



ELK Biotechnology

For research use only.

EnTurbo™ SYBR Green PCR SuperMix(Low ROX Premixed)

货号	规格	EnTurbo™ SYBR Green PCR SuperMix (Low ROX Premixed)	RNaser-Free ddH2O	储藏/有效期
EQ014	20μL×500 rxns	4 x 1.25mL	4 x 1.25mL	-20°C/一年

产品优势

- ◆ 快速获得结果，可节省多达 50%的时间
- ◆ 优化的即用型预混液用于快速 PCR 反应
- ◆ 准确检测各种起始量的模板，扩增稳定、定量结果具有高度重复性
- ◆ 平衡的 K^+ 和 NH_4^+ 离子配比，确保高灵敏度和高特异性。

产品描述

EnTurbo™ SYBR Green PCR SuperMix 为优化的 2x real-timePCR 预混液，包含 HotStarTaq DNA Polymerase、SYBR Green | 荧光染料、dNTP 和 Mg^{2+} 及 Low Rox。此外缓冲液中平衡的 K^+ 和 NH_4^+ 离子配比可促进特异性的引物退火，确保高度灵敏和特异的 PCR 反应，只需在即用型 PCR 预混液中加入引物和 cDNA 模板，即可开始反应，大大简化操作过程，降低污染几率。独特的 PCR 缓冲液可确保在所有 real-timePCR 仪上进行灵敏的 qPCR，无需优化。

适用机型

ABI7500、7500Fast、ViiA7、Stratagene Mx3000™、Mx3005P™ 以及 Mx4000™ 等



ELK Biotechnology

For research use only.

试剂盒成分

成分	特点	优势
HotStarTaq DNA Polymerase	预变性温度下加热30s, 封闭抗体即可完全失活, 释放出DNA聚合酶活性。	可有效抑制引物退火导致的非特异性扩增。
SYBR Green qPCR Buffer	适用于所有real-timePCR 仪器	qPCR 运行时间缩短 50%,更快获得结果, 一天内可完成更多 PCR 反应
SYBR Green 染料	与 DNA 双链结合时产生强荧光信号	高灵敏度扩增。提供 Ct 值 5-35 的广域线性范围和个数拷贝检测的高灵敏度, 且适合熔解曲线分析。

试剂盒原理

EnTurbo™ SYBR Green PCR SuperMix 可在大范围内进行特异性、灵敏的检测, 适用于标准和快速 PCR 仪。预混液中的 SYBR Green I 染料可分析多个目标核酸, 无需合成序列特异性探针。特制的快速 PCR 缓冲液, 可大大缩短变性、退火和延伸时间, 对复杂的模板、PCR 抑制剂残留较多的模板 (如土壤和粪便 DNA) 以及长片段扩增等具有较好的适用性。此外, HotStarTaq DNA Polymerase可在 95°C 加热30sec活化, 需要严格的热启动, 以避免生成非特异性产物。

试剂盒应用

EnTurbo™ SYBR Green PCR SuperMix 可用于 cDNA 的基因表达分析, 质粒、gDNA 以及测序文库的绝对定量分析。

注意事项

1. 模板

- cDNA: 对于两步法定量 qPCR,使用从 10pg 到 1ng 总 RNA 中逆转录的 10μL cDNA。20μL 反应体系中, cDNA 模板的使用量一般不超过 100ng。需注意, 当检测未稀释的 cDNA 中高丰度基因时, 可能会导致定量 PCR 结果中 Ct 值过低, 从而影响定量的准确性。将 cDNA 模板进行梯度稀释可以获得更准确的结果。
- 质粒和基因组 DNA: 在 20μL 体系里可使用 100pg 至 1ng 量的基因组 DNA 或 10^{-10^7} 拷贝数的质粒 DNA。

2. 运输及保存方式



ELK Biotechnology

For research use only.

- 1) 冰袋、干冰运输。
- 2) -20°C避光保存。本品含有荧光染料 SYBR Green I，保存或配制反应体系时需避免强光照射，使用前请务必颠倒混匀。
- 3) 为了您的安全及健康，实验操作时请穿实验服并佩戴一次性操作手套。

反应体系

建立如下所述的反应体系。若要进行多个反应，可制备通用组分的预混液，在每管或每孔中加入合适的体积，然后加入特殊的反应组分（例如：模板）。

组成成分	96 孔板		384 孔板	终浓度
	50 μ L 体系	20 μ L 体系	10 μ L 体系	
2 x SYBR Green PCR Master Mix (Low ROX Premixed)	25 μ L	10 μ L	5 μ L	1 x
PCR Forward Primer (10 μ M)	1 μ L	0.4 μ L	0.2 μ L	0.2 μ M
PCR Reverse Primer (10 μ M)	1 μ L	0.4 μ L	0.2 μ L	0.2 μ M
模板				
RNaser-Free ddH ₂ O	to 50 μ L	to 20 μ L	to 10 μ L	—

1. 推荐使用 20 μ L 或 50 μ L 体系以保证目的基因扩增的有效性和重复性。
2. 盖上或密封反应管/PCR 板，轻轻混匀。可以稍微离心，确保所有组分都在管底。
3. 将反应体系置于荧光定量 PCR 仪中，收集数据并分析结果。最适温度和孵育时间可视具体情况而定。



ELK Biotechnology

For research use only.

两步法扩增程序:

阶段	循环数	温度	时间
预变性	1x	95°C	30 sec
变性	35-40x	95°C	5 sec
退火/延伸		60°C	30 sec
熔解曲线 (Melt Curve)			

三步法扩增程序:

阶段	循环数	温度	时间
预变性	1x	95°C	30 sec
变性	35-40x	95°C	5 sec
退火		50~60°C	30 sec
延伸		72°C	30 sec
熔解曲线 (Melt Curve)			

注: 1) 预变性时间: 满足大多数基因的扩增, 如果扩增片段为高GC含量片段或复杂结构样本, 可将预变性时间增加至2-5min。

2) 退火温度及时间: 可根据引物T_m值及目的基因扩增长度进行调整。

3) 熔解曲线: 通常采用仪器默认程序。

结果分析

定量实验至少需要三个生物学重复。反应结束后需要确认扩增曲线及熔解曲线。