



M-MLV RNase H⁻ Reverse Transcriptase

REF: EG15123S

储运条件

-20°C

产品组成

组分	规格
M-MLV RNase H ⁻ Reverse Transcriptase (200 U/μI)	50 µl
5× M-MLV First Strand Buffer	500 μΙ
0.1 M DTT	100 μΙ

产品简介

M-MLV RNase H⁻ Reverse Transcriptase 是 通 过 基 因 修 饰 和重组技术克隆表达的 RNase H 活性缺失型莫洛尼氏鼠白血病毒(Moloney Murine Leukemia Virus, M-MLV)逆转录酶。经过基因工程改造,本酶的最适反应温度提升至 42℃,延伸能力更强,可用于较长的 cDNA 合成。

活性定义

37℃条件下,以 Poly(A)-Oligo(dT) 为模板 / 引物,在 10 min 内, 掺入 1 nmol 的 [³H] dTTP 所需要的酶量定义为 1 个活性单位(U)。

质量控制

宿主原性DNA检测

无宿主 DNA 污染。

核酸内切酶残留检测

将酶液与超螺旋质粒 DNA 在 37° C温育 4~h,通过 DNA 电泳检测质粒无变化。

核酸外切酶残留检测

将酶液与双链 DNA 底物在 37 ℃温育 16 h,通过 DNA 电泳检测 双链 DNA 底物无变化。

使用方法

第一链 cDNA 合成步骤

1. 于冰上配制如下反应体系:

试剂	使用量
引物	х µІ
Oligo(dT) ₂₀	终浓度 2.5 μM
或随机引物	终浓度 2.5 ng/μl
或基因特异性引物	终浓度 0.25 μM
模板 RNA ^a	50 ng~1 μg/20 μl
dNTP Mix (10 mM Each)	1 μΙ
Nuclease-Free Water	To 13 μl

- a. 推荐使用试剂盒提取的已去除基因组 DNA 污染的高质量 RNA 作为模板。
- 2. 将以上混合液在 65°C温育 5 min, 迅速取出置于冰上冷却 1 min;
- 3. 向反应混合液中继续加入:

试剂	使用量
5× M-MLV First Strand Buffer	4 μΙ
0.1 M DTT	1 μΙ
M-MLV RNase H΄ Reverse Transcriptase (200 U/μl)	1 μΙ
(可选) RNase Inhibitor (40 U/µI)	1 μΙ

- 4. 轻柔吸打混匀后,瞬离;
- 5. 若使用 Oligo(dT) $_{20}$ 或基因特异性引物,42℃温育 30 min;若使用 随机引物,先 25℃温育 5 min,之后 42℃温育 30 min;
- 6. 反应结束后,85℃温育 5 min 以终止反应;
- 7. 将获得的 cDNA 溶液置于冰上,用于后续实验。

注: cDNA 溶液置于 -20℃可保存半年;置于 -80℃可长期储存。









