

StarScript III RT Kit

StarScript III反转录试剂盒

版本号: V220201

货号:	A232
保存:	-20°C
运输.	低温

货号	规格
A232-02	20 rxn
A232-10	100 rxn

【产品概述】

本试剂盒基于 StarScript III 反转录酶开发的 cDNA 第一链合成试剂盒。其中 StarScript III 反转录酶比 StarScript II 反转录酶具有更高的热稳定性,对于复杂二级结构和 GC 含量高的 RNA 模板,可将逆转录温度提高至 55-60℃,克服 RNA 复杂二级结构对 cDNA 合成的抑制,有效合成高质量 cDNA;StarScript III 反转录酶 cDNA 合成能力更高,非常适合少量模板以及低拷贝基因的逆转录。

本试剂盒中包含由总 RNA 或 mRNA 合成高质量第一链 cDNA 所需的所有成分,并提供两种 cDNA 合成引物:Random Primer 和 Oligo18 (dT)的预混液 Primer Mix, 合成的 cDNA 产物可直接用来进行后续 PCR 或者 qPCR 反应。

【产品组分】

组分名称	A232-02	A232-10
StarScript III Enzyme Mix	20 μΙ	100 μΙ
2×StarScript III Buffer	200 µl	1 ml
Primer Mix	20 μl	100 µl
Nuclease-free Water (DEPC-treated)	1 ml	1.5 ml

【保存条件】

-20℃保存, 保质期 24 个月。

【注意事项】

- 1. 实验过程中请注意避免 RNase 污染。
- 2. 各个组分在使用之前请完全溶解并充分混匀,以防因盐离子浓度不均影响实验结果。
- 3. RNA 模板的完整性对 cDNA 合成效率起着决定性作用,请选择可靠的 RNA 提取/纯化方法。推荐使用 GenStar 总 RNA 提取试剂(Cat#P118)及 StarSpin 柱式超纯动物 RNA 小提试剂盒(Cat#P132 等)制备高质量的 RNA 模板,并设置反转录反应阳性对照。
- 4. 所有的 RNA 提取方法都不能完全去除基因组 DNA, 所以应根据后续实验的需求,选择是否需要在反转录反应前去除残留基因组 DNA。
- 5. StarScript III RTase 合成的第一链 cDNA 产物可直接加入 PCR 反应混合物中进行扩增,但加入体积不应超过 PCR 反应总体系的 10%,否则影响目的片段的产量。PCR 扩增使用的耐热 DNA 聚合酶和热循环条件需要根据目的片段的大小、GC 含量、引物特性、以及对保真度的要求等进行选择。
- 6. 第一链 cDNA 合成产物经过处理后可作为第二链合成的模板,合成含各种标记的 cDNA,作为杂交实验的探针。
- 7. RNA 可置于-70℃以下长期保存, cDNA 合成产物可置于-20℃保存。



【简化操作流程】

注:此简化流程适用于qPCR 实验中的反转录步骤。

1. 在 DNase&RNase-free 离心管中加入下列成分:

组分	体积
RNA 模板	≤1 µg total RNA 或≤0.1 µg poly(A) mRNA
Primer Mix	1 μl*
2×StarScript III Buffer	10 μl
StarScript III Enzyme Mix	1 μΙ
Nuclease-free Water (DEPC-treated)	补足至 20 μl

^{*} 根据不同的实验目的,引物可选择加入试剂盒自带的Primer Mix,或是加入自备的 $1~\mu$ l Oligo 18~(dT) 或 $1~\mu$ l Random Primer。也可以根据实验需要,加入 $1~\mu$ l 自备的序列特异性引物(浓度 $20~\mu$ M)。采用自备的序列特异性引物时,RNA 模板的量可调整为 " $\leqslant 5~\mu$ g total RNA 或 $\leqslant 0.5~\mu$ g poly(A) mRNA"。

- 2. 轻轻混匀,短暂离心;50°C孵育15 min。
 - 注:复杂模板逆转录温度建议提高至55-60℃。反应时间可根据实验应用场景做适当调整。
- 3. 85°C加热 5 min 失活 StarScript III Enzyme Mix。
- 4. 反应结束后所得的 cDNA,请置于冰上进行后续实验或冷冻保存。

【标准操作流程】

注:按此步骤操作有助于打开复杂RNA模板的二级结构,提高反转录效率、增加cDNA产物的长度。

1. 按照下表配制反应体系

组分	体积
RNA 模板	≤1 µg total RNA 或≤0.1 µg poly(A) mRNA)
Primer Mix	1 μl*
Nuclease-free Water (DEPC-treated)	补足至 9 μl

^{*} 根据不同的实验目的,引物可选择加入试剂盒自带的Primer Mix,或是加入自备的 $1~\mu$ l Oligo 18~(dT) 或 $1~\mu$ l Random Primer。也可以根据实验需要,加入 $1~\mu$ l 自备的序列特异性引物(浓度 $20~\mu$ M)。采用自备的序列特异性引物时,RNA 模板的量可调整为 " $\leqslant 5~\mu$ g total RNA 或 $\leqslant 0.5~\mu$ g poly(A) mRNA"。

2. 65℃孵育 5 min, 再立即冰浴 2 min。

注:此步骤操作有助于打开复杂RNA模板的二级结构,提高反转录效率、增加cDNA产物的长度。

3. 在上述反应管中加入反转录反应液,总体积为 20 µl。

组分	体积
步骤 2 处理后的反应液	9 µl
2×StarScript III Buffer	10 μΙ
StarScript III Enzyme Mix	1 μΙ
总反应体系	20 μΙ

- 4. 轻轻混匀,短暂离心,25℃孵育10 min,50℃孵育30-50 min。
 - 注: 复杂模板逆转录温度可升高至55-60℃,提高反转录效率。

反应时间可根据实验应用场景做适当调整。如合成的cDNA 用作 qPCR 模板,则反应条件为50°C孵育15 min,见【简化操作流程】。

- 5. 85℃加热 5 min 失活 StarScript III Enzyme Mix。
- 6. 反应结束后所得的 cDNA,请置于冰上进行后续实验或冷冻保存。

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时,本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。在所有情况下,本公司对此产品所承担的责任,仅限于此产品的价值本身。