

LY® FACT™

Fast RT Pre-Mix (dT18/dN9 Plus)

[Cat. No. BR558-096]

Contents	BR558-096	
LyoFACT™ Fast RT Pre-Mix	96 Tube	
(dT18/dN9 Plus)	(8 Strip x 12 EA)	

▼ 제품특징(Feature)

- Lyophilized Type 제품으로, RT 에 필요한 모든 성분이 미리 분주되어 있어 편리하며, 실험 시 오염 가능성 최소화
- Oligo dT18, Random Primer(dN9) 포함
- 고순도의 MMLV (Moloney Murine Leukemia Virus) RTase mutant
- Synthesize cDNA at 37℃, 15 min
- RNA 2차 구조를 억제하여 cDNA 합성 효율 우수

RT Reaction Method

First-strand cDNA Synthesis (Reaction vol. 20 μQ)

1. Ice에서 PCR tube에 아래와 같이 Mixture를 혼합합니다.

RNA	Total RNA 10 ng \sim 5 μ g mRNA 1 ng \sim 0.5 μ g	- μQ
RNase free water	to	20 μΩ

- 2. 37℃ 에서 15 min 간 반응 시킵니다.
- 3. 85℃ 에서 5 sec간 heating하여 RTase Inactivation 합니다.
- 4. PCR Reaction을 수행합니다.

✓ Tip.

RT 효율이 감소할 수 있으므로 제품 보관은 항상 -20℃ 를 유지합니다. cDNA 합성은 PCR 기기 또는 Lid-heating이 가능한 Heating block에서 수행하시길 권장합니다.

▼ Storage

- 4±5°C for up to 6 months, or -20±5°C for up to 12 months.
- Store it in an aluminum coated bag and in a dry place.
- · Keep the humidity below 65% after opening.

2025. 11. 21 (설명서 개정일)

본 제품은 실험 전문 인력이 사용하도록 한다.

제품보증 및 책임사항

- 설명서에 나온 지침에 따라 제품을 사용하였을 경우에만 모든 제품의 결과를 보증한다.
- 실험자의 잘못된 사용이나 부주의로 인해 문제가 발생하였을 경우에는 교환이 되지 않는다.

안전경고 및 응급조치 요령

- 눈, 호흡기, 피부 접촉을 피한다.
- 눈에 들어갔을 때 : 흐르는 물로 눈을 씻을 것.



피부에 접촉 시: 접촉된 부위를 비누와 물로 충분히 씻을 것. 자극이 지속되면 의사의 진료를 받을 것.

• 동상의 위험이 있으니 반드시 장갑 착용 후 사용할 것.

사용자 유의사항

- 유효기한이 지난 제품의 사용을 금지한다.
- 냉동 제품을 자주 얼리고 녹이는 과정을 반복할 경우, 활성이 저하될 수 있으므로 주의한다.
- 필요한 경우, 일정량을 분주하여 보관, 사용하도록 한다.
- 조작은 정해진 순서에 따라 정확히 하여야 하며, 키트는 개봉 후 즉시 사용한다.
- 분리된 검체 DNA /RNA 상태에 따라 상이한 결과를 보일 수 있다.
- 오염된 검체는 부정확한 결과를 나타낼 수 있으므로 주의한다.

No Amplification

Template

Primer

농도가 낯거나 quality가 낯은 경우 증폭이 되지 않을 수 있습니다. 다시 추출하거나 사용량을 늘려 재수행합니다.

Template의 purity가좋지않은경우증폭이되지않을수있습니다. Template를 D.W에 희석하여 PCR하거나 다시 추출하여

01. Primer Concentration Check

01. Starting template check

Primer의 농도가 너무 높거나 낮은 경우 PCR 효율이 감소될 수 있습니다. 걱정 농도가 조정하여 사용합니다.

02. Primer design

Primer를 새로 디자인하여 재수행입니다. Primer binding site에 구조(GC-rich contents, 2차구조등)가 있을 경우 binding site를 변경하여 새로 primer를 design하며, 일반적으로 Primer의 size는 17~25 bp, 증폭 size는 80 ~ 150 bp가 되도록 설계합니다.

03. Primer degraded

Primer를 다시 희석하거나 새로 합성하여 사용합니다.

온도/시간

01. 초기 activation 시간 check

자사 Real-Time PCR Master Mix (Pre-Mix)의 Enzyme은 chemicalmediated Hot Start Tag으로 초기 activation 시간을 15 min으로 설정해야 합니다. (Antibody-mediated Hot start Tag은 2min)

02. Annealing Temperature(AT)

Tm=(A+T) X 2+ (G+C) X 4, AT=Tm-(4~6°C) 이 산출법으로 설정 후 에도 PCR이 되지 않으면 AT를 2°C 낮추어 진행합니다. qPCR의 AT는 일반적으로 50~65 ℃가 되도록 설정합니다.

NTC (Non-Template Control)

Primer

01. Primer dimer유무 확인 Melting curve 혹은 agarose gel을 확인하여 primer dimer의 유무를 확인하고 결과에 영향을 미칠 경우, 다시 set-up하거나 primer를 새로 design합니다.

Contamination

01.새로운 시약으로 재수행

02. 반응액은 clean bench에서 진행

03. UDG System

Cross-over contamination 방지를 위한 UDG System이 적용된 제품을 사용합니다.

Non-Specific amplification / Primer dimer

온도/시간

01. Annealing Temperature(AT)

Annealing temperature가 너무 낮을 경우 비특이적인 band가 증폭 될 수 있습니다. AT를 2 ℃씩 높여 테스트하거나 온도 gradient를 이용하여 최적 AT를 설정합니다.

01. Primer design

Melting curve / 전기영동을 통해 비특이적인 산물의 증폭여부를 확인합니다. Target gene만 증폭될 수 있도록 primer를 다시 design하여 수행합니다.

02. Primer Concentration

높은 농도의 primer를 사용할 경우 primer dimer가 형성될 수 있습니다. Primer를 serial dilution하여 dimer가 사라지는 농도를 테스트한 후 재수행 합니다.

PCR efficiency above 105 %

Template / Primer

02. Non-Specific band 유무 check Melting curve를 확인하여 primer dimer의 유무를 확인하고 결과에

영향을 미칠경우 PCR조건을 다시 set-up합니다.

03. Template 의농도 check

01. Primer dimer 유무 check

Template의 농도를 재확인하고 새로운 샘플로 다시 수행합니다.

PCR efficiency below 90 %

01. Primer Concentration Primer의 농도가 너무 높거나 낮은 경우 PCR 효율이 감소될

Primer

수 있습니다. 적정 농도가 조정하여 사용합니다. 02. Primer design

Primer를 새로 디자인하여 재수행합니다. Real-Time PCR 전 conventional PCR로 target gene의 amplification

여부를 확인합니다.

01. Amplicon size check

Amplicon은 80~150 bp가 되도록 design하는 것을 권장합니다. Amplicon의 size가 작을수록 높은 증폭 효율을 보이며, 500 bp를 초과하지 않도록 합니다.

01. Extension Time check

Extension Time이 짧을 경우 PCR 효율이 감소 될 수 있습니다. 조건 설정 시 Extension Time을 늘려 진행합니다.

