

# THERMOscript RT Kit (+gDNA Eraser)



北京艾德莱生物科技有限公司  
Aidlab Biotechnologies Co., Ltd

地址：北京市海淀区上地紫成创业园 C126--130  
电话：010-82796972/82795296 (Fax)  
网址：[www.aidlab.cn](http://www.aidlab.cn) 邮箱：[info@aidlab.cn](mailto:info@aidlab.cn)

## 使用说明书

包装量：

目录编号	包装单位
PC6401	50次
PC6402	100次

Components	PC6401	PC6402
4 × gDNA Eraser Mix	200 µl	400 µl
5 × THERMO RT MasterMix	200 µl	400 µl
5 × No RTase Control Mix*	20 µl	40 µl
RNase free H <sub>2</sub> O	1 ml	1 ml

\* 5 × No RTase Control Mix 和 5 × THERMO RT MasterMix 成分完全一致，只是不含 THERMOscript H<sup>-</sup> RTase 反转录酶，可以用于反转录的阴性对照。

**产品储存：** -20℃ 保存，有效期 12 个月

**制品说明：** 本产品是一种高效、稳定、快速并可以去除基因组 DNA 污染的高温反转录系统。试剂盒采用分子进化技术高达 60℃ 的全新高温反转录酶，可以通读 GC 含量丰富，二级结构复杂的 RNA 模板，极大提高反转录效率。本试剂盒为一管式反转录预混 Mix，5 × THERMO RT MasterMix 中含有反转录第一链合所需的所有试剂（THERMOscript H<sup>-</sup> RTase、RNase Inhibitor、Random Primer、Oligo dT Primer、dNTP Mixture、Buffer）。通常 Real Time RT-PCR 等实验需要先用 DNase I 消化去除 RNA 中残留的基因组 DNA(gDNA)，但是传统 DNase I 处理复杂并容易造成 RNA 的降解和损失。本试剂盒中使用了具有 DNA 分解活性的特殊 4 × gDNA Eraser Mix 2 分钟消除 gDNA 残留，不需要 DNase 消化和后续繁琐步骤。

**适用范围：** 第一链cDNA合成。可用于高拷贝、低拷贝基因的检测，尤其GC含量高，复杂模板的高温反转录。

**产品特点：**

1. 新一代高温反转录酶极大提高包括复杂RNA模板的反转录效率，CT值一般提早2-3个循环。
2. 采用gDNA Eraser仅需2分钟清除DNA残留，不需要DNase 消化和后续繁琐步骤。
3. 全预混的反转录Mix，只需加入RNA和水，15分钟简单快速完成反转录。
4. 同时2种Mix在-20℃不易冻结，减少了化冻和混匀时间，使用更简单。
5. 本产品针对qPCR进行特别优化oligo dT和N6随机引物配比，使cDNA合成可从RNA转录本的各个区域起始并具有相同的反转录效率，最大程度保证了qPCR结果的真实性和可重复性。

**操作步骤** (以20 µl反应体系为例，也可以采用10µl反应体系)

1. 将模板RNA和5 × THERMO RT MasterMix 在冰上解冻；4 × gDNA Eraser Mix 和RNase free H<sub>2</sub>O在室温（15-25℃）解冻，解冻后迅速置于冰上。使用前将每种溶液轻弹或者轻微涡旋振荡混匀，可简短离心以收集残留在管壁的液体到管底。
2. 在RNase free管里面加入以下成分：(建议使用PCR管冰上配制)

Components	Volume
Total RNA/mRNA	≤ 12 µl *
4 × gDNA Eraser Mix	4 µl (见注意事项 3)
RNase free H <sub>2</sub> O	to 16 µl (补足到总体积 16 µl)

\* Total RNA 不超过 2 µg, mRNA 不超过 200 ng (20µl 体系)

- 移液器轻轻吹打混匀, 42°C 孵育2分钟 (或者37°C 孵育5分钟)。控温步骤均建议PCR仪器上进行。
- 继续直接在同一管加入如下成份:

Components	Volume
5 × THERMO RT MasterMix	4 µl (见注意事项 3)

- 移液器轻轻吹打混匀 (总体积20 µl), 25°C 孵育10 min, 50°C 孵育15 min。  
**注意:** 本制品在42°C-60°C 反转录均有稳定良好效果。如果模板具有复杂二级结构或高GC区域, 可尝试将反应温度提高至55°C-60°C, 有助于提高产量。
- 85°C 加热 5 sec 失活THERMOscript H<sup>+</sup> RTase和gDNA Eraser。
- 得到的cDNA产物可立即用于qPCR反应, 或在-20°C 保存, 并在半年内使用; 长期存放建议分装后在-70°C 保存。cDNA应避免反复冻融。

## RT-qPCR

取适量反转录cDNA产物 (一般不超过qPCR反应体积的1/10) 作为qPCR模板, 按照厂家荧光定量PCR试剂说明书进行下一步荧光定量PCR。 如果表达基因含量丰富, 可以根据实际适当稀释cDNA模板使用。

### 注意事项:

- 避免RNase污染。
- 为保证反转录成功建议使用高质量的RNA样品。
- 4 × gDNA Eraser Mix 、5 × THERMO RT MasterMix 非常粘稠, 溶液容易吸附在管壁和吸头外导致损失, 用前请点甩离心后使用, 并且避免吸头外壁沾附损失。4 × gDNA Eraser Mix 和5 × THERMO RT MasterMix 内包含的酶均为过量, 即使每次按照3.6 µl-3.8µl使用, 也不影响使用效果。
- 可以不经过基因组去除步骤, 直接用5 × THERMO RT MasterMix加RNA和水进行反转录, 这样所得到的结果会与使用THERMOscript RT MasterMix(货号: PC68)相当。