

鼠尾直接 PCR 试剂盒(快速基因型鉴定)

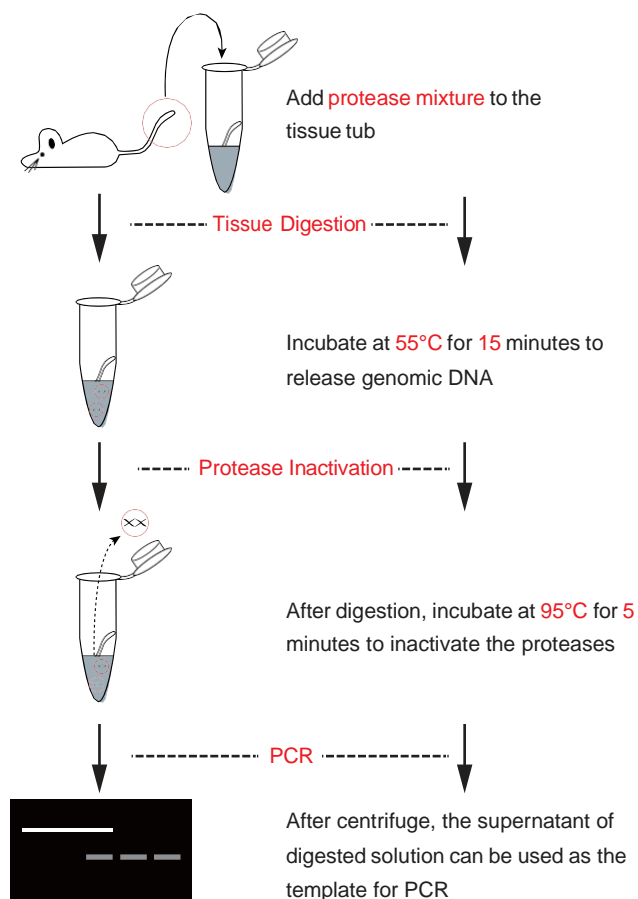
产品组分

产品组分	B40013 (200 rxns)	B40015 (500 rxns)	B40016 (600 rxns)
Buffer L (mL)	20	50	20*3
Protease Plus (mL)	0.4	1	0.4*3
2 x M-PCR OPTI™ Mix (mL)	2	5	6

储存方法

Buffer L 4°C保存, 其余组分-20°C保存。保质期一年。

实验方法



1. 组织消化

按小鼠数量配制组织消化液, 试剂比例如下:

	单样本
Protease Plus	2 μL
Buffer L	100 μL

组织消化液现用现配, 充分混匀后使用。

1.2. 向每个含有样本的 EP 管中加入 100 μL 新鲜组织消化液, 55°C水浴/金属浴中消化 15 min。组织消化时, 务必将组织完全浸没于消化液中。消化完成后, 组织外观上仍然完整, 但足量的基因组 DNA 已经释放, 不影响后续的 PCR 实验。

1.3. 将样本置于 95°C水浴/金属浴中孵育 5 min 以灭活消化液中的蛋白酶。12000 rpm 离心 5 分钟, 取上清作为 PCR 模板。消化后的上清可于-20°C保存三个月。

2. PCR 扩增

2.1. PCR 反应体系: 反应体系的配制最好于低温环境下(如冰浴)完成, 以保证 PCR 扩增效率和扩增特异性。

PCR 反应组分	20 μL 反应体系 (μL)	50 μL 反应体系 (μL)
ddH ₂ O	8	21
正向引物 (10 μM)	0.5	1
反向引物 (10 μM)	0.5	1
模板 (消化产物)	1	2
2 x M-PCR OPTI™ Mix	10	25

Temperature (°C)	Time	Cycles
94	5 min	1
94	20 sec	35-40
50-65	30 sec	
72	X min (2 kb /min)	
72	5 min	1
12	--	1

PCR 产物的 3' 端带有碱基 A, 可直接克隆至 T 载体, 用于 DNA 测序。

3. 琼脂糖凝胶电泳

试剂 2 x M-PCR OPTITM Mix 中含有溴酚蓝染料，PCR 产物可直接点 样进行琼脂糖凝胶电泳。

常见问题及对策

常见问题	可能原因	对策
样本组与阳性对照组均无扩增条带	PCR 反应条件设置不当	优化PCR 反应条件
	PCR 引物质量问题	重新设计PCR 引物
样本组无扩增条带而阳性对照组正常	不当储存或长期储存引起试剂活性丧失	使用新鲜的试剂
	组织消化不够充分	延长 55°C消化时间至 60 min
	蛋白酶未被完全灭活	消化产物在 95-100°C 孵育 5 min
存在非特异性扩增条带	PCR 退火温度太低，循环数、引物浓度或模板浓度太高	增加PCR 退火温度，降低 PCR 循环数、引物浓度或模板浓度
	PCR 引物错配	重新设计PCR 引物
	配制 PCR 反应体系时温度太高或配制完成后放置时间太久	PCR 反应体系的配制在低温下进行，配制完成后尽快进行PCR 扩增反应