

NR103

Turbo RNA Library Prep Kit for Illumina®

產品概述

Turbo RNA Library Prep Kit for Illumina®是針對 Illumina 高通量定序平台資料庫建構定向優化而成的試劑組。使用本試劑組可以將 total RNA、mRNA 或 rRNA depleted RNA 樣品製備成 RNAseq 資料庫。和常規方法相比，Turbo RNA Library Prep Kit for Illumina®將多步驟反應進行了合併，省略了多個純化步驟。試劑組中提供的所有試劑都經過嚴格的品質控制和功能驗證，保證了資料庫建構的穩定性和重複性。

產品組成

組成	NR103-01 (24 rxn)	NR103-02 (96 rxn)
RT Enzyme Mix	48 µl	192 µl
5X RT Buffer	144 µl	576 µl
2nd Strand Enzyme Mix	96 µl	384 µl
2nd Strand Buffer (10X)	192 µl	768 µl
Turbo End Prep Enzyme Mix	72 µl	288 µl
Turbo End Prep Reaction Buffer (10X)	156 µl	624 µl
Turbo T4 DNA Ligase	48 µl	192 µl
Rapid Ligation Enhancer	1 ml	3 × 1 ml
Super-Fidelity DNA Polymerase	24 µl	96 µl
Super-Fidelity 2X PCR Buffer	600 µl	2 × 1.2 ml

有效日期

所有組成分-20°C儲存。有效期一年。

材料

Oligo (dT)₂₅ MagBeads (Vazyme #N401)

100%酒精

Nuclease free 水或 DEPC 水

10 mM Tris-HCl, pH 8.0 或者 0.1 × TE Buffer

低吸附 EP tube (Eppendorf #022431021)

AMPure® XP Beads (Beckman Coulter, Inc. #A63881)

磁力架

PCR machine

Singleplex or Multiplex Oligos for Illumina® (Vazyme #N301,#N302 或#N303)

適用範圍

適用於將 100ng-1 μ g Total RNA, 10-100 ng 純化的 mRNA 或 10-100ng rRNA depleted RNA 樣品製備成 Illumina 高通量定序平台專用的 RNAseq 資料庫。

使用方法

mRNA 分離/片段化 (此操作適用於 100ng-1 μ g total RNA; 若起始樣品為純化的 mRNA 或 rRNA depleted RNA, 則進行下一步 mRNA 片段化操作)

1. 準備 total RNA 樣品: 在一個 nuclease-free 管中, 將 RNA 溶解於 50 μ l nuclease-free 水, 放置於冰上備用。
2. 於一個 nuclease-free 微量離心管中準備 2X RT Buffer:

Nuclease free water	9 μ l
5X RT Buffer	6 μ l
In Total	15 μ l

放置冰上備用。

3. 準備 Oligo (dT)₂₅ MagBeads :
 - a) 吸取 15 μ l 的 Oligo (dT)₂₅ MagBeads 加入於 nuclease-free 微量離心管中。
 - b) 吸取 100 μ l 的 2X RNA Binding Buffer 至 Oligo (dT)₂₅ MagBeads 中。用 pipetman 拍打 6 次以徹底混勻, 在磁力架上靜置 2 分鐘; 小心吸掉上清液, 將管子從磁力架上移走。
 - c) 重複上一步驟。
 - d) 以 50 μ l 的 2X RNA Binding Buffer 重新懸浮 Oligo (dT)₂₅ MagBeads 。
4. 將磁珠加入第 1 步驟的 total RNA 樣品中, 用 pipetman 吹打 6 次以徹底混勻。
5. 65°C 5 min, 立刻以冰水浴冷卻 2 min, 使 RNA 變性。
6. 室溫放置 5 分鐘, 使 mRNA 結合到磁珠上。
7. 將樣品置於磁力架 2 分鐘, 使 mRNA 與 total RNA 分離; 小心吸掉上清液。
8. 將樣品從磁力架上取出, 用 200 μ l Wash Buffer 重新懸浮磁珠; 用 pipetman 吹打 6 次徹底混勻, 在磁力架上靜置 2 分鐘, 丟棄上清液。
9. 重複上一步驟。
10. 將樣品從磁力架上取出, 用 50 μ l Elution Buffer 重新懸浮磁珠; 用 pipetman 吹打 6 次徹底混勻。
11. 80°C 加熱 2 min, 25°C hold, 將 mRNA elute 下來。
12. 加入 50 μ l 2X RNA Binding Buffer, 用 pipetman 吹打 6 次徹底混勻; 。
13. 重複步驟 5-9。
14. 將樣品從磁力架上取出, 用 200 μ l Elution Buffer 重新懸浮磁珠; 用 pipetman 吹打 6 次徹底混勻, 在磁力架上靜置 2 分鐘, 丟棄上清液。

注意: 此步驟不是 Elute 步驟, 而是用 Elution Buffer 洗滌磁珠。此步驟中上清液應徹底清除。可用 10 μ l 的 tip 仔細吸掉上清液, 不要攪動磁珠。
15. 加入 15 μ l 2X RT Buffer 重新懸浮磁珠, 用 pipetman 吹打 6 次徹底混勻; 將樣品置於 PCR 儀器中, 94°C 15 min, 立刻將樣品置於磁力架 2 分鐘, 轉移 10 μ l 上清液至一個新的 nuclease-free 管中, 進入第一鏈合成反應, 或將 mRNA 置於-80°C 保存。**注意:** 本步驟獲得的資料庫插入片段大小約為 200bp; 如果要製備插入片段 > 200 bp 的資料庫, 調整 94°C 加熱時間至 5 min



mRNA 片段化 此操作適用於 10–100 ng 純化的 mRNA 或 10–100 ng rRNA depleted RNA 樣品

1. 在 nuclease-free PCR 管中配製下列反應液：

mRNA/rRNA depleted RNA	10-100 ng
5X RT Buffer	4 μ l
Nuclease free water	To 10 μ l

2. 將樣品置於 PCR 儀器中，94°C, 15 min，立刻置於冰上冷卻 1 分鐘，進入第一鏈合成反應。

(注意：此步驟獲得的資料庫插入片段大小約為 200 bp；若製備插入片段 > 200 bp 的資料庫，調整 94°C 加熱時間至 5 min。片段化的 mRNA 可在 -80°C 保存。)

第一股/鏈合成

1. 於 nuclease-free PCR 管中配製下列反應液：

Fragmented mRNA	10 μ l
RT Enzyme Mix	2 μ l
Nuclease free water	8 μ l
In Total	20 μ l

2. 於 PCR 儀器中進行第一鏈合成反應：

25 °C, 10 min

50 °C, 30 min

85 °C, 5 min

Hold at 4 °C

立刻進行第二鏈合成反應

第二股/鏈合成

1. 於 nuclease-free PCR 管中配製下列反應液：

1st Strand cDNA	20 μ l
2nd Strand Buffer (10X)	8 μ l
2nd Strand Enzyme Mix	4 μ l
Nuclease-free water	48 μ l
In Total	80 μ l

2. 將反應液置於 PCR 儀器中，16°C 1 h。反應完成後可 -20°C 保存。

注意：請將 PCR 儀器上蓋溫度設置成 40°C 以下。

3. 用 1.8X 體積的 AMPure XP beads 純化雙鏈 cDNA：

a) 渦旋 Vortex 振盪混勻 AMPure XP beads。

b) 吸取 144 μ l AMPure XP beads 至 80 μ l 雙鏈 cDNA 產物中，使用 pipetman 輕輕吹打 10 次充分混勻。

c) 室溫靜置 5 分鐘。

d) 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，保持 EP 管始終處於磁力架中，小心移除上清液。

e) 將 EP 管始終處於磁力架中，加入 200 μ l 新鮮配製的 80%乙醇清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，移除上清液。

- f) 重複上一步，共清洗 2 次。
- g) 保持 EP 管始終處於磁力架中，開蓋空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
- h) 將 EP 管從磁力架中取出，加入 60 μ l nuclease free 水進行 DNA elute。Vortex 振盪或使用 pipetman 輕輕吹打充分混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，小心吸取 55.5 μ l 上清液至無菌 PCR 管中。注意：Elite DNA 可在-20°C 保存。

末端修復、磷酸化並加 dA-tail

1. 在無菌 PCR 管中配製如列反應物

Turbo End Prep Reaction Buffer (10X)	6.5 μ l
Turbo End Prep Enzyme Mix	3 μ l
ds cDNA	55.5 μ l
ddH ₂ O	To 65 μ l

2. 使用 pipetman 輕輕拍打混勻 (請勿振盪 Vortex 混合)，並短暫離心將反應液體收集至管底。

3. 將反應管置於 PCR machine 中，進行下述反應：

上蓋加熱	On, 105°C
20°C	30 min
65°C	30 min
Hold	4°C

立刻進行接合子連接反應。

接合子 Adapter 連接

1. 在無菌 PCR tube 中配製下列反應：

Turbo Ligation Enhancer	30.5 μ l
Turbo T4 DNA Ligase	2 μ l
Adapter for Illumina (15 μ M) * **	2.5 μ l
In Total	To 100 μ l

* Singleplex Oligos for Illumina® (Vazyme #N301), Multiplex Oligos set 1 for Illumina® (Vazyme #N302) 或 Multiplex Oligos set 2 for Illumina® (Vazyme #N303)中均提供 Adapter for Illumina

** 將 Adapter for Illumina (15 μ M)用無菌超純水稀釋 10 倍至 1.5 μ M 後使用。

2. 使用 pipetman 輕輕拍打混勻，並短暫離心將反應液體收集至管底。

3. 將反應管置於 PCR machine 中，進行下述反應：

上蓋加熱	On, 105°C
20°C	15 min

連接產物純化和大小分離

- A. 獲得插入片段長度約 200 bp 的資料庫。(適用於 mRNA 片段化步驟中 94°C 加熱 15 min。若要獲得插入片段大於 200 bp 的資料庫，請將 94°C 加熱時間縮短至 5 min，並採用下面 B 方式進行分離)
1. Vortex 震盪混勻 AMPure XP beads，吸取 100 µl (1X) AMPure XP beads 至 100 µl 連接產物中，使用 pipetman 輕輕吹打 10 次充分混勻，室溫靜置 5 分鐘。
 2. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(約 5 分鐘)，小心移除上清液。
 3. 保持 EP 管始終處於磁力架中，加入 200 µl 新鮮配製的 80%乙醇清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，小心移除上清液。
 4. 重複上一步驟。
 5. 保持 EP 管始終處於磁力架中，打開蓋子空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
 6. 將 EP 管從磁力架中取出，加入 50 µl 無菌超純水進行 DNA elute。Vortex 震盪或使用 pipetman 輕輕吹打充分混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，小心吸取上清液至一個新的無菌 EP 管中。
 7. Vortex 震盪混勻 AMPure XP beads，加入 50 µl 至上一步的 elute 產物中(1.0 X)，使用 pipetman 輕輕吹打 10 次充分混勻，室溫靜置 5 分鐘。
 8. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，保持 EP 管始終處於磁力架中，小心移除上清液。
 9. 保持 EP 管始終處於磁力架中，加入 200 µl 新鮮配製的 80%乙醇清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，小心移除上清液。
 10. 重複上一步驟。
 11. 保持 EP 管始終處於磁力架中，打開蓋子空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
 12. 加入 28 µl nuclease free 水，Vortex 震盪或使用 pipetman 輕輕吹打充分混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，小心吸取 22 µl 上清液至一個新的無菌 PCR 管中，請勿觸碰 AMPure XP beads。
注意：轉移上清液時請勿吸取 AMPure XP beads，即使微量殘留都將影響後續資料庫擴增效率。
 13. 進行資料庫擴增。

B. 獲得插入片段長度大於 200 bp 的資料庫。(適用於 mRNA 片段化步驟中 94°C 加熱 5 min。)

B-1. 獲得 Total cDNA

1. Vortex 震盪混勻 AMPure XP beads。
2. 吸取 180 µl (1.8X) AMPure XP beads 至 100 µl 連接產物中，用 pipetman 輕輕吹打 10 次充分混勻。
3. 室溫靜置 5 分鐘。
4. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(大約 5 分鐘)，小心移除上清液。
5. 保持 EP 管始終處於磁力架中，加入 200 µl 新鮮配製的 80%乙醇清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，小心移除上清液。
6. 重複步驟 5 兩次，共清洗三次。
7. 保持 EP 管始終置於磁力架中，打開蓋子空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
8. 將 EP 管從磁力架中取出，加入 105 µl 無菌超純水進行 DNA elute。Vortex 震盪或使用 pipetman 輕輕吹打充分混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(約 5 分鐘)，小心吸取 100 µl



上清至無菌 PCR 管中。

9. 進行 B-2 片段大小分離。

B-2 片段大小分離

插入片段長度(bp)	250	300	400	500	700
總長度(插入片段+接合子)	370	420	520	620	820
第一次磁珠分離比例 (磁珠：DNA)	0.7X	0.6X	0.55X	0.5X	0.45X
第二次磁珠分離比例 (磁珠：DNA)	0.2X	0.2X	0.15X	0.15X	0.15X

表一：建議 AMPure XP beads 資料庫純化反應條件

注：表中“X”表示樣品 DNA 體積。如資料庫插入片段長度為 300 bp，樣品 DNA 體積為 100 μ l，則第一次分離磁珠使用體積為 $0.6 \times 100\mu\text{l} = 60\mu\text{l}$ ；第二次分離磁珠使用體積為 $0.2 \times 100\mu\text{l} = 20\mu\text{l}$ 。

以下操作流程只適合於插入片段長度為 300 bp 的資料庫。其他長度資料庫請根據表一選擇最適磁珠量。

1. 以渦旋 Vortex 振盪混勻 AMPure XP beads。
2. 吸取 60 μ l (0.6X) AMPure XP beads 至 100 μ l 樣品中，使用 pipetman 輕輕拍打 10 次充分混勻。
3. 室溫靜置 5 分鐘。
4. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(約 5 分鐘)，小心轉移上清液至乾淨 EP 管中。
5. 吸取 20 μ l (0.2X) AMPure XP beads 至上清液中，使用 pipetman 輕輕拍打 10 次充分混勻。
6. 室溫靜置 5 分鐘。
7. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(約 5 分鐘)，小心移除上清液。
8. 保持 EP 管始終置於磁力架中，加入 200 μ l 新鮮配製的 80%酒精清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，小心移除上清液。
9. 重複步驟 8.兩次，共清洗三次。
10. 保持 EP tube 置於磁力架中，打開蓋子空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
11. 將 EP tube 從磁力架中取出，加入 28 μ l 無菌超純水 elute。Vortex 振盪或使用 pipetman 輕輕拍打充分混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後 (約 5 分鐘)，小心吸取 22 μ l 上清液至無菌 PCR tube 中，請勿觸碰 AMPure XP beads。

注意：轉移上清時請勿吸取 AMPure XP beads，即使微量殘留都將影響後續資料庫擴增效率。

除此之外，修復產物也可使用管柱純化試劑組進行純化。最終使用 50 μ l 無菌超純水或者以緩衝液洗脫 elute。

接合子連接產物 PCR 擴增

1. 在無菌 PCR 管中配製如下反應：

連接反應純化產物	22 μ l
Super-Fidelity 2X PCR Buffer	25 μ l
Universal PCR Primer for Illumina*	1 μ l
Index Primer for Illumina*	1 μ l
Super-Fidelity DNA Polymerase	1 μ l
In Total	50 μ l

*Singleplex Oligos for Illumina® (Vazyme #N301), Multiplex Oligos set 1 for Illumina® (Vazyme #N302)或 Multiplex Oligos set 2 for Illumina® (Vazyme #N303)中均提供 Universal PCR Primer for Illumina 和 Index Primer for Illumina。

2. 使用 pipetman 輕輕拍打混勻，並短暫離心將反應液體收集至管底。

3. 將反應管放置於 PCR machine 中，進行下列反應：

步驟	溫度	時間	循環次數
預變性	98°C	30 sec	1
變性 Denature	98°C	10 sec	
退火 Annealing	65°C	30 sec	15*
延伸 Extension	72°C	30 sec	
完全延伸	72°C	5 min	1
Hold	4°C		

* PCR 循環數不應超過 15 個循環，以免產生過度擴增(> 500 bp 產物)

PCR 產物使用 AMPure XP beads 純化

1. 以 Vortex 振盪混勻 AMPure XP beads。
2. 吸取 50 μ l (1X) AMPure XP beads 至 PCR 產物中，使用 pipetman 輕輕拍打 10 次充分混勻。
3. 室溫靜置 5 分鐘。
4. 將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後(約 5 分鐘)，小心移除上清液。
5. 保持 EP 管始終置於磁力架中，加入 200 μ l 新鮮配製的 80%酒精清洗磁珠。室溫靜置 30 秒，小心移 除上清液。
6. 重複步驟 5.兩次，共清洗三次。
7. 保持 EP tube 置於磁力架中，打開蓋子空氣乾燥磁珠 10 分鐘。
8. 將 EP tube 從磁力架中取出，加入 30 μ l 無菌超純水 elute。Vortex 振盪或使用 pipetman 輕輕拍打充分 混勻。將反應管短暫離心並置於磁力架中分離磁珠和液體。待溶液澄清後 (約 5 分鐘)，小心吸取 25 μ l 上清液至無菌 PCR tube 中。
9. 將製備好的 DNA 資料庫置於-20°C 保存。

除此之外，PCR 擴增產物也可使用管柱純化試劑組進行純化。最終使用同等體積的無菌超純水或者以緩衝液 elute。



用 Bioanalyzer® (Agilent high sensitivity chip)評估資料庫質量

- 1.以 nuclease free 水將資料庫做 5 倍稀釋。
2. 取 1 μ l 用 DNA High Sensitivity chip 分析。良好的資料庫應在預計大小的位置(如 300 bp 左右)有一個較狹窄的峰，如 Fig.1 所示。
3. 如果在 80 bp 左右(primers)或 128 bp 左右(adaptor-dimer)出現高峰，將資料庫用 nuclease free 水稀釋至 50 μ l，重複上一個步驟以再次純化 PCR 產物。

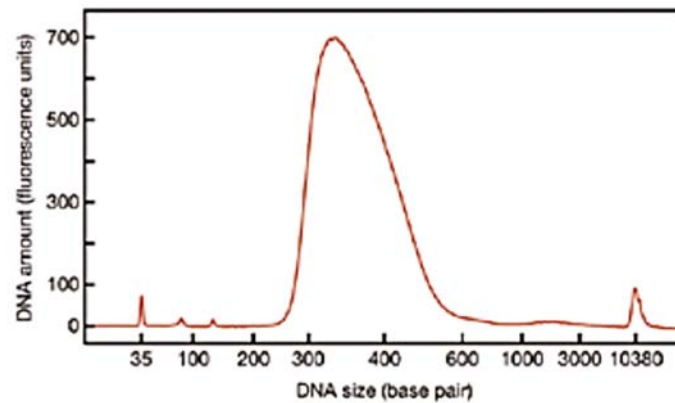


Fig.1. 用 Bioanalyzer 分析資料庫質量。

品質控制

RT Enzyme Mix

 Zgenebio Co TEL:886-2-25361850 E-Mail:zgenebio.inc@gmail.com www.zgenebio.com.tw

SDS-PAGE 純度：所有酵素組成純度 >95%。

16 小時反應檢測：50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 此酵素和 1 μ g Hind III- λ DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 本酵素和 1 μ g T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 μ l 反應體積中加入 10 μ l 本酶和 1 μ g ϕ X174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

RNase 活性殘留：50 μ l 反應體積中加入 10 μ l 本酶和 40 ng FAM-RNA，37°C 下反應 16 小時。經聚丙烯醯胺凝膠電泳檢測，條帶無降解。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 10 μ l 本酶和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基苯陰離子特徵吸收高峰。

5X RT Buffer

16 小時反應檢測：50 μ l 反應體積中包含 1X RT Buffer 和 1 μ g Hind III- λ DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 μ l 反應體積中包含 1X RT Buffer 和 1 μ g T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 μ l 反應體積中包含 1X RT Buffer 和 1 μ g ϕ X174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

RNase 活性殘留：50 μ l 反應體積中包含 1X RT Buffer 和 40 ng FAM-RNA，37°C 下反應 16 小時。經聚丙烯醯胺凝膠電泳檢測，條帶無降解。

磷酸酶活性檢測：磷酸酶活性檢測緩衝液中包含 1X RT Buffer 和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處對硝基苯陰離子特徵吸收高峰。

2nd Strand Enzyme Mix

SDS-PAGE 純度：所有酵素組成純度 >95%。

16 小時反應檢測：50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 此酵素和 1 μ g Hind III- λ DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 此酵素和 1 μ g T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 μ l 反應體積中加入 10 μ l 本酵素和 1 μ g ϕ X174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 10 μ l 本酵素和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基苯陰離子特徵吸收高峰。

2nd Strand RT Buffer (10X)

16 小時反應檢測：50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 本品和 1 μ g Hind III- λ DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 μ l 反應體積中包含 10 μ l 本品和 1 μ g T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 μ l 反應體積中加入 10 μ l 本品和 1 μ g ϕ X174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

磷酸酶活性檢測：磷酸酶活性檢測緩衝液中包含 2nd Strand RT Buffer 和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4

小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無硝基苯陰離子特徵吸收高峰

Turbo End Prep Enzyme Mix

SDS-PAGE 純度：所有酵素組成純度 >95%。

核酸內切酶殘留：50 µl 反應體積中加入 10 µl 酵素和 1 µg φX174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經膠體電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 10 µl 酵素和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基苯陰離子吸收高峰。

功能性活性檢測：在 1X End Prep Reaction Buffer 中加入 1 µl 酵素和 0.5 µg 包含 5' 和 3' 突出末端的片段化 DNA，25°C 下反應 20 分鐘。經毛細管電泳檢測，末端修復磷酸化的 DNA 比率 >95%。

Turbo End Prep Reaction Buffer (10 X)

16 小時反應檢測：50 µl 反應體積中包含 1X End Prep Reaction Buffer 和 1 µg Hind III-λDNA，37°C 下反應 16 小時。經膠體電泳檢測，無條帶降解；50 µl 反應體積中包含 1X End Prep Reaction Buffer 和 1 µg T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經膠體電泳檢測後，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 µl 反應體積中包含 1X End Prep Reaction Buffer 和 1 µg φX174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經膠體電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

RNase 活性殘留：在 1X End Prep Reaction Buffer 中加入 40 ng FAM-RNA，37°C 下反應 16 小時。經聚丙烯醯胺膠體電泳檢測，無條帶降解。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 1X End Prep Reaction Buffer 和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下靜置 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基陰離子吸收高峰。

Turbo T4 DNA Ligase

SDS-PAGE 純度：純度 >95%。

16 小時反應檢測：50 µl 反應體積中包含 10 µl 此酵素和 1 µg Hind III-λDNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 µl 反應體積中包含 10 µl 此酵素和 1 µg T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。

核酸內切酶殘留：50 µl 反應體積中加入 10 µl 酵素和 1 µg φX174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 <10%。

RNase 活性殘留：在 10µl 本酶中加入 40 ng FAM-RNA，37°C 下反應 16 小時。經聚丙烯醯胺凝膠電泳檢測，條帶無降解。

連接效率檢測：50 µl 反應體積中加入 2µl 本酶，1X Ligation Buffer，兩端均包含 dA 突出的 300 bp DNA 片段 1.5 pmol 和 30 bp 末端包含 dT 突出雙鏈接合子 DNA 片段 15 pmol，20°C 下反應 15 分鐘。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，雙端連接接合子 DNA 的比率 >95%。

Turbo Ligation Enhancer

16 小時反應檢測：50 µl 反應體積中加入 10 µl 本品和 1 µg Hind III-λDNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解；50 µl 反應體積中包含 10 µl 本品和 1 µg T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，條帶無降解。



核酸內切酶殘留：50 µl 反應體積中加入 10 µl 本品和 1 µg φX174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 < 10%。

RNase 活性殘留：50 µl 反應體積中加入 10 µl 本品與 40 ng FAM-RNA，37°C 下反應 16 小時。經聚丙烯醯胺凝膠電泳檢測，條帶無降解。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 10 µl 本品和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基苯陰離子吸收高峰。

Super-Fidelity DNA Polymerase

SDS-PAGE 純度：純度 > 95%。

核酸內切酶殘留：50 µl 反應體積中加入 10 µl 酵素和 1 µg φX174 RF I DNA，37°C 下反應 4 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，RF II 轉化比率 < 10%。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 10 µl 酵素和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基陰離子吸收高峰。

擴增性能檢測：50 µl 反應體積中加入 1 µl 本品，10 ng 人基因組 DNA 以及 0.5 µM 擴增引子擴增 1 kb 片段。30 個循環後經瓊脂糖凝膠電泳檢測，有特異性 1 kb 擴增產物可見。

Super-Fidelity 2X PCR Buffer

16 小時反應檢測：50 µl 反應體積中包含 25 µl 本品和 1 µg Hind III-λDNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，無發現條帶降解；50 µl 反應體積中包含 25 µl 本品和 1 µg T3 DNA，37°C 下反應 16 小時。經瓊脂糖凝膠電泳檢測，無發現條帶降解。

磷酸酶活性檢測：在磷酸酶活性檢測緩衝液中加入 1X 本品和 2.5 mM 對硝基苯磷酸，37°C 下反應 4 小時。經光譜測定法檢測，405 nm 處無對硝基苯陰離子吸收高峰。

RNA Library Prep Kit for Illumina®

所有批次均進行 RNA 資料庫建構並在 Illumina 定序平台上進行定序驗證。

