

# Информация о продукте

БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)

### Описание продукта

Набор БиоМастер UDG HS-qPCR (2×) содержит 2× реакционную смесь БиоМастер UDG HS-qPCR (2×) и стерильную воду. 2× реакционная смесь БиоМастер UDG HS-qPCR (2×) предназначена для проведения количественного ПЦР в режиме реального времени с использованием флуоресцентно-меченых зондов. В состав БиоМастер UDG HS-qPCR (2×) входят все необходимые компоненты ПЦР (исключая ДНК-матрицу, праймеры и зонд):

- высокопроцессивная рекомбинантная *HS-Taq* ДНК-полимераза;
- N-урацил-ДНК-гликозилаза;
- смесь дезоксинуклеозидтрифосфатов;
- ПЦР-буфер;
- Mg<sup>2+</sup>.

Смесь оптимизирована для проведения эффективной и воспроизводимой ПЦР с "горячим" стартом в режиме реального времени с образцами геномной, плазмидной и вирусной ДНК. В состав смеси входят добавки, повышающие время полужизни и процессивность *HS-Taq* ДНК-полимеразы за счет повышения её стабильности в ходе ПЦР. *БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)* реакционная смесь не содержит вещества, влияющие на температуры отжига праймеров и характеристики плавления матрицы.

N-урацил-ДНК-гликозилаза (УДГ) и дУТФ (в пропорции с дТТФ) обеспечивают надежную защиту от переноса ампликона между реакционными смесями (кросс-контаминации). ДНК-полимераза, входящая в её состав **БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)**, неактивна при комнатной температуре. Для её активации необходим прогрев реакционной смеси при 95 °C в течение 5 мин. Представленная форма набора для проведения ПЦР экономит время и снижает вероятность контаминации за счет малого числа шагов пипетирования.

# Состав набора

| Кат. #     | БиоМастер UDG HS-<br>qPCR (2×) | Вода        | Кол-во реакций по<br>25 мкл |
|------------|--------------------------------|-------------|-----------------------------|
| MH021-400  | 4 × 1.25 мл                    | 4 × 1.25 мл | 400                         |
| MH021-2040 | 17 × 1.5 мл                    | 3 × 1,8 мл  | 2040                        |

# Cocmae BuoMacmep UDG HS-qPCR (2×)

100 mM Трис-HCl, pH 8.5, 100 mM KCl, смесь нуклеозидтрифосфатов (включая дУТФ), 10 мМ MgCl $_2$ , 0.1 ед. акт./мкл HS-Taq ДНК-полимеразы, N-урацил-ДНК-гликозилаза, 0.025% Tween 20, стабилизаторы Taq ДНК-полимеразы.

## Область применения:

- ПЦР с "горячим" стартом в режиме реального времени с применением флуоресцентно-меченых зондов;
- Обычная ПЦР:
- Высоковоспроизводимая ПЦР;
- Мультиплексная ПЦР;
- Генотипирование.

## Свойства полимеразы

Рекомбинантная *HS-Taq* ДНК-полимераза обладает 5′-3′ ДНК-зависимой полимеразной активностью и 5′-3′ экзонуклеазной активностью нативной *Taq* ДНК-полимеразы из *Thermus aquaticus*. Скорость продвижения *Taq* ДНК-полимеразы зависит от сложности ДНК-матрицы и составляет примерно 1 т.п.о./мин. Рекомбинантная *HS-Taq* ДНК-полимераза идеально подходит для стандартной ПЦР и ПЦР в режиме реального времени.

#### Свойства реакционной смеси

- Реакционная смесь неактивна при комнатной температуре благодаря технологии "горячий" старт и активируется после инкубации при 95 °C в течение 5 мин;
- Присутствие дУТФ гарантирует встраивание уридина в каждую синтезированную цепь ДНК, УДГ способна удалять урацил из одно- и двух-цепочечных молекул ДНК;
- Смесь оптимизирована для специфичной работы *HS-Taq* ДНК-полимеразы, длительного хранения (хранение *БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)* в течение 7 дней при комнатной температуре не снижает эффективность ПЦР), многократного замораживания-размораживания.

#### Преимущества использования

- Фермент с "горячим" стартом повышает специфичность, чувствительность и выход реакции;
- Для активации *HS-Tag* ДНК-полимеразы требуется не более 5 мин.
- Высокие селективность и выход реакции.
- Сокращается время на подготовку реакции;
- Предотвращает повторную амплификацию ПЦР-продуктов, попавших в реакционную смесь из другой смеси;
- Стандартизируются условия постановки однотипных реакций (снижается погрешность при смешивании компонентов ПЦР в разных экспериментах);
- Минимизируются трудозатраты.

#### Ограничения к использованию

Не рекомендуется использовать для ПЦР в реальном времени с интеркалирующими красителями. Для таких приложений следует использовать наборы **БиоМастер HS-qPCR SYBR Blue** (2×) или **БиоМастер UDG HS-qPCR SYBR Blue** (2×).

# Протокол выполнения амплификации

- 1. Разморозить реакционную смесь и тщательно перемешать.
- 2. В тонкостенные пробирки для ПЦР добавить следующие компоненты из расчета объема одной реакционной смеси 25 мкл:

| Компонент                      | Объем      | Конечная концентрация |
|--------------------------------|------------|-----------------------|
| БиоМастер UDG HS-<br>qPCR (2×) | 12,5       | 1×                    |
| Прямой праймер                 | переменный | 0,1 — 600 нМ          |
| Обратный праймер               | переменный | 0,1 — 600 нМ          |
| Зонд                           | переменный | 0,1 – 300 нМ          |
| ДНК-матрица                    | переменный | 1 пг – 1 мкг          |
| Стерильная вода                | до 25 мкл  |                       |



- 3. Осторожно перемешать и сбросить капли, используя центрифугу.
- 4. Провести ПЦР, используя рекомендованные ниже температурные условия:

| Шаг                             | Температура<br>, °C | Время<br>инкубаци<br>и | Количество циклов |
|---------------------------------|---------------------|------------------------|-------------------|
| Антиконтаминационна я обработка | 50                  | 2 мин                  | 1                 |
| Предварительная<br>денатурация  | 95                  | 5 мин                  | 1                 |
| Денатурация                     | 95                  | 5-15 сек               | 30 - 50           |
| Отжиг                           | 50 - 68             | 5-15 сек               |                   |
| Элонгация                       | 58 - 72             | 5-30 сек               |                   |

#### Либо:

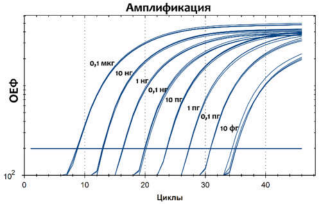
| Шаг                             | Температура<br>, °C | Время<br>инкубаци<br>и | Количество циклов  |
|---------------------------------|---------------------|------------------------|--------------------|
| Антиконтаминационна я обработка | 50                  | 2 мин                  | 1                  |
| Предварительная<br>денатурация  | 95                  | 5 мин                  | 1                  |
| Денатурация                     | 95                  | 5-15 сек               | 30 - 50            |
| Отжиг/элонгация                 | 50 - 68             | 30-60 сек              | <del>30 - 30</del> |

5.Результат проведения ПЦР отображается в виде кривых амплификации.

**Хранение:** в месте, защищенном от попадания света: при +25 °C -7дней; при +4 °C -4 месяца; при -20°C -18 месяцев; не более 50 циклов замораживания-размораживания.

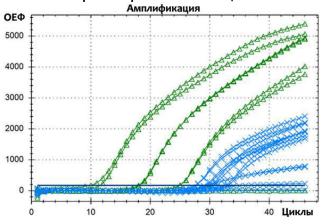
**Транспортировка:** при 0 - +4 °C, допускается транспортировка при комнатной температуре до 3-х дней.

# Область линейности системы БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)



Амплификация фрагмента кДНК гена 18S мРНК в серии 10 кратных разведений от 10 фг до 1 мкг. Длина ампликона — 120 п.н. Реакция проводилась на приборе CFX96 Touch (Bio-Rad).

# Борьба с кросс-контаминацией



Амплификация серии разведений (от  $10^3$  до  $10^7$  раз) реакционной смеси после ПЦР в присутствии дУТФ. Зеленые линии — <u>БиоМастер HS-qПЦР (2×)</u>; синие линии - **БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)**.



### Рекомендации для предупреждения контаминаций при ПЦР.

Во время ПЦР нарабатывается более 10 миллионов копий ДНК-матрицы. Таким образом, необходимо следить за возможностью попадания других матриц и ампликонов которые могут присутствовать в лаборатории. Ниже представлены общие рекомендации для снижения риска контаминации:

- Процедуры по подготовке ДНК образцы, открывайте и пипетируте ПЦР смесь, амплификацию и анализ ПЦР продуктов необходимо проводить в разных территориальных зонах.
- Подготавливайте ПЦР смеси в ПЦР-шкафах с ламинарным потоком и оснашенных УФ-лампой.
- Используйте новые перчатки для очистки ДНК и приготовления ПЦР смесей.
- Используйте реагенты, предназначенные для ПЦР. Используйте наконечники для пипеток снабженные аэрозольным фильтром для подготовки ДНК образов и замешивания смесей ПЦР.
- Всегда готовьте смесь без ДНК матрицы (отрицательный контроль) для проверки на контаминацию.

### Рекомендации для подбора праймеров

Для подбора праймеров и зондов рекомендуется использовать программу Oligo <a href="http://www.oligo.net/">http://www.oligo.net/</a> или аналоги. При отборе олигонуклеотидов соблюдайте следующие требования:

### праймеры

- Длина 18-22 п.о.;
- Теоретические Tm между парой праймеров не должна отличатся более чем на 2 °C:
- Праймеры для проведения TaqMan ПЦР должны иметь Tm не менее 60 °C;
- GC состав праймеров в границах 40 60%;
- Длина продукта 70 150 п.о.;
- Минимизируйте вторичные структуры. Лучше их полное отсутствие.
- Проверяйте свои праймеры при помощи BLAST.

#### **30НДЫ**

- Длина 22-26 п.о.;
- Температура плавления: 68-70°С.
- Минимум одинаковых нуклеотидов подряд (особенно G: не более 4-х подряд).
- Выбирайте ту цепь ДНК, на которой в пробе будет чаще встречаться С, чем G.
- На 5'-конце не должно быть G.
- Избегайте образование димеров зонда с праймерами и самокомплементарности.

## Образцы ДНК

- Чистота и целостность ДНК очень важна для успешного проведения ПЦР. Для выделения образцов ДНК, используйте стандартные методики, позволяющие в дальнейшем проводить амплификацию;
- В процессе подготовки и работы с образцами максимально ограничивайте

- использование ПЦР ингибиторов (фенол, гемин и др.). В случае очистки образцов в геле, минимизируйте воздействие УФ изучения, для предотвращения пиримидиновых димеров;
- Подготовку реакционной смеси проводите в чистой зоне, используйте наконечники для пипеток с фильтром для уменьшения вероятности контаминации;
- Оптимальное количество ДНК, используемое в реакции, зависит типа образца и его чистоты. Например, для ДНК фага лямбда ~ 0,1 нг; ДНК *E.Coli* ~ 10 нг; ДНК человека ~10 – 50 нг.

### Характеристики циклов амплификации

### Начальная ДНК денатурация и активация фермента

Очень важно достигнуть полной денатурации ДНК-матрицы в начале ПЦР, что обеспечит её эффективное использование во время первого цикла амплификации. Если GC состав матрицы 50% и менее достаточно 5 мин начальной денатурации при 95 °C.

#### Денатурация

Общепринятым временен денатурации на цикл в случае ПЦР в реальном времени считается 15 - 30 сек при 95 °C.

#### Отжиг праймеров и элонгация

Для TaqMan формата роведения ПЦР в реальном времени стадия отжига и элонгации как правило объединяется в одну стадию с температурой 58-60 °С и длительностью 60 сек.

## Количество циклов

Если имеется менее 10 копий ДНК-матрицы на реакцию, то для эффективной амплификации необходимо не менее 40 циклов. Для большего количества матрицы достаточно 25 - 35 циклов.

## Экзодеоксирибонуклеазная активность

ДНК была стабильна после инкубации 1 мкг фрагмента ДНК фага лямбда в присутствии 25 мкл *БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)* в 50 мкл реакционной смеси в течение 4 ч. при 37 °C и 70 °C.

## Рибонуклеазная активность

Отсутствие рибонуклеазной активности было подтверждено после инкубации 1 мкг 5'-[Р<sup>32</sup>] меченого фрагмента РНК в присутствии 25 мкл *БиоМастер UDG HS-qPCR (2×)* в 50 мкл реакционной смеси в течение 4 ч. при 37 °C.

ООО «Биолабмикс» 630090 г. Новосибирск, Ул., Инженерная, 28 Т/ф (383) 363-51-91 http://www.biolabmix.ru

