



# QM-Poly A miRNA qRT-PCR Detection Kit 使用说明

## 产品介绍

Poly A 加尾 miRNA qRT-PCR 是一种常用的 miRNA 表达量的检测方法。QM-Poly A miRNA qRT-PCR Detection Kit 创新性将加尾 Poly (A) 步骤和逆转录步骤合二为一，极大的简化了操作步骤和流程，只需一步即可加尾 Poly A 并逆转录样品中的不 microRNA，简单的一步法 cDNA 合成系统，无需复杂的操作，可使用同一 RNA 模板进行不 microRNA 的定量检测，节省样品用量。QM-Poly A miRNA qRT-PCR Detection 试剂盒附带通用的 qPCR 下游引物，只需设计特异性的 miRNA 上游引物即可，灵敏度高。该方法采用 SYBR Green 染料检测。

产品中的 2X Universal SYBR Green Fast qPCR Mix 是采用 SYBR® Green I 嵌合荧光法进行 qPCR 反应的专用试剂，包含除了引物和模板外的所有 qPCR 所需成分。本产品为通用型试剂，使用芊陌生物设计的特殊参比染料，具有更灵敏的分辨率，并且适用于市面上所有型号的荧光定量 PCR 仪器（包括 High ROX, Low ROX 以及 No ROX 需求的仪器）。本产品通过对 SYBR® / FAM 通道进行荧光信号定量检测，获得 PCR 过程中 DNA 扩增的真实数据。且本产品采用热启动 Taq DNA 聚合酶进行扩增，在保证扩增效果的同时极大地提高了产品的特异性。

组分编号	组分名称	规格	RXN
QMS1020-1	QM polyA Enzyme Mix	25 μl	20T
QMS1020-2	QM polyA Buffer (2X)	100 μl	20T
QMS1020-3	2X Universal SYBR Green Fastq PCR Mix	2x1mL	200T
QMS1020-4	miRNA Uni-Reverse Primer (10 μM)	250 μl	500T
QMS1020-5	U6 Forward Primer (10 μM)	50 μl	100T
QMS1020-6	U6 Reverse Primer (10 μM)	50 μl	100T

## QM-Poly A miRNA qRT-PCR Detection Kit 组分明细

### 使用前注意事项：

- 在操作过程中，需注意避免（核酸酶 RNAase，温度，极端 PH 等）可能导致的产品降解。请遵循 RNA 及 DNA 的操作规范，带手套操作，ep 管，移液枪和枪头等都要避免污染，实验过程中，产品最好于冰上放置。
- 对于细胞，组织样本（人，大鼠，小鼠）的 miRNA 相对定量检测分析，一般建议使用 U6 snRNA 等通用引物作为内参。其他物种的内参引物需客户自行选择确定。
- 细胞上清/血浆/血清/尿液等及外泌体的 miRNA qPCR 检测需要在提取 RNA 前加入外参标准品 miRNA（常用外参标准品：cel-miR-39-3p）。细胞/组织等类型样本如不需要做绝对定量检测，一般无需添加外参。

### 实验方法

#### polyA 加尾+逆转录 RT 反应

##### 1. polyA加尾+RT反应体系

以 10ul polyA 加尾+RT 反应体系进行实验（冰上操作）：

试剂	加量/孔
RNA 模板(0.25~8ug)	? ul
QM polyA Buffer (2X)	5 ul
QM polyA Enzyme Mix	1.25 ul
无 RNAase 水/DEPC 水	补齐至 10ul

##### 2. polyA加尾+RT反应条件

polyA加尾+RT反应体系混匀后，瞬时离心，RT 反应程序为：37°C反应60 分钟，85°C反应5分钟。反应后的产物加入90ul的无RNAase水/DEPC水，混匀，得到总体积100ul的cDNA模



板，用于后续的miRNA qRT-PCR检测。

#### 注意事项：

- polyA 加尾+RT 反应体系可按照实验需求等比缩放。
- RNA 模板体积较大时，请确保 RNA 是溶于水中而不是 TE Buffer 中，因为 TE 会抑制逆转录反应。
- 逆转录产物 cDNA (polyA 加尾+RT 反应液)可立即进行后续 qPCR 反应，或置于-20 °C 保存并在 3 个月内使用；长期存放建议分装后在-80°C 保存。cDNA 应避免反复冻融。

### miRNA qPCR 反应（冰上操作）

染料法定量 PCR 20 μL 反应加样量体系（推荐以 20ul qPCR 反应体系进行实验）

试剂	终浓度	加量/孔
2X Universal SYBR Green Fast qPCR Mix	1×	10 μL
Poly A miRNA FP (10 μmol/L) / U6 Forward Primer (10 μmol)	0.2 μmol/L	0.4 μL
miRNA Uni-Reverse Primer (10 μmol/L) / U6 Reverse Primer (10 μmol)	0.2 μmol/L	0.4 μL
RT product (建议100pg-50ng之间为佳)		? μL
无RNAase水/DEPC水		补至 20 μL

#### 注意 事 项：

- 配制好反应体系轻轻混匀上述反应体系（避免剧烈涡旋振荡）
- Forward Primer, Reverse Primer 初始反应浓度推荐使用 200nM，最佳浓度可以在 100nM ~ 800nM 之间优化；扩增效率不高的情况下，可提高引物的浓度；发生非特异性反应时，可降低引物浓度，并优化反应体系。
- DNA最高使用量不宜超过 qPCR 反应体系的 1/10，对于表达丰度较高的miRNA，可将 cDNA 稀释后再进行qPCR，一般稀释比例可以在 10 ~ 1000 倍之间，请根据具体的Ct 值进行调整。
- 该miRNA qPCR反应程序适用于市面上所有型号的荧光定量PCR仪器（包括HighROX、LowROX以及NoROX需求的仪器），无需额外添加ROX。
- miRNA Uni-Reverse Primer为miRNA通用引物，但不可用于U6/5S，U6/5S需用对应的U6/5S的Reverse Primer.
- 2 X universal SYBR Green Fast qPCR Mix在使用前请充分融解，**避免强光直射，并注意避光保存**。
- 2 X universal SYBR Green Fast qPCR Mix中含有甘油，在使用前请轻轻混匀，避免产生气泡；取用之前应混匀并离心。使用后立即放回-20°C冰箱保存。
- 2 X universal SYBR Green Fast qPCR Mix含有DNA聚合酶，使用时请置于冰上，短时间内多次使用可在4°C暂存，应尽量避免反复冻融。

### 实时定量 PCR 反应程序

客户可依据具体需求以及结合日常 qPCR 常用程序选择二步法或者三步法来进行 qPCR 反应。

#### 二步法qPCR程序设置如下：

循环	步骤	温度	时间	内容
1 X	预变性	95°C	3 min	Taq 酶激活
40 X	变性	95°C	5 sec	PCR 模板变性
	退火+延伸	60°C	30~34 sec	退火+延伸

溶解曲线分析：采集荧光信号，建议按照仪器qPCR反应程序仪器默认的采集信号设置

\*注：确保延伸后立刻进行荧光信号采集。延伸时间根据qPCR仪所需数据采集时间自行调整：使用

StepOnePlus请设定为30s；使用7300请设定为31s；使用7500请设定为34s。

**三步法qPCR程序设置如下：**

循环	步骤	温度	时间	内容
1 X	预变性	95°C	3 min	Taq 酶激活
40 X	变性	95°C	5 sec	PCR 模板变性
	退火	60°C	20 sec	退火
	延伸	70°C	10 sec	延伸
	溶解曲线分析：采集荧光信号，建议按照仪器qPCR反应程序仪器默认的采集信号设置			

**备注：**

- 1：无特殊说明，我司 qPCR 引物退火温度均按  $60\pm3^{\circ}\text{C}$  进行设计。qPCR 程序设置时选择通用退火温度  $60^{\circ}\text{C}$ ，最佳退火温度可在  $57^{\circ}\text{C} \sim 63^{\circ}\text{C}$  之间适当调整；
- 2：部分仪器如 ABI 系列仪器收集荧光信号需要较长的恒温时间方能收集信号，使用此类仪器建议使用两步法，将退火及延伸反应合并，退火延伸温度设置为  $60^{\circ}\text{C}$ ，时间设置为仪器收集信号所需的最短时间。
- 3：SYBR Green 染料法进行的 qPCR 检测反应都需要在循环结束后立即进行熔解曲线分析，检测温度为  $70^{\circ}\text{C} \sim 95^{\circ}\text{C}$ ，升温速率为  $0.5^{\circ}\text{C}/\text{次}$ ，恒温时间为  $5 \text{ sec}/\text{次}$ 。

**数据分析**

1. 重复管之间 Ct 值的  $\text{STD} < 0.2$ ，不同批次间同一实验的 Ct 值的  $\text{STD} < 0.5$ （不同批次同一实验对比需保证阈值设置基本一致）。
2. 扩增产物的熔解曲线无明显非特异性扩增产物(杂峰)或引物二聚体杂峰(必要时请进行琼脂糖电泳确认)，并且熔解曲线的 Tm 值一般在  $80\text{-}95^{\circ}\text{C}$  之间。

**温馨提示：**如涉及到使用本公司产品发表文章请引用产品来源，QianMoBio Co. Ltd, shanghai, China，上海芊陌生物科技有限公司。对于引用注释本公司产品发表的 SCI paper，联系销售或者本公司，可获取对应的科研奖励金。