AugeGreenTM, 20× in water(荧光定量 PCR 级染料)







产品货号: S2007

产品规格: 1mL

储存条件: -20℃避光保存, 有效期见外包装

应用范围: 实时定量 PCR、高分辨率溶解曲线

产品参数:

 $\lambda abs/\lambda em = 500/530 nm$ (结合 DNA)

λabs = 471 nm (未结合 DNA)

产品介绍

AugeGreen 是一种用于实时定量 PCR(qPCR)的 DNA 结合染料。该染料的诸多优点使它远胜于 SYBR Green I。除了 有相似的光谱特性, AugeGreen 有三个主要特点使它区别于 SYBR Green I。

首先,AugeGreen 对 PCR 的抑制性远小于 SYBR Green I。因此,使用 AugeGreen 进行的 qPCR 实验可以使用快速 PCR 步骤。同时,AugeGreen 在实验中可以使用较高的浓度,从而获得远强于 SYBR Green I 扩增信号。较高浓度的 AugeGreen 也消除了"染料重分布"的缺陷, 使 AugeGreen 既可用于多重 PCR, 也可用于高分辨率(高清晰)熔解曲线分析(HRM)。 该分析正被越来越多的用于 PCR 后的基因分型和异源双链分析。由于 SYBR Green I 对 PCR 的抑制性,从而要求其使用浓 度必须很低,因此 SYBR Green I 无法解决由低浓度造成的染料重分布问题,既不能用于多重 PCR 也不能用于 HRM。同时, 染料重分布问题也可能影响常规熔解曲线的可靠性,因为低熔点的 DNA 链可能由于这种原因而无法检测到。

第二, AugeGreen 的稳定性极强。在正常的储存、操作和 PCR 过程中不会被破坏。在缓冲溶液中的染料可以安全的储 存在室温或冰箱里,也可以反复冻融。与之相反,SYBR Green I 不稳定而且降解后对 PCR 抑制性更强。

第三,AugeGree 降低了细胞膜透性,因而比 SYBR Green I 更加安全。独立实验室的测试结果显示,AugeGreen 既没有 诱变性也没有细胞毒性。相反,虽然 SYBR Green I 本身诱变性很弱,但它在细胞中可能抑制了正常 DNA 的修复机制,使 其有诱变增强作用。考虑到 PCR 的广泛使用, 其安全性应该足够重视。

AugeGreen 染料特性

1. 光谱特性

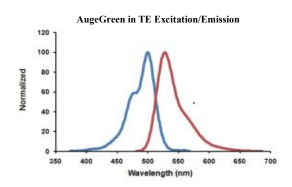


图 1. 在 TE 缓冲液中,结合到双链 DNA 中 AugeGreen 染料的激发光谱(蓝色)和发射光谱(红色)。





2. SYBR Green I 与 AugeGreen 荧光染料的稳定性比较

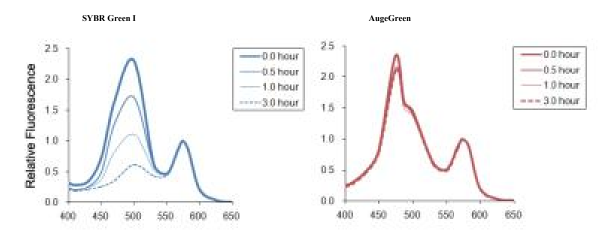


图 2. AugeGreen、SYBR Green I 的吸收光谱 1.2 µM, pH9 的 Tris 缓冲液中, 99℃孵育 3 h 后, 两种荧光染料溶液的相对荧光 强度, ROX 作参照物

3. 染料的稳定性

Ames实验显示, AugeGreen染料没有细胞毒性和致突变性, 该染料不具细胞膜渗透性(图3), 这是其低细胞毒性的一个关键因素。相反地, 众所周知, SYBR Green I荧光染料具有很强的致突变性, 可能原因是其抑制了细胞内DNA修复机制(Ohta, etel. Mutat. Res.492, 91(2001)), 而SYBR Green I较强的细胞毒性是由其较高的细胞膜渗透性所导致的(图3)。

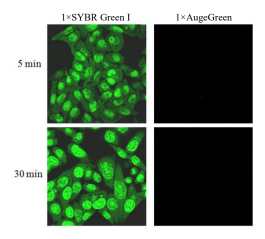


图3.37°C条件下,用SYBR Green I或AugeGreen (1.2 μM) 孵育HeLa细胞,分别在5 min或30 min后拍照,观察荧光强度。SYBR Green I 迅速渗透进入细胞,然而AugeGreen几乎不具有细胞膜渗透性。

使用方法

1. 如下建立实验体系: (仅供参考)

2000×AugeGreen 储液先用去离子水稀释 100 倍,制备成 20×AugeGreen 的工作液。

名 称	体 积
10×的无 Mg ²⁺ 聚合酶缓冲液	5 μL
50 mM MgCl ₂	2.5 μL





2 mM dNTP	5 μL	
20×AugeGreen 工作液	2.5 μL	
Taq DNA polymerase	1-5 units	
F, R Primers	各 0.1-0.5 µM	
模板	适量	
dH ₂ O	to a final volume of 50 μL	

注: a. DNA 模板的添加量通常在 100 ng 以下。因不同种类的 DNA 模板中含有的靶基因的拷贝数不同,必要时可进行梯度稀释,确定合适的 DNA 模板添加量。cDNA 作为模板时的添加量不要超过 PCR 反应液总体积的 10%。b. 引物终浓度一般控制在 0.1- 0.5μ M 范围内。

2. 在 qPCR 仪器上进行实时荧光定量 PCR 并获得荧光在退火或延伸步骤中使用 SYBR Green 或 FAM 通道。

注意事项

- 1. qPCR仪器:对于iCycler的用户,不需要在PCR Mix里面额外添加FAM。由于AugeGreen有轻微的背景荧光,它可以作为充足且稳定的校准基线来使用。对于Roche Light Cycler的用户,如果使用玻璃毛细管进行反应,那么需要在反应体系中额外加入BSA(终浓度~0.5 mg/mL);如果使用透明的塑料毛细管,则不需要添加BSA。
- 2. 熔解曲线分析仪器: Rotor-Gene 6000, ABI 7500 FAST, HR1[™], 384-well LightScanner[™], Roche LightCycler 480, Rotor-Gene 6000, ABI 7500 FAST和Roche LightCycler 480等仪器都可以用于qPCR和熔解曲线的分析。具体参照仪器生产商的使用说明进 行数据的采集和分析操作。
- 3. 扩增片段长度:推荐的DNA扩增长度为50-200 bp,如果需要扩增更长的DNA片段,那么需要适当延长PCR的反应时间。

AugeGreen™ 使用说明(仅供参考)

实验目的

实时定量PCR检测20×AugeGreen

主要试剂





1. Prime

hβ-actin: forward 5'-CACCCACACTGTGCCCATCTACGA-3'; reverse 5'-CAGCGGAACCGCTCATTGCCAATGG-3'

2. HS Taq DNA Polymerase: Thermo(EP0612)

3. Glycerlo: Sigma(V900090-500 mL)

4. BSA: Sigma(A7030)

5. 10 mM dNTPs: Takara(4019)

实验方案

1. 配制2×AugeGreen Buffer

组分	浓度	体积(μL)
1 M Tris HCl pH8.5	50 mM	5
500 mM (NH4) ₂ SO ₄	20 mM	4
50 mM MgCl ₂	7 mM	14
50% glycerol	2.5%	5
DMSO	10%	10
20×AugeGreen	2×	10
10 mM dNTPs	0.4 mM	4
2% Tween20	0.03%	1.5
1 mg/mL BSA	22 mg/mL	2.2
H ₂ O	/	44.3
Total volume	/	100

2. 配制q-PCR反应体系

成分	20 μL/体系/管反应
10 μM primers	1 μL
模板	适量
HS Taq DNA 酶 (5 U/µL)	0.2 μL
2×AugeGreen buffer	10 μL
H ₂ O	定容至 20 μL

注: a. DNA 模板的添加量通常在100 ng 以下。因不同种类的 DNA模板中含有的靶基因的拷贝数不同,必要时可进行梯度 稀释,确定合适的DNA模板添加量。cDNA作为模板时的添加量不要超过PCR反应液总体积的10%。b. 引物终浓度一般控制 在0.1-0.5 μM范围内。

- 3. 实验分组:标准对照样品孔(阳性对照)、检测样品孔、空白对照孔(阴性对照)共三组,同时进行检测,分别进行三次平行实验。
- 4. 混匀离心、上机进行荧光定量PCR(仪器为Roche: LC96)。

PCR程序:

	温度	时间
--	----	----





Step 1	95℃	2 min	
Step 2	95℃	5 sec	
Step 3	60°C	30 sec	
Step 2~3, 重复 45 个循环			
熔解曲线 Tm 值 57°C~99°C			

- 5. 保存数据, 判断样本质量:
- A. 检测样品与标准品之间的Ct值差
- B. 检测样品与标准品之间的荧光强度差

检测结果需达到:以上两组检测指标无显著性差异。