cycler Dice Real Time System 标准反应条件

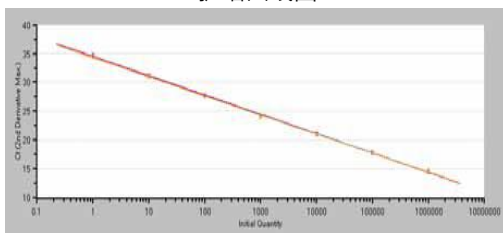
#### [结果]

Real Time PCR 扩增曲线图及标准曲线图如下:



15 min (紫色)  
30 min (红色)  
60 min (黄色)

扩增曲线图



标准曲线图

15 min (紫色) Rsq: 0.999 Eff=99%  $Y = -3.346 \text{LOG}(X) + 34.52$

30 min (红色) Rsq: 1.000 Eff=98.9%  $Y = -3.349 \text{LOG}(X) + 34.46$

60 min (黄色) Rsq: 0.999 Eff=100.9%  $Y = -3.301 \text{LOG}(X) + 34.24$

以上 Real Time RT-PCR 扩增结果显示, 不同反转录反应时间 (15、30、60 min) 在宽广模板浓度范围内都可以得到同等的扩增效率。

## ● 附录

### RNA 样品制备

本制品是将 RNA 反转录成 cDNA 的专用试剂。RNA 的纯度会影响 cDNA 的合成量, 而制备 RNA 的关键是要抑制细胞中的 RNA 分解酶和防止所用器具及试剂中的 RNA 分解酶的污染。因此, 在实验中必须采取以下措施: 戴一次性干净手套; 使用 RNA 操作专用实验台; 在操作过程中避免讲话等等。通过以上办法可以防止实验者的汗液、唾液中的 RNA 分解酶的污染。

### 【使用器具】

尽量使用一次性塑料器皿，若用玻璃器皿，应在使用前按下列（1）或者（2）方法进行处理。

(1) 干热灭菌（180℃，60 min）

(2) 用 0.1% DEPC（焦碳酸二乙酯）水溶液在 37℃ 下处理 12 小时。然后在 120℃ 下高压灭菌 30 分钟除去残留的 DEPC。

RNA 实验用的器具和仪器建议专门使用，不要用于其它实验。

### 【试剂配制】

用于 RNA 实验的试剂，需使用干热灭菌（180℃，60 min）或用上述方法进行 DEPC 水处理灭菌后的玻璃容器盛装（也可使用 RNA 实验用的一次性塑料容器），使用的无菌水需用 0.1% 的 DEPC 处理后进行高温高压灭菌。

RNA 实验用的试剂和无菌水都应专用，避免混用后交叉污染。

### 【制备方法】

使用简单的 RNA 纯化方法即可获得满足于 RT-PCR 反应的 RNA（只需少量的 RNA 便可进行 RT-PCR 反应）。但为了保证实验的成功率，建议使用 GTC 法（异硫氰酸胍法）制备的高纯度 RNA。

从培养细胞、组织中提取时，使用 RNAiso Plus（Code No. 9108/9109）。纯化的 RNA 用灭菌水或灭菌的 TE 缓冲液溶解。

#### 【Total RNA 中混有基因组 DNA 的对策】

提取的 Total RNA 中常常混有基因组 DNA，而基因组 DNA 可以直接作为 PCR 模板进行扩增，造成解析结果不准确。为了避免这种情况发生，我们必须采取如下两种措施：1、引物设计时避免基因组 DNA 扩增；2、使用 DNase I 处理除去基因组 DNA。

#### 1、引物设计时避免基因组 DNA 扩增

我们可以利用基因组 DNA 具有外显子和内含子的结构，在引物设计上下工夫，使 PCR 反应时不能扩增基因组 DNA。此时我们首先应确认目的基因的基因组结构，选择较长的内含子。然后，在这个内含子两侧的外显子上分别设计上、下游引物。Real Time PCR 反应时通常扩增的目的 DNA 片段长度都比较短，设置的条件也是适合短片段 DNA 的扩增。所以，当内含子足够长时，基因组 DNA 来源的扩增就不能发生；当内含子较短时，基因组 DNA 来源的扩增可能发生，但基因组 DNA 来源的扩增产物比 mRNA 来源的扩增产物长，可通过分析融解曲线的方法加以区分。但是，此种方法不适合具有单个外显子的基因、或者不具有内含子的生物种以及基因组情报没被解析的生物种等，此时必须采取 2、的方法解决。

#### 2、使用 DNase I 处理除去基因组 DNA

使用常规方法提取 Total RNA 后，再使用 DNase I (RNase-free) (Code No. 2270A) 分解混入的基因组 DNA，最后进行苯酚/氯仿抽提、乙醇沉淀等纯化 Total RNA。

### ◆ 操作流程

#### ① 按下列组分配制反应液。

| 试剂                   | 使用量         |
|----------------------|-------------|
| Total RNA            | 20~50 μg    |
| 10X DNase I Buffer   | 5 μl        |
| RNase Inhibitor      | 20 U        |
| DNase I (RNase-free) | 2 μl (10 U) |
| DEPC 处理水             | up to 50 μl |

② 37℃ 20 min。

③ 使用以下两种方法使 DNase I 失活。

#### A. 热处理

(1) 加入 2.5 μl 0.5 M EDTA 80℃ 2 min。

(2) 用 DEPC 处理水定容至 100 μl。



## B. 苯酚/氯仿抽提

- (1) 用 50  $\mu$ l DEPC 处理水定容至 100  $\mu$ l 后加入等体积的苯酚/氯仿/异戊醇 (25: 24: 1) 混匀。
- (2) 室温, 15,000 rpm 5 min 离心, 取上清。
- (3) 加入等体积的氯仿/异戊醇 (24: 1) 混匀。
- (4) 室温, 15,000 rpm 5 min 离心, 取上清。
- ④ 加入 10  $\mu$ l 3 M 醋酸钠, 250  $\mu$ l 冷乙醇, 冰上放置 10 min。
- ⑤ 4°C, 15,000 rpm 15 min 离心, 弃上清。
- ⑥ 加入 70%冷乙醇洗净, 4°C, 15,000 rpm 5 min 离心, 弃上清。
- ⑦ 沉淀干燥。
- ⑧ 加入适量 DEPC 处理水溶解。

### 【基因组 DNA 确认方法】

不进行反转录反应, 通过 Real Time PCR 确认基因组 DNA 混入量。此实验使用从基因组 DNA 和 mRNA 中都能进行扩增的 Primer。DNase I 处理后的基因组 DNA 处理情况也可以通过此方法进行确认。另外, 使用跨内含子对基因组 DNA 不能进行扩增的 Primer 也有扩增产物时, 怀疑有伪基因存在, 这种情况也可以用此方法进行确认。

### ● 关联产品

TB Green<sup>®</sup> *Premix Ex Taq*<sup>™</sup> II (Tli RNaseH Plus) (Code No. RR820Q/A/B)  
TB Green<sup>®</sup> Fast qPCR Mix (Code No. RR430S/A/B)  
TB Green<sup>®</sup> *Premix Ex Taq*<sup>™</sup> (Tli RNaseH Plus) (Code No. RR420Q/A/B)  
Probe qPCR Mix (Code No. RR391S/A/B)  
EASY Dilution (for Real Time PCR) (Code No. 9160/9160Q)  
Thermal Cycler Dice<sup>™</sup> Real Time System III (Code No. TP950/TP970/TP980/TP990)  
PrimeScript<sup>™</sup> RT Reagent Kit (Perfect Real Time) (Code No. RR037Q/A/B)  
PrimeScript<sup>™</sup> RT reagent Kit with gDNA Eraser (Perfect Real Time) (Code No. RR047Q/A/B)  
RNAiso Plus (Code No. 9108/9109)

*TaKaRa Ex Taq* and TB Green are registered trademarks of Takara Bio Inc.

PrimeScript, Thermal Cycler Dice, and *Premix Ex Taq* are trademarks of Takara Bio Inc.

#### 注意

本产品仅供科学研究使用, 不能用于人、动物的医疗或诊断程序, 不能使用本产品作为食品、化妆品或家庭用品等。

未经 Takara Bio Inc. 书面许可授权或批准, 不得制造、许诺销售、销售、进口 Takara 产品, 或者使用 Takara 产品所有的相关专利及相关商标。

如果您需要其他用途的许可授权, 请联络我们, 或访问我们网站 [www.takarabio.com](http://www.takarabio.com)。

您使用本产品必须遵守产品网页上适用的全部许可要求。阅读、了解并遵守此类声明的所有限制性条款是您的责任。

所有商标均属于各自商标所有者的财产。某些商标并未在全部行政区注册。

本文件由宝日医生物技术(北京)有限公司翻译制作, 最新版本文件请参考 Takara Bio Inc. 网站。为正确使用 Takara 产品, 您应当掌握本产品的相关知识和使用说明。

**技术咨询热线：**

0411-87641685, 87641686

4006518761, 4006518769

**TAKARA BIO INC.**

URL: <https://www.takarabiomed.com.cn>

v202204Da