

## **Реакционная смесь для кПЦР all-in-one по ROX, 2x (с добавлением dsGreen, UDG)**

Смесь для кПЦР all-in-one по ROX подходит для точного определения содержания ДНК матрицы в пробе и может применяться для определения копийности и уровня экспрессии генов, генотипирования и др. методом кПЦР. Готовая 2-х кратная реакционная смесь содержит все необходимые компоненты для проведения количественной ПЦР, ее состав оптимизирован для получения идеальных результатов с минимальным значением порогового цикла и высоким уровнем отношения сигнал/фон. Полимераза с технологией «горячего старта» предотвращает неспецифическую амплификацию, а урацил-ДНК-гликозилаза исключает кросс-контаминацию и получение ложноположительных результатов. Для детекции используется интеркалирующий краситель dsGreen. Обратите внимание, данная реакционная смесь не содержит референсный краситель ROX и поэтому совместима с real-time амплификаторами любого типа. Объем смеси 1 мл рассчитан на проведение 100 реакций объемом 20 мкл.

**Состав реакционной смеси:** HS Taq ДНК-полимераза, смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов (включая dUTP), урацил-ДНК-гликозилаза (UDG), ПЦР-буфер (содержит  $Mg^{2+}$ ), интеркалирующий краситель dsGreen.

**Совместимость с оборудованием:** совместим с real-time амплификаторами любого типа.

### **Lumiprobe Corporation**

201 International Circle, Suite 135  
Hunt Valley, Maryland 21030  
USA  
Phone: +1 888 973 6353  
Fax: +1 888 973 6354  
Email: [order@lumiprobe.com](mailto:order@lumiprobe.com)

### **Lumiprobe GmbH**

Feodor-Lynen-Strasse 23  
30625 Hannover  
Germany  
Phone: +49 511 16596811  
Fax: +49 511 16596815  
Email: [de@lumiprobe.com](mailto:de@lumiprobe.com)

### **Lumiprobe RUS Ltd**

Kotsyubinsky street, 4  
121351 Moscow  
Russian Federation  
Phone: +7 800 775 3271  
Email: [ru@lumiprobe.com](mailto:ru@lumiprobe.com)

## Протокол

1. Разморозьте реакционную смесь, тщательно перемешайте, сбросьте капли центрифугированием.
2. Смешайте компоненты реакции согласно приведённой ниже таблице в указанной последовательности из расчёта на  $(N+0,1N)$  реакций, где  $N$  — необходимое число реакций. Готовую смесь перемешайте и сбросьте капли центрифугированием.

*! Для получения воспроизводимых результатов реакцию рекомендуется ставить в 2 и более повторах для каждого образца ДНК.*

*! Объем реакции может варьироваться в зависимости от конкретной задачи, однако объем реакции менее 10 мкл не рекомендуется.*

Расчет на 1 реакцию объемом 20 мкл:

Компонент	Объем	Примечание
2x Реакционная смесь all-in-one по ROX	10 мкл	—
Прямой праймер	0.5–1.5 мкл 10 мкМ раствора	5–15 пмоль/реакцию (конечная концентрация 250–750 нМ)
Обратный праймер	0.5–1.5 мкл 10 мкМ раствора	
Деионизованная вода	Добавляется до общего объема реакции 20 мкл	
ДНК	2–9 мкл (кДНК, 50–100 нг геномной ДНК, 1–100 пг плазмидной ДНК)	Добавляется отдельно в каждую пробирку (см. п.3)
<b>Общий объем реакции</b>	<b>20 мкл*</b>	

*\* при использовании другого объема реакции следует пересчитать объемы компонентов реакции с сохранением приведенных пропорций*

3. В пробирки для ПЦР внесите готовую смесь без учета объема образца ДНК. Образцы ДНК внесите отдельно в каждую пробирку, сбросьте капли центрифугированием.

## Программа амплификации:

Для расчёта температуры плавления ( $T_m$ ) праймеров рекомендуется использовать стандартные инструменты, работающие по алгоритму Nearest-Neighbor (SantaLucia J Jr., 1998). Температура отжига праймеров рассчитывается по формуле  $T_a = T_m - 5 \text{ } ^\circ\text{C}$ .

- Если температура отжига праймеров  $\geq 60 \text{ } ^\circ\text{C}$

Стадия	Температура	Время	Число циклов
Активация урацил-ДНК-гликозилазы	50 °C	5 мин	1
Активация HS Taq-полимеразы	95 °C	5 мин	1
Денатурация	95 °C	10 сек	40
Отжиг праймеров, совмещенный с элонгацией (На этом этапе должна производиться детекция флуоресценции)	60–72 °C	30–60 сек	

- Если температура отжига праймеров  $< 60 \text{ } ^\circ\text{C}$

Стадия	Температура	Время	Число циклов
Активация урацил-ДНК-гликозилазы	50 °C	5 мин	1
Активация HS Taq-полимеразы	95 °C	5 мин	1
Денатурация	95 °C	10 сек	40
Отжиг праймеров (На этом этапе должна производиться детекция флуоресценции)	55–59 °C	10–15 сек	
Элонгация	72 °C	15–30 сек	

*! После проведения амплификации, для того чтобы убедиться в отсутствии неспецифической амплификации, рекомендуется провести плавление ампликона в диапазоне от 60 до 95 °C.*