版本号: FP230630

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057

TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

HRM Analysis Kit (EvaGreen)

HRM分析试剂盒 (EvaGreen)

目录号: FP210

产品内容

产品组成	FP210-01 20 μl×125 rxn	FP210-02 20 µl×500 rxn
2x HRM Analysis PreMix (with EvaGreen)	1.25 ml	4×1.25 ml
50×ROX Reference Dye	250 μΙ	1 ml
RNase-Free ddH₂O	2×1 ml	5×1 ml

储存条件

本产品于 -30~-15℃可保存12个月。收到本产品后、 请立即置于-30~-15℃ 避光保存。 从-30~-15°C 取出使用时, 将冻存的2x HRM Analysis PreMix和50×ROX Reference Dye溶 解,然后轻轻颠倒混匀,待溶液完全均一后再行使用。如解冻后没有使用,须彻底混匀后重 新冷冻 (在解冻过程中盐会出现分层现象,未混匀进行冷冻,盐晶体的析出将会对酶造成损 害)。如需一段时间内经常取用,可在2~8°C条件下储存3个月。避免反复多次冻融。

产品简介

本产品结合了饱和染料EvaGreen和抗体酶的优点,是一款适用于高分辨率熔解曲线 (High Resolution Melting, HRM)分析的专业试剂盒。本品是一种2× PreMix, PCR反应液配 制十分简单方便: 具有分辨率高和模板高度适应性等特点。

与SYBR Green不同,EvaGreen在高浓度情况下不会抑制PCR反应;可以使双链PCR 产物的结合量达到饱和状态, 所以称为"饱和染料"。不会产生SYBR Green 的"染料重 排"现象,能够很好的区分扩增产物之间单个碱基的差异。

本产品可用于已知SNP分析,以及未知突变基因扫描和甲基化PCR分析等研究。

试剂盒特点

- 1. HRM Analysis PreMix采用了抗体修饰的热启动DNA聚合酶,配合精心优化Buffer体系,具有高扩增效率。高扩增特异性和宽广的可信范围的特点。
- 2. HRM Mix中预混有Eva Green饱和染料,其在饱和状态下具很高的熔解曲线分辨率,可以 区分单个碱基的变异。
- 3. 该产品独特的Buffer体系进一步增加了熔解曲线的稳定性,提高扩增的特异性。
- 4. 本产品附带ROX Reference Dye, 用于消除信号本底以及校正孔与孔之间产生的荧光信号 误差,方便客户针对不同型号荧光定量PCR仪时选择对应浓度使用。

试剂盒原理

SYBR Green是目前被广泛应用于荧光定量PCR分析的荧光染料,但由于对PCR的抑制较严重,会被控制在较低的使用浓度,SYBR Green与双链DNA的结合处于非饱和状态,所以称为"非饱和染料"。SYBR Green的这种性质会导致在"染料重排"现象的发生,从而影响熔解曲线的分辨率,所以不能够通过熔解曲线区分扩增产物之间单个碱基之间的差异。

EvaGreen 是一种同时适用于荧光定量 PCR 和HRM 分析的新一代染料。这种染料通过一种被称为"按要求释放"的全新机制,选择性的结合双链 DNA。这一机制保证了较低的 PCR 抑制作用,同时也允许在染料饱和浓度下进行分辨单碱基差异的HRM分析。

注意事项

- 1. 本产品中含有荧光染料EvaGreen,保存本产品或配制PCR反应液时应避免强光照射。
- 2. 如果试剂没有混匀,其反应性能会有所下降。使用时请上下颠倒轻轻混匀,请不要使用振荡器进行混匀,尽量避免出现泡沫,并经瞬时离心后使用。
- 3. 引物纯度对反应特异性影响很大,建议使用PAGE级别以上纯化的引物。
- 4. 20 μI反应体系中,基因组DNA模板的使用量一般小于100 ng,并尽量保持不同反应之间 有相同的模板量。模板纯度,OD260/280 1.6~2.0,OD260/230 1.5~2.0。
- 5. 由于HRM具有很高的灵敏性,因此在条件允许的情况下推荐使用50 μl反应体系,大的反应体系可以提高反应重复性,减少实验误差对熔解曲线的负面影响。
- 6. 引物设计:较短的PCR产物可以提高HRM的分辨率;因此在设计PCR引物时,遵循普遍的原则外,尽量保持产物长度在80~120之间。SNP位点尽量处在PCR产物序列中间位置。

操作方法

<1> 建立HRM PCR反应体系:

请注意将2× HRM Analysis PreMix和50×ROX Reference Dye避光保存。

- 1. 溶解2× HRM Analysis PreMix (如果保存在-30~-15℃), 50×ROX Reference Dye, 模板, 引物和RNase-Free ddH₂O, 并将所有试剂在室温下平衡并彻底混匀。
- 2. 建议置于冰上进行HRM PCR反应液的配制。

反应体系

组成成分	50 µl 体系	20 µl 体系	终浓度
2× HRM Analysis PreMix	25 µl	10 µl	1×
正向引物(10 µM)	1.5 µl	0.6 µl	0.3 µM*
反向引物(10 µM)	1.5 µl	0.6 µl	0.3 µM*
模板**	_	_	-ng
50×ROX Reference Dye [△]	_	_	_
RNase-Free ddH₂O	至50 µl	至20 µl	_

§ 常用体系为20 ul,在条件允许的情况下可50 ul反应体系,大的反应体系可以减少实验误差对熔解曲线的负面影响。

*引物终浓度为0.3 μM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。扩增效率不高时,可增加PCR反应体系中的引物浓度;发生非特异扩增时,可适当减少PCR反应体系中的引物浓度。需要进一步优化引物浓度的,可以在0.2~0.5 μM范围内调整。

△ 几种常见仪器的匹配ROX Reference Dye浓度见下表:

仪器	终浓度		
ABI 7900HT	5× (例如:5 μl ROX/50 μl体系)		
ABI 7500 Fast	1× (例如:1 μl ROX/50 μl体系)		
Roche LightCycler 480, Qiagen Roter-Gene	无需添加		

<2>进行PCR反应

建议采用两步法PCR反应程序进行反应。当出现模板浓度过低引起非特异扩增,引物 Tm值较低导致的扩增效率低下或扩增曲线重现性不佳等现象时,建议尝试进行三步法PCR 扩增反应。

^{**}由于HRM反应较灵敏,须尽量保持不同样本之间有相同的模板量;

两步法反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	2 min	预变性	否
PCR反应 40×	95°C	10 sec	变性	否	
	60°C ^{△1}	30 sec	退火/延伸	是	
熔解曲线分析 (Melting/Dissociation Curve Stage) ^{△2}					

三步法反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	2 min	预变性	否
PCR反应 40×	95°C	10 sec	变性	否	
	60°C	20 sec	退火	否	
	72°C	30 sec	延伸	是	
熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage)△2					

- △1 请先使用60°C 30 sec进行扩增,如出现非特异性扩增,可尝试在60-66°C 范围内优化,提高反应特异性。
 - △2 HRM在熔解曲线分析时,一般设置为0.02~0.1°C收集一次荧光。
 - 3. 盖上反应管,轻柔混匀。可短暂离心,确保所有组分均在管底。
 - 4. 将反应体系置于荧光定量PCR仪中, 开始反应。

实验案例

根据NCBI SNP数据库,选取已知的SNP进行检测,检测的SNP信息如下:

RefSNP number: rs174538

Gene Name: FEN1 (flap structure-specific endonuclease 1)

序 列: CGCTCCGCCACCGGAAGAACACGTCG[A/G]CAGGAGCAGGCGCCTAGCACAACCG

Allele Frequency: A=0.314, G=0.686

根据该SNP位点两侧序列信息,设计引物: FEN1 F: CCTCAACGCTCTCACCATTTTG;

FEN1 R: GGCACTTCCTTTTCCGGTTGTG; 扩增PCR产物长度为108 bp。

配置反应体系,在Roche LightCycle480 仪器上运行,检测24个个体。

反映体系:

组成成分	20 µl 体系	
2× HRM Analysis PreMix	10 µl	
正向引物(10 µM)	0.6 µl	
反向引物(10 μM)	0.6 μΙ	
模板	1 ul(~50 ng)	
50× ROX Reference Dye*	0 μΙ	
RNase-Free ddH₂O	至20 µl	

^{*}LightCycle 480 仪器不需要ROX参比染料

反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	2 min	预变性	否
PCR反应 40×	95°C	10 sec	变性	否	
	60°C	30 sec	退火/延伸	是	
熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage)					

实验结果:

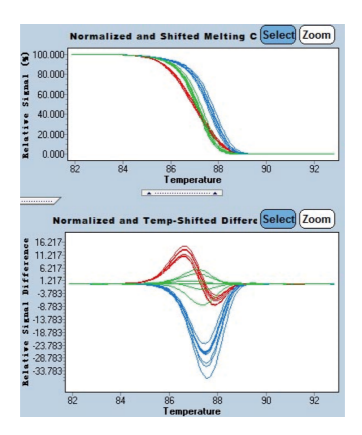


图1. 对已知SNP进行检测,NCBI Assay ID为ss869699;PCR产物长度为108 bp;24 个检测样本。Roche LightCycler 480仪器运行,收集熔解曲线信号参数:Ramp Rate 0.05;Acquisitions 12;Gene scanning方法分析。结果中可以看出,HRM Analysis Kit的不同基因型分辨明确,相同基因型熔解曲线重复性高,不存在误判。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询● 最新优惠活动

- 在线专家客服
- 微信直播课堂

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微生物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案