



Realtime PCR Master Mix

(Code No. QPK-101, QPK-101X5)

取扱説明書

TOYOBO CO., LTD.
Bioproducts Sales and Marketing Department
OSAKA JAPAN

TOYOBO

【目次】

[1]	はじめに	2
[2]	本品に含まれるもの	3
[3]	ご用意いただくもの	4
[4]	プロトコール	5
	1. ABI PRISM®7700を用いたTaqMan®アッセイ	5
	2. Roche LightCycler™を用いたハイブリダイゼーションプロブアッセイ	6
	3. BioFlux LineGeneを用いたTaqMan®アッセイ	7
	4. 逆転写酵素添加による1-step RT-PCR	8
[5]	トラブルシューティング	10
[6]	関連商品	11

【ご注意】

本製品は研究用試薬です。診断・臨床用試薬として決して使用しないでください。本製品の使用にあたっては、実験室での一般の注意事項を厳守し、安全に留意してください。

※LightCycler™は、Idaho Technology Inc.並びにRoche Molecular Systems Inc.の商標です。

※TaqMan®は、Roche Molecular Systems Inc.の登録商標です。

※ABI PRISM®は、Applied Biosystems Corporationの登録商標です。

[1] はじめに

1. 本品の概要

本製品は、プライマーとサンプルDNA以外の全ての組成を含む2×マスターミックスです。各種プローブやプライマーを組み合わせて、TaqMan®アッセイ法やハイブリダイゼーションプローブアッセイ法などによるリアルタイム定量PCRを実施できます。また、通常のPCRに使用していただくことも可能です。

2. 本品の特長

・高い汎用性

本製品は、ロシュ・ダイアグノスティクス社のLightCycler™など、ガラスキャピラリーを使用するシステムに対応するため、BSAを含有しています。一方、アプライドバイオシステムズ社のABI PRISM®7700などに対応したパッシブリファレンス色素も添加しています。このパッシブリファレンス色素は、これを利用しないその他のシステムでの使用に影響がないことを確認しております。

・高速なホットスタートが可能

本製品は、非特異反応を抑えるため、抗Taqモノクローナル抗体を使用したホットスタートPCRを採用しており、極めて速やかな再活性化が可能です。従来は、ポリメラーゼの再活性化のために10分以上を要していた最初の変性工程が1分以内で完了、各サイクルの変性ステップも核酸の変性に必要な時間だけを考慮して設定いただけます。LightCycler™など高速なPCR装置では、その時間短縮メリットをよりいっそう生かすことができます。

[2] 本品に含まれるもの

本製品には以下のパーツが含まれています。

品名および内容	保存	QPK-101 (500 回用 /20 μ L 反応)	QPK-101X5 (2,500 回用 /20 μ L 反応)
Realtime PCR Master Mix	-20°C (または 4°C で 2 ヶ月以内) 遮光保存	1mL x 5 本	(1mL x 5 本) x 5

[Realtime PCR Master Mix]

dNTP、MgCl₂、Taq DNAポリメラーゼや抗Taqモノクローナル抗体など、PCR反応組成を含む溶液です。濃度は反応時組成の2倍になっています。サンプルDNA、プライマー、プローブを添加し、蒸留水で1倍濃度に調製してご使用ください。

なるべく凍結融解を避け-20°C以下で遮光して凍結保存してください。また、融解後は緩やかに転倒混和して均質化してください。当社内の検討では、10回凍結融解を繰り返しても、特に品質上の劣化が認められませんでした。それ以上に凍結融解を行う可能性がある場合は、最初の融解時に小分注し、遮光して凍結保存してください。また、融解後2ヶ月程度は4°Cでも安定です。この場合も遮光する必要がありますので、遮光できる箱か、添付のアルミ袋で保存してください(QPK-101には、包装以外にもう1枚アルミ袋を添付しておりますので、-20°Cと4°Cでお使い分けください)。

[3] ご用意いただくもの

1. 本品の他に必要な試薬・機材

[プライマー・プローブ]

検出・定量したい遺伝子配列に対応したプライマーペアやプローブをご用意ください。プライマー・プローブの設定は、各アッセイ系に特有の注意事項に従って実施してください。

以下に、設計時の一般的な注意事項を挙げます。ただし、各アッセイ系により至適条件が異なる場合がありますので、あくまで参考としてお考えください。

- プライマーの長さは20-30mer、GC含量は40-60%に設定します。
- 増幅領域の長さは200bp以下、できれば150bp以下に設定します。長すぎると増幅効率が低下し、また非特異反応も起こりやすくなるため、検出感度が低下します。

[蒸留水]

一般のPCRなどに使用可能な純度の水をご使用ください。

[リアルタイムPCR装置]

アプライドバイオシステムズ社のABI PRISM®7700、ロシュ・ダイアグノスティクス社のLightCycler™、バイオフラックス社のLineGeneなどの各種リアルタイムPCR装置がご使用になれます。ご使用にあたっては各装置の取扱説明書に従ってください。

2. サンプルDNA

[cDNA]

- ・ 1st strand cDNA合成反応液をご使用ください。cDNA合成時のプライマーは、ランダムプライマー、オリゴdTプライマーのどちらも使用可能です。必要に応じてフェノール処理・エタノール沈殿などで精製してご使用ください。
- ・ 当社のリアルタイムPCR用cDNA合成キット「ReverTra Ace® qPCR RT Kit」(Code:FSQ-101)であれば、反応液の原液を20%まで持ち込むことができます。
- ・ また、当社の1st strand cDNA合成キット「ReverTra Ace- α -®」(Code:FSK-101F)の反応液であれば、10倍以上に希釈してご使用になれます。原液でも増幅は致しますが、cDNA合成時のプライマーや(熱処理しても)逆転写酵素の混入がPCRの定量性に影響する場合があります。希釈してご使用することをお勧めします。

[ゲノムDNAなど]

通常のPCRに使用可能な精製度のDNAサンプルをご使用ください。ヒトのゲノムDNAなどでは、1~10ng程度が適当です。

[4] プロトコール

1. ABI PRISM®7700を用いたTaqMan®アッセイ

(1)反応液の調製

[PCR反応液(例)](プライマー 0.4 μM、プローブ 0.2 μM、スケール 50 μL)	
蒸留水	14 μL
Realtime PCR Master Mix	25 μL
プライマー 1 (10 μM)	2 μL
プライマー 2 (10 μM)	2 μL
TaqMan®プローブ (5 μM)	2 μL
サンプル溶液	5 μL
合計液量	50 μL

- ・ Realtime PCR Master Mixは合計液量の1/2としてください。これ以外の組成は最適な条件にご変更いただいで結構です。また、合計液量(反応スケール)を変更する場合は、最適条件の比率を維持してください。
- ・ プライマーは最終0.2~1 μMの範囲内でご検討ください。プローブは最終0.05~0.3 μMの範囲内でご検討ください。増幅効率がよくない場合、プライマーの増量などにより改善する場合があります。
- ・ 既製品のプライマー・プローブミックスを使用される場合は、それが指定する濃度でお使いください。SNPsタイピングの試薬もご使用になれます。
- ・ 実際の調製では、必要本数分+αについて、サンプル溶液以外を含むプレミックス溶液を調製し、所定量をチューブに分注後、最後に、各々のチューブに、サンプル溶液を添加してください。

(2)PCRの実施

- ・ 以下のサイクルは一例です。アニール／伸長温度は、プライマー・プローブに合わせて調節してください。既製品のプライマー・プローブミックスをお使いの場合は、それが指示する条件を中心にご検討ください。
- ・ 本品はポリメラーゼの再活性化が極めて短時間で完了しますので、最初の変性時間は60秒、各サイクルの変性時間も15秒で十分です。必要以上の加熱は、酵素活性を低下させて結果に影響を及ぼす可能性がありますので、特に5分以上の初期変性は避けてください。
- ・ data collectionのステップは30秒以上確保してください。
- ・ 設定の詳細は装置の取扱説明書をご参照ください。

[PCRサイクル(例)](2ステップ、アニール／伸長 60°C)

95°C 60秒

↓

95°C 15秒

60°C 60秒(data collection)

} ×40サイクル

2. Roche LightCycler™を用いたハイブリダイゼーションプローブアッセイ

(1)反応液の調製

[PCR反応液(例)](プライマー 0.3 μM、プローブ 0.2/0.4 μM、スケール 20 μL)

蒸留水	5.6 μL
Realtime PCR Master Mix	10 μL
プライマー 1 (10 μM)	0.6 μL
プライマー 2 (10 μM)	0.6 μL
ハイブリプローブ 1(5'acceptor) (10 μM)	0.8 μL
ハイブリプローブ 2(3'donor) (10 μM)	0.4 μL
サンプル溶液	2 μL
合計液量	20 μL

- ・ハイブリダイゼーションプローブアッセイは、2種類のプローブ間で蛍光エネルギー転移(FRET)を発生させて検出する手法です。プローブ1の5'末端にはアクセプター蛍光色素(LC-Red640など)、プローブ2の3'末端にはドナー蛍光色素(FITCなど)が結合されています。
- ・Realtime PCR Master Mixは合計液量の1/2としてください。これ以外の組成は最適な条件にご変更いただいて結構です。一般的にプローブ1をプローブ2よりも多くします。また、合計液量(反応スケール)を変更する場合は、最適条件の比率を維持してください。
- ・増幅効率が悪い場合、プライマーの増量などにより、改善する場合があります。
- ・実際の調製では、必要本数分+αについて、サンプル溶液以外を含むプレミックス溶液を調製し、所定量をキャピラリーに分注後、最後に、各々のキャピラリーに、サンプル溶液を添加してください。

(2)PCRの実施

- ・アニーリングステップは、プローブのT_m値よりも低く設定します。プローブが結合しますので、dataはこのステップで収集してください。
- ・伸長温度は、プローブのT_m値よりも高くします。プローブが外れ、伸長が進行します。これらの温度は各プライマー・プローブに合わせて設定してください。
- ・本品はポリメラーゼの再活性化が極めて短時間で完了しますので、最初の変性時間は30秒、各サイクルの変性時間も5秒設定で十分です。必要以上の加熱は、酵素活性を低下させて結果に影響を及ぼす可能性がありますので、特に5分以上の変性は避けてください。
- ・設定の詳細は装置の取扱説明書をご参照ください。

[PCRサイクル(例)](アニール 50°C 15秒/伸長 75°C 30秒)

95°C 30秒

↓

95°C 5秒

50°C 15秒(data collection)

75°C 30秒

} ×40サイクル

3. BioFlux LineGeneを用いたTaqMan[®]アッセイ

(1)反応液の調製

[PCR反応液(例)](プライマー 0.4 μ M、プローブ 0.2 μ M、スケール 10 μ L)

蒸留水	1.8 μ L
Realtime PCR Master Mix	5 μ L
プライマー 1 (10 μ M)	0.4 μ L
プライマー 2 (10 μ M)	0.4 μ L
TaqMan [®] プローブ (5 μ M)	0.4 μ L
サンプル溶液	2 μ L
合計液量	10 μ L

- ・ Realtime PCR Master Mix は合計液量の1/2としてください。これ以外の組成は最適な条件にご変更いただいて結構です。また、合計液量(反応スケール)を変更する場合は、最適条件の比率を維持してください。
- ・ プライマーは最終0.2~1 μ Mの範囲内でご検討ください。プローブは最終0.05~0.3 μ Mの範囲内でご検討ください。増幅効率がよくない場合、プライマーの増量などにより改善する場合があります。
- ・ 既製品のプライマー・プローブミックスを使用される場合は、それが指定する濃度でお使いください。SNPsタイピングの試薬もご使用になれます。
- ・ 実際の調製では、必要本数分+ α について、サンプル溶液以外を含むプレミックス溶液を調製し、所定量をチューブに分注後、最後に、各々のチューブに、サンプル溶液を添加してください。

(2)PCRの実施

- ・ 以下のサイクルは一例です。アニール/伸長温度は、プライマー・プローブに合わせて調節してください。既製品のプライマー・プローブミックスをお使いの場合は、それが指示する条件を中心にご検討ください。
- ・ 本品はポリメラーゼの再活性化が極めて短時間で完了しますので、最初の変性時間は60秒、各サイクルの変性時間も15秒設定で十分です。必要以上の加熱は、酵素活性を低下させて結果に影響を及ぼす可能性がありますので、特に5分以上の初期変性は避けてください。
- ・ 設定の詳細は装置の取扱説明書をご参照ください。

[PCRサイクル(例)](3ステップ、アニール 60°C/伸長 72°C)

95°C	60秒	
↓		
95°C	15秒	} × 40サイクル
60°C	15秒	
72°C	30秒(data collection)	

4. 逆転写酵素添加による1-step RT-PCR

(1)概要

- ・本試薬は、cDNAやゲノムDNAなどDNAサンプルをターゲットとしたPCR試薬ですが、逆転写酵素を加えることにより、RNAサンプルで1-step RT-PCRを実施することができます。
- ・当社では、TaqMan[®]アッセイでの検出を確認しました。ただし、1-step RT-PCRは通常のPCRよりも非特異反応が発生しやすく、感度が低下する場合がありますをご理解の上、ご検討ください。また、他のアッセイ系での検証は実施しておりません。
- ・本プロトコールは、当社の逆転写酵素「ReverTra Ace[®]」(Code:TRT-101)を用いた場合です。他社製逆転写酵素では最適条件が異なる場合があります。

(2)反応液の調製

- ・通常のPCR反応液組成に、「RNase Inhibitor」(Code:SIN-201) 0.5U/ μ L、ReverTra Ace[®] 0.01~1U/ μ L(いずれも最終濃度)を添加します。その他の組成に変更はありません。また、増幅効率がよくない場合には、1U/ μ L までを目安にReverTra Ace[®] の濃度を上げて、お試しください。
- ・ReverTra Ace[®]はそのままでは使いにくいので、希釈してご使用されることをお勧めします。RNase Inhibitorを蒸留水にて5U/ μ Lに希釈し、これを希釈用液とします。これを用いてReverTra Ace[®]の希釈液を作製します。RT希釈液は用時調製とし、余ったRT希釈液は廃棄してください。
- ・ゲノムDNAの混入など、DNAからの増幅をチェックする目的で、RT(-)コントロール(逆転写酵素を含まない反応液)をとられることをお勧めします。

[RT希釈液(例)](ReverTra Ace[®] 3U/ μ L (最終0.3U/ μ L))

RT希釈用液 (RNase Inhibitor 5U/ μ L)	32 μ L
ReverTra Ace [®] (100U/ μ L)	1 μ L
合計液量	33 μ L

[PCR反応液(例: TaqMan[®]アッセイ)]

蒸留水	9 μ L
Realtime PCR Master Mix	25 μ L
プライマー 1 (10 μ M)	2 μ L
プライマー 2 (10 μ M)	2 μ L
TaqMan [®] プローブ (5 μ M)	2 μ L
RT希釈液 (ReverTra Ace [®] 3U/ μ L)	5 μ L
サンプル溶液	5 μ L
合計液量	50 μ L

- ・Realtime PCR Master Mixは合計液量の1/2としてください。これ以外の組成は最適な条件にご変更いただいて結構です。また、合計液量(反応スケール)を変更する場合は、最適条件の比率を維持してください。
- ・プライマーやプローブの濃度は、プロトコール1などを参照してご検討ください。増幅効率がよくない場合、プライマーの増量などにより改善する場合があります。

- ・既製品のプライマー・プローブミックスを使用される場合は、それが指定する濃度でお使いください。
- ・実際の調製では、必要本数分+ α について、サンプル溶液以外を含むプレミックス溶液を調製し、所定量をチューブに分注後、最後に、各々のチューブに、サンプル溶液を添加してください。

(3)PCRの実施

- ・基本的に、通常のPCRサイクル(プロトコール1、2および3を参照)の最初に42°C 20分程度の逆転写反応工程を付与し、変性工程を5分程度に延長すること(逆転写酵素を完全に失活させ、PCR阻害を防ぐ)が必要です。その後は、プロトコール1、2および3を参照して、通常のサイクルを実施してください。
- ・以下のサイクルは一例です。アニール温度は、プライマーやプローブのT_mなどにより調節してください。既製品のプライマー・プローブミックスをお使いの場合は、それが指示する条件を中心にご検討ください。

[ABI PRISM®7700(例)]

42°C 20分

↓

95°C 5分

↓

95°C 15秒

60°C 60秒(data collection)

} ×40サイクル

※弊社ウェブサイトの製品ページに本製品の実施例を掲載しております。ご確認ください。

https://lifescience.toyobo.co.jp/detail/detail.php?product_detail_id=13

[5] トラブルシューティング

1. 増幅曲線がみられない、乱れる

(1) 装置の設定に関する問題(各装置の取扱説明書参照)

原因	対策
ディテクターの設定などが使用したプローブに適合していない	ディテクターの設定を適正化して再解析してください。
データコレクトの設定が不適切	設定を適正化して再実験してください。
サンプル位置の設定ミス	適正なサンプル位置を設定して再解析、あるいは再実験してください。
その他装置の故障・不具合	各装置の取扱説明書に従い、点検してください。

(2) 試薬に関する問題

原因	対策
PCRサイクル条件・プライマー・プローブの濃度・配列などが不適切	プライマー・プローブ濃度の変更、サイクル条件の変更により改善する場合があります。これらの検討方法はアッセイ手法により異なりますので、各プロトコールをご参照ください。これらを検討してもなお良い結果が得られない場合は、再設計をお勧めします。
サンプルの純度が低い	フェノール抽出やエタノール沈殿で精製して再実験してください。cDNAの場合、逆転写酵素の残留が影響する場合があります。

2. 定量値がばらつく

(1) 装置の設定に関する問題(各装置の取扱説明書参照)

原因	対策
装置の故障・不具合	装置の不具合により、温度管理や検出にばらつきが生じる場合があります。各装置の取扱説明書に従い、点検してください。

(2) 試薬に関する問題

原因	対策
サンプルの純度が低い	フェノール抽出やエタノール沈殿で精製して再実験してください。cDNAの場合、逆転写酵素の残留が影響する場合があります。
PCRサイクル条件・プライマー・プローブの濃度・配列などが不適切	増幅効率の悪いPCR系は、ばらつきが大きい傾向があります。プライマー・プローブ濃度の変更、サイクル条件の変更をご検討ください。これらの検討方法はアッセイ手法により異なりますので、各プロトコールをご参照ください。これらを検討してもなお良い結果が得られない場合は、再設計をお勧めします。

原因	対策
分注量のばらつき	所定よりも小さい反応スケールで実施している場合、分注誤差が大きくなることがあります。反応スケールを上げて再実験してください。

[6] 関連商品

品名	内容	Code No.
ReverTra Ace [®] を使用したcDNA合成キット ReverTra Ace - α -[®]	100回用	FSK-101F
リアルタイムPCR用cDNA合成キット ReverTra Ace[®] qPCR RT Kit	200回用	FSQ-101
リアルタイムPCR用cDNA合成マスターミックス ReverTra Ace[®] qPCR RT Master Mix	200回用	FSQ-201
ゲノムDNA除去試薬をプラスしたリアルタイムPCR用cDNA合成試薬 ReverTra Ace[®] qPCR RT Master Mix with gDNA Remover	200回用	FSQ-301
高伸長性・高反応効率の改良型逆転写酵素 ReverTra Ace[®]	10,000U × 1本 (10,000U × 1本) × 5 (10,000U × 1本) × 10	TRT-101 TRT-101X5 TRT-101X10
ゲノムDNAの混入を抑えた組換え型RNase阻害剤 RNase Inhibitor, recombinant	2,500U × 1本 (2,500U × 1本) × 5	SIN-201 SIN-201X5
リアルタイムPCR用マスターミックス(SYBR [®] Greenアッセイ用) SYBR[®] Green Realtime PCR Master Mix	1mL × 5本 (1mL × 5本) × 5	QPK-201 QPK-201X5
信頼性をさらに向上させたリアルタイムPCR用マスターミックス(SYBR [®] Greenアッセイ用) SYBR[®] Green Realtime PCR Master Mix -Plus-	1mL × 5本 (1mL × 5本) × 5	QPK-212 QPK-212X5
各種蛍光プローブ・蛍光プライマー検出系用 リアルタイムPCR試薬 THUNDERBIRD[®] Probe qPCR Mix	1mL × 1本 1.67mL × 3本 (1.67mL × 3本) × 5	QPS-101T QPS-101 QPS-101X5
SYBR [®] Green I検出系用リアルタイムPCR試薬 THUNDERBIRD[®] SYBR[®] qPCR Mix	1mL × 1本 1.67mL × 3本 (1.67mL × 3本) × 5	QPS-201T QPS-201 QPS-201X5
1-step リアルタイムPCR用マスターミックス(プローブアッセイ用) RNA-direct[™] Realtime PCR Master Mix	500 μ L × 5本 (500 μ L × 5本) × 5	QRT-101 QRT-101X5
1-step リアルタイムPCR用マスターミックス(SYBR [®] Greenアッセイ用) RNA-direct[™] SYBR[®] Green Realtime PCR Master Mix	500 μ L × 5本 (500 μ L × 5本) × 5	QRT-201 QRT-201X5

TOYOBO

【製造・販売元】

—価格・在庫に関するお問い合わせ—

東洋紡株式会社 バイオプロダクト営業部 (大阪)
〒530-0001 大阪府大阪市北区梅田一丁目13番1号
大阪梅田ツインタワーズ・サウス
TEL 06-6348-3786 FAX 06-6348-3833
E-mail : order_lifescience@toyobo.jp

東洋紡株式会社 バイオプロダクト営業部 (東京)
〒104-8345 東京都中央区京橋一丁目 17 番 10 号 住友商事京橋ビル
TEL 03-6887-8819 FAX 03-6887-8951
E-mail : order_lifescience@toyobo.jp

—製品の内容・技術に関するお問い合わせ—

テクニカルライン
TEL 06-6348-3888 FAX 06-6348-3833
開設時間 9:00～12:00 , 13:00～17:00 (土日祝日、休日を除く)
E-mail : tech_osaka@toyobo.jp
[URL] <https://lifescience.toyobo.co.jp/>