

# Hieff NGS® EvoMax RNA Library Prep Kit (dUTP)

## RNA 建库试剂盒（兼容 Illumina&MGI）

12340ES

---

产品使用说明书

Ver. CN20230814

# 目录

产品简介 .....	1
产品信息 .....	1
组分信息 .....	1
储存条件 .....	1
注意事项 .....	1
使用方法 .....	4
Part I: 目标 RNA 的富集和片段化 .....	4
Part II: Illumina&MGI 平台 RNA 文库构建 .....	7
附录 .....	10

## 产品简介

Hieff NGS® EvoMax RNA Library Prep Kit (dUTP) 是兼容 Illumina 和 MGI 双平台的链特异性 RNA 测序文库构建试剂盒，本产品有常规管式和预装板式两种规制，预装板式无需手动配制或分装，可直接适配自动化上机建库，使用更为便捷。试剂盒包含 RNA 片段化试剂，反转录试剂，链特异性 ds-cDNA 合成试剂，以及文库扩增试剂。可以衔接 mRNA 纯化试剂盒或 rRNA 去除试剂盒构建测序文库。本产品优化了逆转录模块，无需放线菌素 D 便可获得高链特异性文库，更大程度的保证了实验人员安全。所有试剂都经过严格的质量控制和功能验证，最大程度上保证了文库构建的稳定性和重复性。

## 产品信息

货号	12340ES24/12340ES96/12340ES97/12340ES98
规格	24 T/96 T/96 T (自动化) /96 T (板式)

## 组分信息

产品组分	组分名称	12340ES24	12340ES96	12340ES97 (管式自动化 96T)	12340ES98 (板式自动化 96T)
12340-A	Frag/Prime Buffer	450 μL	2×900 μL	2×1064 μL	266×8 μL
12340-B	1st Reaction Module 2.0	192 μL	768 μL	960 μL	120×8 μL
12340-C	2nd Reaction Module(dUTP)	840 μL	2×1680 μL	3×1280 μL	480×8 μL
12340-D	Ligation Reaction Module	840 μL	2×1680 μL	3×1280 μL	480×8 μL
12340-E	2×Super Canace® II High-Fidelity Mix	600 μL	2×1200 μL	2×1360 μL	340×8 μL
*	Primer Mix*	120 μL	480 μL	640 μL	80×8 μL

注：\*标注表示该成分不包含在本试剂盒，需要额外配置，本试剂盒组分兼容 Illumina 和 MGI 双平台，但需要额外配置专属于 Illumina® 或者 MGI® 的 primer mix(Cat# 13334 Primer Mix for MGI® 以及 Cat# 13335 Primer Mix for Illumina®)。

## 储存条件

-25~ -15°C 保存，有效期 1 年。

## 注意事项

### 1. 关于操作

- 1) 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 2) 请于使用前将试剂盒各组分置于室温解冻。解冻后上下颠倒数次充分混匀，短暂离心后置于冰上待用。
- 3) 推荐在带热盖的 PCR 仪中进行各步骤反应，使用前应预热 PCR 仪至反应温度附近。
- 4) 请使用无 RNase 污染的耗材，并对实验区域定期进行清理，推荐使用 ThermoFisher 公司的 RNazap™ 高效核酸去除喷雾去除 RNA 酶污染。
- 5) PCR 产物因操作不当极容易产生气溶胶污染，进而影响实验结果准确性。推荐将 PCR 反应体系配制区和 PCR 产物纯化检测区进行强制性的物理隔离；配备文库构建专用移液器等设备；定时对各实验区域进行清洁（推荐使用 ThermoFisher 公司的 DNAZap™ 高效核酸去除喷雾），以保证实验环境的洁净度。
- 6) 本产品仅作科研用途！

### 2. 关于接头连接 (Adapter Ligation)

- 1) 本公司可提供 Illumina® 或者 MGI® 长接头(Barcoded Adapter)试剂盒和短接头试剂盒，客户可根据实验需求进行选择。

- 2) 我们建议选用高质量的商业化接头。如客户使用自制接头,请委托具有NGS引物合成经验的公司,并备注需进行严格的防污染控制。此外,进行接头退火操作时,请在超净台完成。每次只操作一种接头,防止交叉污染。
- 3) 使用接头时,请提前将接头取出放在4°C或冰盒上解冻;在室温操作时,实验室温度最好不要超过25°C,防止接头解链。
- 4) 建库过程中,接头浓度过高或过低都会导致建库成功率变低。本试剂板操作方案中,所加入的接头体积固定为5 μL,请根据初始的RNA投入量,参考表1对接头进行稀释。接头稀释液请选择0.1×TE buffer,稀释过的接头可在4°C保存48小时。

表 1-1 Input Total RNA 量与 Illumina®接头使用浓度推荐表\*

Input Total RNA	Illumina® Adapter stock concentration
10 ng	1 μM
100 ng	1.5 μM
500 ng	3 μM
≥1 μg	5 μM

表 1-2 Input Total RNA 量与 MGI®接头使用浓度推荐表\*

Input Total RNA	MGI® Adapter stock concentration
10~99 ng	1 μM
100~499 ng	2 μM
500~4000 ng	5 μM

\*可根据不同类型 total RNA 样本及投入量,按需求适当调整 Adapter 使用量

### 3.关于文库扩增 (Library Amplification)

- 1) 本试剂盒中的文库扩增组分由本公司第二代高保真DNA聚合酶所组成,在第一代的基础上,大大增强了扩增的均一性,即使是低拷贝的基因,也能进行无偏好性地扩增。
- 2) 文库扩增步骤需要严格控制扩增循环数。循环数不足,将导致文库产量低;循环数过多,又将导致文库偏好性增加、重複度增加、嵌合产物增加、扩增突变积累等多种不良后果。表2列举了使用本试剂盒进行文库扩增,Input Total RNA 量与相应扩增循环数的推荐。
- 3) 表2中推荐的循环数可满足绝大多数建库需求,若您的样本质量较差(如降解严重的FFPE样本),可根据实际情况适当增加循环数。mRNA建库时请特别注意,由于不同物种和组织所提取的Total RNA中,mRNA的含量差异较大,实验中需根据建库起始量、物种类型及样本处理情况适当调整扩增循环数。

表 2 Input Total RNA 量与扩增循环数推荐表\*

Input Total RNA	Number of cycles
10 ng	16
100 ng	14
500 ng	12
1 μg	11

【注】: \*由于文库产量不仅与投入量和扩增循环数相关,样本质量、片段化条件、分选条件等都会影响产量。建库过程中请根据实际情况综合考虑,选择最合适的建库条件。

### 4.DNA磁珠纯化与分选 (Bead-based Clean Up and Size Selection)

- 1) 建库过程中有多个步骤需要使用DNA纯化磁珠,我们推荐使用Hieff NGS® DNA Selection Beads (Yeasen Cat#12601)或AMPure® XP磁珠(Beckman Cat#A63880)进行DNA纯化和分选。
- 2) 磁珠使用前应先平衡至室温,否则会导致得率下降、分选效果不佳。

- 3) 磁珠每次使用前都应充分振荡混匀或使用移液器上下吹打充分混匀。
- 4) 转移上清时, 请勿吸取磁珠, 即使微量残留都将影响后续文库质量。
- 5) 磁珠洗涤使用的 80%乙醇应现用现配, 否则将影响回收效率。
- 6) 产物洗脱前应将磁珠置于室温干燥。干燥不充分容易造成无水乙醇残留影响后续反应; 过分干燥又会导致磁珠开裂进而降低纯化得率。通常情况下, 室温干燥 3-5 min 足以让磁珠充分干燥。
- 7) DNA 纯化或长度分选产物如需保存, 可使用 0.1×TE Buffer 洗脱, 产物于 4°C 可保存 2 天, -20°C 可保存 1 个月。

## 5. 关于文库质检 (Library Quality Analysis)

- 1) 通常情况下, 构建好的文库可通过长度分布检测和浓度检测来进行质量评价。
- 2) 文库浓度检测可使用: 基于双链 DNA 荧光染料的方法, 如 Qubit®、PicoGreen®等; 基于 qPCR 绝对定量的方法。
- 3) 推荐使用 qPCR 方法进行文库浓度检测: Qubit®等基于双链 DNA 荧光染料的浓度测定方法时, 无法有效区分单端连接 Adapter 的产物、两端均未连接 Adapter 的产物及其他不完整双链结构产物; qPCR 绝对定量基于 PCR 扩增原理, 仅定量样品中两端 Adapter 完整的文库 (即可测序的文库), 可排除单端或双端都不连接 Adapter 的不可测序文库的干扰。
- 4) 文库浓度检测不可使用: 基于光谱检测的方法, 如 NanoDrop®等。
- 5) 文库长度分布检测, 可通过 Agilent Bioanalyzer 2100 等基于毛细管电泳或微控流原理的设备进行检测。

## 6. 自备材料 (Other Material)

- 1) mRNA 富集试剂盒: Hieff NGS® mRNA Isolation Master Kit V2 (Yeasen Cat#12629)。
- 2) rRNA 去除试剂盒: Hieff NGS® MaxUp Human rRNA Depletion Kit (rRNA & ITS/ETS)(Yeasen Cat#12257)或其他 rRNA 去除试剂盒。
- 3) RNA 纯化磁珠: Hieff NGS® RNA Cleaner (Yeasen Cat#12602)或其他等效产品。
- 4) DNA 纯化磁珠: Hieff NGS® DNA Selection Beads (Yeasen Cat#12601)或 AMPure® XP Beads (A63880)或其他等效产品。
- 5) RNA 质控: Agilent 2100 Bioanalyzer RNA 6000 Nano/Pico Chip 或其他等效产品。
- 6) Adapters: Complete Adapter for Illumina® 使用 (Cat#13519-13520 或其他等效产品) 或 Complete Adapter for MGI® 使用 (Cat#13360-13362 或其他等效产品)。

## 7. 文库质检

Agilent 2100 Bioanalyzer DNA 1000 Chip/ High Sensitivity Chip 或其他等效产品; 文库定量试剂。

## 8. 其他材料

无水乙醇、无菌超纯水、低吸附枪头、PCR 管、磁力架、PCR 仪等。

## 建库流程图

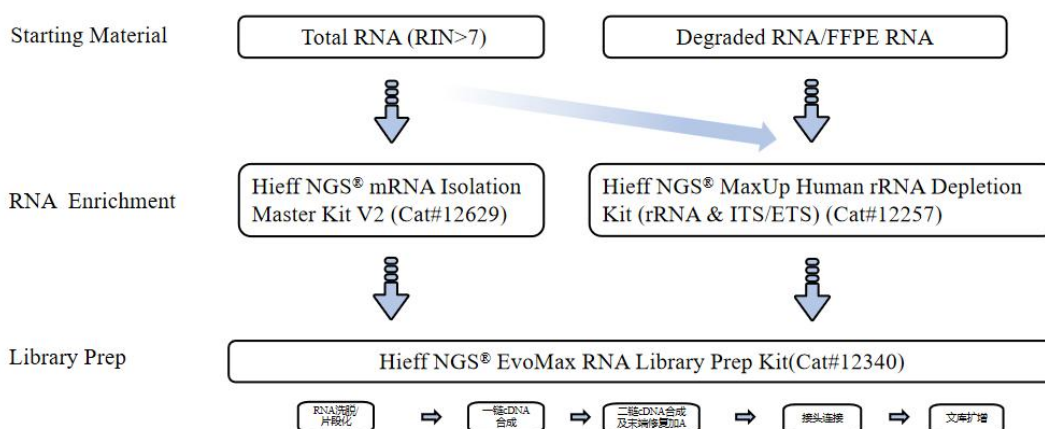


图 1: RNA 建库流程

### Part I：目标 RNA 的富集和片段化

该步骤是建库前的目标 RNA 制备，根据建库需求可选择 Poly(A) mRNA Isolation 方案（方案 A）或 rRNA Depletion 方案（方案 B）。Yeasen Cat#12340 建库模块不包含该步骤所用试剂，请客户根据建库需要自备相应的试剂。

#### 方案 A：mRNA 纯化和片段化 (mRNA Purification and Fragmentation)

##### 1. 样本要求

该方案使用 Hieff NGS® mRNA Isolation Master Kit V2 (Yeasen Cat#12629) 进行 mRNA 富集。适用于起始模板量为 10 ng-4 μg (体积≤50 μL) 的高质量动物、植物和真菌等真核生物的总 RNA。如初始 RNA 浓度偏低，体积超过 50 μL，可使用 Hieff NGS® RNA Cleaner (Yeasen Cat#12602) 磁珠进行浓缩。RNA 需通过 Agilent 2100 Bioanalyzer RNA 6000 Nano/Pico 芯片检测，RIN 值要求>7，以保证 mRNA 有完整的 poly(A)尾结构。本试剂盒的 mRNA 分离模块使用的是 oligo (dT) 磁珠，只有带 poly(A)尾的 mRNA 才能被提取；其他不具 poly(A)尾的 RNA，如非编码 RNA、无 poly(A)尾的 mRNA 等不能适用本试剂盒。此外，FFPE 样本中的 mRNA 降解严重，通常无完整的 poly(A)尾结构，故亦无法使用本试剂盒进行建库。

##### 2. 操作步骤

- 1) 将 mRNA Capture Beads2.0 从 2-8°C 取出，静置使其温度平衡至室温，约 30 min。
- 2) 准备一个 Nuclease free 离心管，取 10 ng-4 μg 总 RNA，用 Nuclease Free 水将体积补至 50 μL，冰上放置备用。
- 3) 颠倒或旋涡振荡混匀磁珠，吸取 50 μL 磁珠悬液加入至 50 μL 总 RNA 样品中，用移液器吹打 6 次，使其充分混匀。
- 4) 将磁珠与 RNA 的混合物置于 PCR 仪中，65°C, 5 min; 25°C, 5 min; 25°C, hold，完成 RNA 与捕获磁珠的结合。
- 5) 将样品置于磁力架中，室温静置 5 min，使 mRNA 与总 RNA 分离，小心移除上清。
- 6) 将样品从磁力架上取出，用 200 μL Beads Wash Buffer2.0 重悬磁珠，移液器反复吹打 6 次以彻底混匀。将样品置于磁力架中，室温静置 5 min，小心移除上清。
- 7) 重复步骤 6，共洗涤两次。
- 8) 将样品从磁力架上取出，加入 50 μL Tris Buffer2.0 重悬磁珠，用移液器反复吹打 6 次以彻底混匀。
- 9) 将样品置于 PCR 仪中，80°C, 2 min; 25°C, hold，将 mRNA 洗脱下来。
- 10) 将样品从 PCR 仪中取出，加入 50 μL Beads Binding Buffer2.0，用移液器反复吹打 6 次以彻底混匀。
- 11) 室温放置 5 min，使 mRNA 结合到磁珠上。
- 12) 将样品置于磁力架中，室温静置 5 min，小心移除上清。
- 13) 将样品从磁力架上取出，用 200 μL Beads Wash Buffer2.0 重悬磁珠，移液器反复吹打 6 次以彻底混匀，将样品重新放回至磁力架中，室温静置 5 min，吸掉全部上清。
- 14) 将样品从磁力架上取出，衔接本产品，用 18.5 μL Frag/Prime Buffer 重悬磁珠，用移液器吹打 6 次以彻底混匀；将样品置于 PCR 仪中（预设为 94°C），可参考表 3 选择片段化程序，但不同物种片段化的效果有差异，客户可先根据自己的情况，做个片段化时间的梯度，比如 94°C, 5 min。使用 Agilent 2100 分析 mRNA 纯化产物大小。

表 3 mRNA 片段化程序推荐

插入片段大小 (bp)	打断程序
200-300	94°C, 10 min, 4°C, hold;
300-400	94°C, 7 min, 4°C, hold;
400-500	94°C, 5 min, 4°C, hold;

- 15) 片段化程序结束后，为防止 poly(A)尾 RNA 与磁珠结合，请立即将样品置于磁力架中，待溶液澄清后，转移 17 μL 上清至一个新的 Nuclease Free 离心管中，立刻进入第一链合成反应 (Part II-步骤 1)。

## 方案 B: rRNA 去除与 RNA 片段化 (rRNA Depletion and RNA Fragmentation)

### 1. 样本要求

该方案使用 Hieff NGS® MaxUp Human rRNA Depletion Kit (rRNA & ITS/ETS) (Yeasen Cat#12257) 去除 Total RNA 中的 rRNA。适用于人、小鼠、大鼠来源的 100 ng~1 μg (体积≤10 μL) 总 RNA 样品；适用于完整或部分降解 RNA (如 FFPE RNA) 样品。

### 2. 操作步骤

#### 1) 探针杂交

- 将探针和杂交 Buffer 从-20°C 取出，解冻后颠倒混匀，置于冰上备用。
- 准备 RNA 样品：根据投入量和样品浓度，计算 RNA 取样体积，用 Nuclease Free H2O 稀释至 10 μL。
- 按照表 4 于 200 μL PCR 管中配制 rRNA 去除反应体系。

表 4 探针杂交反应体系

名称	体积 (μL)
Hybridization Buffer	3
Human Probe Mix (rRNA & ITS/ETS)	2
Total RNA	10 (100 ng~1 μg)
Total	15

- 使用移液器轻轻吹打混匀，瞬离将反应液离心至管底。
- 将上述 PCR 管置于 PCR 仪（可设置梯度降温）中，按照表 5 所示反应程序，进行探针杂交反应。

表 5 探针杂交反应程序

温度	时间
热盖 105°C	On
95°C	2 min
95°C-22°C	0.1°C/s
22°C	5 min
4°C	hold

#### 2) RNase H 消化

- 将 RNase H 消化试剂从-20 °C取出，解冻后颠倒混匀，置于冰上备用。按照表 6 所示，配制 RNase H 消化反应体系。

表 6 RNase H 消化反应体系

名称	体积 (μL)
RNase H Buffer	3
RNase H	2
上步产物	15
Total	20

- 使用移液器轻轻吹打混匀，瞬离将反应液离心至管底。
- 将上述 PCR 管置于 PCR 仪中，设置反应程序：热盖 50°C；37°C，30 min；4°C，hold，进行 RNase H 消化反应。

### 3) DNase I 消化

a. 将 DNase I 消化试剂从 -20 °C 取出，解冻后颠倒混匀，置于冰上备用。按照表 7 所示，配制 DNase I 消化反应体系。

表 7 DNase I 消化反应体系

名称	体积 (μL)
DNase I Buffer	27.5
DNase I	2.5
上一步产物	20
Total	50

b. 使用移液器轻轻吹打混匀，瞬离将反应液离心至管底。

c. 将上述 PCR 管置于 PCR 仪中，设置反应程序：热盖 50°C；37°C，30min；4°C，hold，进行 DNase I 消化反应。

### 4) RNA 纯化

a. 准备工作：将 Hieff NGS® RNA Cleaner (Yeasen Cat#12602) 磁珠由冰箱中取出，室温平衡至少 30 min。用 Nuclease Free H2O 配制 80% 乙醇。

b. 涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证充分混匀。

c. 吸取 110 μL Hieff NGS® RNA Cleaner (2.2×, Beads:DNA=2.2:1) 至上一步产物中，移液器充分吹打混匀，室温孵育 5 min。

d. 将 PCR 管置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 5 min），小心移除上清。

e. 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200 μL Nuclease free H2O 新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。

f. 重复步骤 e，总计漂洗两次。用 10 μL 移液器吸干净残留液体。

g. 保持 PCR 管始终置于磁力架中，室温下开盖干燥磁珠 (5~10 min)。

h. RNA 洗脱：将 PCR 管从磁力架上取下，衔接本产品，加入 18.5 μL Frag/Prime buffer，使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。

i. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 3 min），小心移取 17 μL 上清至新的 Nuclease free PCR 管中，进行 RNA 片段化。

g. RNA 片段化条件需根据样本质量进行调整，高质量的 RNA 样本，片段化条件可参考 mRNA 片段化条件（表 3）。表 8 推荐了 FFPE 不同质量样本的片段化条件。但不同的样本片段化效果会存在一定的差异，客户可根据自己的样本情况，做不同片段化条件对比，选择合适的片段化条件。

k. 片段化结束请立即置于冰上，进入一链合成反应 (Part II-步骤 1)。

表 8 FFPE RNA 片段化条件推荐

DV200*	片段化程序
>70%	94°C, 7 min, 4°C, hold;
50%~70%	94°C, 5 min, 4°C, hold;
20%~50%	85°C, 8 min, 4°C, hold;
<20% (风险建库)	65°C, 8 min, 4°C, hold;

\*降解 RNA 的样本质量使用 DV200 指标判断，详见附录三说明

### 1.第一链 cDNA 的合成 (1st Strand Synthesis)

该步骤将已经富集/片段化的目标 RNA 合成一链 cDNA。目标 RNA 的富集可根据实验需求和样本情况选择 Poly(A) mRNA isolation 方案或 rRNA Depletion 方案，详见 Part I。

将一链合成试剂提前从-20°C取出，吹吸混匀后，按表 9 所示，加入第一链 cDNA 合成的反应液。

表 9 第一链 cDNA 合成反应体系

名称	体积 (μL)
Frag/Prime Buffer with Fragmented RNA	17
1st Reaction Module 2.0	8
Total	25

2) 使用移液器轻轻吹打混匀，瞬离将反应液离心至管底。

3) 将上述 PCR 管置于 PCR 仪中，按照表 10 所示设置反应程序，进行第一链 cDNA 的合成。反应结束后立即进行第二链 cDNA 的合成。

表 10 第一链 cDNA 合成反应程序

温度	时间
热盖 105°C	On
25°C	10 min
42°C	15 min
70°C	15 min
4°C	Hold

### 2.第二链 cDNA 的合成/末端修复/加 A (2nd Strand Synthesis/dA-Tailing)

1) 将二链合成试剂提前从-20°C取出，吹吸混匀后，按照表 11 所示，加入第二链 cDNA 合成/末端修复/加 A 反应液。

表 11 第二链 cDNA 合成反应体系

名称	体积 (μL)
1st Strand cDNA	25
2nd Reaction Module (dUTP)*	35
Total	60

【注】：\*本试剂盒是构建的链特异性 mRNA 文库，如需构建普通 mRNA 文库，请使用 Yeasen Cat#12341。

2) 使用移液器轻轻吹打混匀，瞬离将反应液离心至管底。

3) 将上述 PCR 管置于 PCR 仪中，按照表 12 所示设置反应程序，进行第二链 cDNA 的合成。

表 12 第二链 cDNA 合成反应程序

温度	时间
热盖 105°C	on
16°C	30 min
72°C	15 min
4°C	Hold

### 3.接头连接 (Adapter Ligation)

该步骤可在末端修复和 dA 尾添加的产物末端，连接特定的 Illumina® 或 MGI® 接头。

1) 参考注意事项二中的表 1，根据 Input RNA 量，稀释 Adapter 至合适浓度。

2) 将接头连接试剂提前从-20°C取出，吹吸混匀后，按表 13 所示，加入接头连接反应体系。

表 13 Adapter Ligation 体系

名称	体积 ( $\mu\text{L}$ )
dA-tailed DNA	60
Ligation Reaction Module	35*
DNA Adapter	5**
Total	100

【注】：\*Ligation Reaction Module 较黏稠，请充分混匀并瞬时离心后使用。

\*\*本公司 Illumina®接头原始浓度为 15  $\mu\text{M}$ , MGI®接头原始浓度为 10  $\mu\text{M}$ ，请根据注意事项二表 1 的提示，根据投入量对接头进行稀释，使接头添加体积固定为 5  $\mu\text{L}$

3) 使用移液器轻轻吹打混匀，并短暂离心将反应液收集至管底。

4) 将 PCR 管置于 PCR 仪中，设置表 14 所示反应程序，进行接头连接反应。

表 14 Adapter Ligation 反应程序

温度	时间
热盖	Off
20°C	15 min
4°C	Hold

#### 4. 连接产物纯化 (Post Ligation Clean Up)

本方案适用于片段<200 bp 时，通过两次纯化去除体系中的接头残留；当插入片段 $\geq 200 \text{ bp}$  时，参照附录二的分选方案，通过纯化、分选获得目标长度的文库。

适用于插入片段<200 bp 的文库（需进行两轮纯化）

- 1) 准备工作：将 Hieff NGS® DNA Selection Beads 磁珠由冰箱中取出，室温平衡至少 30 min。配制 80% 乙醇。
- 2) 涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证充分混匀。
- 3) 吸取 60 $\mu\text{L}$  Hieff NGS® DNA Selection Beads (0.6 $\times$ ，Beads:DNA=0.6:1) 至 Adapter Ligation 产物中，涡旋或吹打混匀，室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 5 min），小心移除上清。
- 5) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。
- 6) 重复步骤 5，总计漂洗两次。
- 7) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，开盖空气干燥磁珠至刚刚出现龟裂（不超过 5 min）。
- 8) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 52  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 3 min），小心移取 50  $\mu\text{L}$  上清至新 PCR 管中，再进行一轮纯化。
- 9) 吸取 40  $\mu\text{L}$  Hieff NGS® DNA Selection Beads (0.8 $\times$ ，Beads:DNA=0.8:1) 至上一步产物中，涡旋或吹打混匀，室温孵育 5 min。
- 10) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 3 min），小心移除上清。
- 11) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。
- 12) 重复步骤 11，总计漂洗两次。
- 13) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，开盖空气干燥磁珠至刚刚出现龟裂（不超过 5 min）。
- 14) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 3 min），小心移取 20  $\mu\text{L}$  上清至新 PCR 管中，进行 PCR 扩增。

## 5.文库扩增 (Library Amplification)

该步骤将对纯化或长度分选后的接头连接产物进行 PCR 扩增富集。

- 1) 将扩增试剂提前从-20°C取出，吹吸混匀后，按照表 15 所示，加入扩增反应试剂。

表 15-A Illumina 短接头连接产物 PCR 反应体系

组分名称	体积 (μL)
2×Super Canace® II High-Fidelity Mix	25
Universal Primer/ i5 Primer*	2.5
Index Primer/ i7 Primer*	2.5
Adapter Ligated DNA	20
Total	50

表 15-B Illumina 长接头连接产物 PCR 反应体系

组分名称	体积 (μL)
2×Super Canace® II High-Fidelity Mix	25
Primer Mix**	5
Adapter Ligated DNA	20
Total	50

【注】：\*如果使用的是无 Index 的接头，俗称短接头（小 Y 接头），请使用短接头试剂 (Cat#12414-12415) 中配备的 Index primer 进行扩增。\*\* 如果您使用的是 Indexed Adapter (Cat#13519~Cat#13520)，俗称长接头（大 Y 接头），可用 Cat#13335 中的 Hieff NGS® Primer Mix for Illumina® 进行扩增。

表 15-C MGI 长接头连接产物 PCR 反应体系

组分名称	体积 (μL)
2×Super Canace® II High-Fidelity Mix	25
Primer Mix for MGI®*	5
Adapter Ligated DNA	20

【注】：\*该 primer mix for MGI 不含在本试剂盒中，可用 Cat#13334 中的 Hieff NGS® Primer Mix for MGI® 进行扩增。

- 2) 使用移液器轻轻吹打或振荡混匀，并短暂离心将反应液收集至管底。
- 3) 将 PCR 管置于 PCR 仪中，设置表 16 所示反应程序，进行 PCR 扩增。

表 16 PCR 扩增反应程序

温度	时间	循环数
98°C	1 min	1
98°C	10 sec	11~16 cycles*
60°C	30 sec	
72°C	30 sec	
72°C	5 min	
4°C	Hold	

【注】：\*文库扩增循环数需根据样本质量、投入量等建库条件进行调整，详见注意事项三。

## 6.扩增产物磁珠纯化 (Post Amplification Clean Up)

- 1) 准备工作：将 Hieff NGS® DNA Selection Beads 磁珠由冰箱中取出，室温平衡至少 30 min。配制 80% 乙醇。
- 2) 涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证充分混匀。
- 3) 吸取 45 μL Hieff NGS® DNA Selection Beads (0.9×，Beads:DNA=0.9:1) 至扩增产物中，涡旋或吹打混匀，室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 5 min），小心移除上清。
- 5) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200 μL 新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。
- 6) 重复步骤 5，总计漂洗两次。
- 7) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，开盖空气干燥磁珠至刚刚出现龟裂（不超过 5 min）。

8) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 3 min），小心移取 20  $\mu\text{L}$  上清至新 PCR 管中，进行文库定量、质检。

## 7.文库质量控制

通常情况下，构建好的文库可通过浓度检测和长度分布检测来进行质量评价，具体请参见注意事项五。

## 附录

### 附录一：mRNA 片段化效果展示

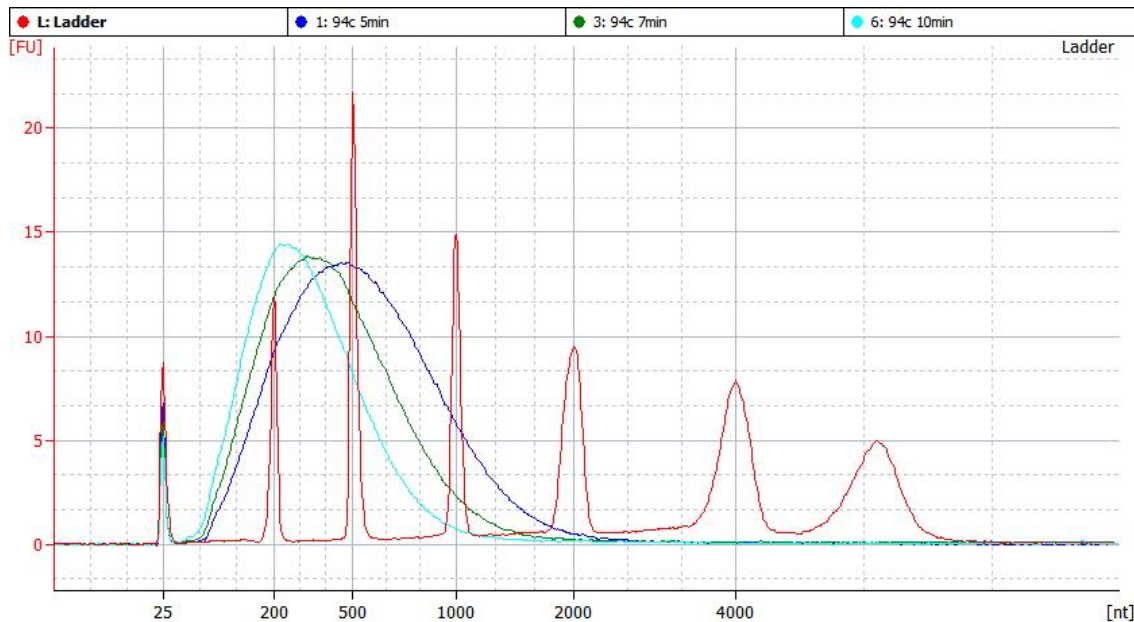


图 2. mRNA 不同打断时间

mRNA 不同打断时间对应的 RNA 片段范围。分别以 94°C, 10 min、94°C, 7min 和 94°C, 5 min 处理。打断后 mRNA 进行 2.2X 磁珠纯化，通过 Agilent 2100 Bioanalyzer 进行检测。

【注】：本结果使用的 RNA 是 Agilent 公司的 Universal Human Reference RNA，若使用其他来源的 RNA，最好优化打断时间。

### 附录二：Illumina 平台的分选条件说明

分选方案适用于 94°C, 10 min、94°C, 7min 和 94°C, 5 min 片段化的 RNA 建库，可以获得插入片段大于 200 bp 的文库：

#### 方案一：接头连接产物纯化后分选

##### 1.0.6X Hieff NGS® DNA Selection Beads 接头连接产物的纯化

- 1) 准备工作：将 Hieff NGS® DNA Selection Beads 磁珠由冰箱中取出，室温平衡至少 30 min。配制 80% 乙醇。
- 2) 涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证充分混匀。
- 3) 吸取 60  $\mu\text{L}$  Hieff NGS® DNA Selection Beads (0.6  $\times$ ，Beads:DNA=0.6:1) 至 Adapter Ligation 产物中，涡旋或吹打混匀，室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 5 min），小心移除上清。
- 5) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。
- 6) 重复步骤 5，总计漂洗两次。
- 7) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，开盖空气干燥磁珠至刚刚出现龟裂（不超过 5 min）。
- 8) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 102  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 5 min），小心移取 100  $\mu\text{L}$  上清至新 PCR 管中，准备进行双轮分选。

双轮分选（以 94°C, 7min 打断，分选文库大小为 410bp~510bp 为例说明，其他文库大小按推荐比例进行磁珠分选）当选择短接头（小 Y 接头）进行连接后纯化，使用双端 384 种 Index Primers: Hieff NGS® RNA 384 CDI Primer Kit for Illumina®, Set 1~Set 2 (Cat#12414~Cat#12415) 进行 RNA 建库时，分选比例参照表 17 进行，当选择长接头（大 Y 接头），使用 Indexed Adapters: Hieff NGS® Complete Adapter Kit for Illumina®, Set 1~Set 2 (Cat#13519~Cat#13520) 进行连接后纯化，分选比例参照表 18 进行。

### 2.0.65X / 0.15X Hieff NGS® DNA Selection Beads 接头连接产物的分选

- 1) 请涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证混匀。
- 2) 根据 DNA 片段长度要求，参考表 17，在上述 100 μL DNA 中加入第一轮分选磁珠 65 μL (0.65×)，涡旋或移液器吹打 10 次混匀。
- 3) 室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 5 min），小心转移上清到干净的离心管中，残留 1-2 μL 溶液管底。
- 5) 参考表 17 向上清中加入第二轮分选磁珠 15 μL (0.15×)。
- 6) 涡旋混匀或移液器吹打 10 次混匀，室温静置 5 min。
- 7) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 3 min），小心移除上清。
- 8) 保持 PCR 管始终处于磁力架中，加入 200 μL 新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec，小心移除上清。
- 9) 重复步骤 8。
- 10) 保持 PCR 管始终处于磁力架中，开盖干燥磁珠至刚刚出现龟裂（约 3 min）。
- 11) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21 μL ddH2O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打充分混匀，室温静置 5 min。
- 12) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体。待溶液澄清后（约 3 min），小心转移 20 μL 上清至干净管中。

表 17 短接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	250~350	350~450	450~550
文库长度 (bp)	260~360	310~410	410~510	510~610
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积(μL)	80 (0.8×)	75 (0.75×)	65 (0.65×)	60 (0.6×)
第二轮磁珠体积 (μL)	15 (0.15×)	15 (0.15×)	15 (0.15×)	10 (0.1×)

表 18 长接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	250~350	350~450	450~550
文库长度 (bp)	320~420	370~470	470~570	570~670
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积(μL)	75 (0.75×)	70 (0.7×)	65 (0.65×)	60 (0.6×)
第二轮磁珠体积 (μL)	15 (0.15×)	15 (0.15×)	15 (0.15×)	10 (0.1×)

【注】：表 17、18 推荐的双轮分选比例适用于 Hieff NGS® DNA Selection Beads；表中“×”表示样品 DNA 体积。如所需文库插入片段主峰为 300 bp 时，若在短接头连接之后分选，样品 DNA 体积为 100 μL，则第一轮分选磁珠使用体积为  $0.65 \times 100 \mu\text{L} = 65 \mu\text{L}$ ，第二轮分选磁珠使用体积为  $0.15 \times 100 \mu\text{L} = 15 \mu\text{L}$ ；若在长接头连接之后分选，样品 DNA 体积为 100 μL，则第一轮分选磁珠使用体积为  $0.65 \times 100 \mu\text{L} = 65 \mu\text{L}$ ，第二轮分选磁珠使用体积为  $0.15 \times 100 \mu\text{L} = 15 \mu\text{L}$ 。

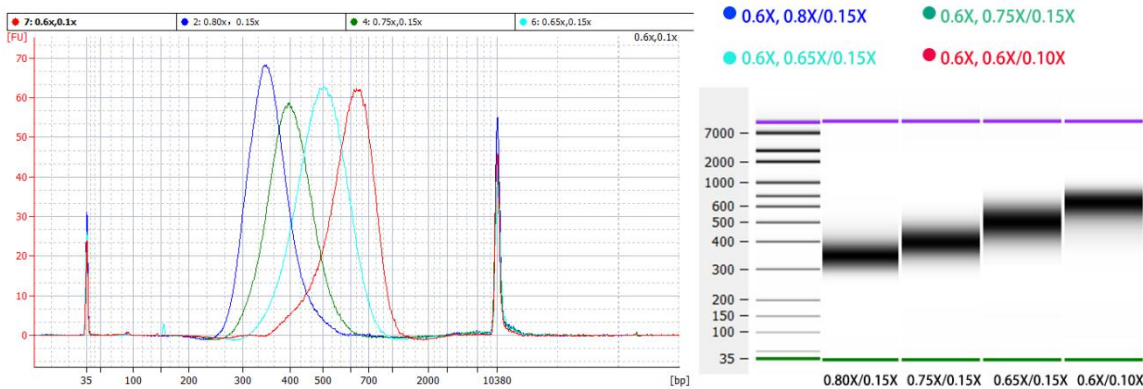


图 3 不同片段化条件文库峰型

1 μg 293 total RNA，在 94°C，10 min、94°C，7 min 和 94°C，5 min 片段化后，根据表 17 推荐的磁珠比例得到的文库大小。

## 方案二：接头连接产物直接分选

以 94°C，7 min 打断，分选文库大小为 410 bp~510 bp 为例说明，其他文库大小按推荐比例进行磁珠分选。

500 ng 以上的总 RNA 做 mRNA 抓取后建库，推荐直接分选，体系比较粘稠，需要小心添加，RNA 质量略差样本可能会有接头残留。

当选择短接头（小 Y 接头）进行连接后纯化，使用双端 384 种 Index Primers: Hieff NGS® RNA 384 CDI Primer Kit for Illumina®, Set 1~Set 2 (Cat#12414-12415) 进行 RNA 建库时，分选比例参照表 19 进行，当选择长接头（大 Y 接头），使用 Indexed Adapters:Hieff NGS® Complete Adapter Kit for Illumina®, Set 1~Set 2(Cat#13519~Cat#13520) 进行连接后纯化，分选比例参照表 20 进行。

1. 请涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证混匀。
2. 根据 DNA 片段长度要求，参考表 19，在上述 100 μL 的连接体系中加入第一轮分选磁珠 20 μL (0.20×)，涡旋或移液器吹打 10 次混匀。室温孵育 10 min。
3. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 5 min），小心转移 100 μL 上清到干净的离心管中，。
4. 参考表 19 向上清中加入第二轮分选磁珠 10 μL (0.10×)。
5. 涡旋混匀或移液器吹打 10 次混匀，室温静置 10 min。
6. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 3 min），小心移除上清。
7. 保持 PCR 管始终处于磁力架中，加入 200 μL 新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec，小心移除上清。
8. 重复步骤 7。
9. 保持 PCR 管始终处于磁力架中，开盖干燥磁珠至刚刚出现龟裂（约 3 min）。
10. 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21 μL ddH2O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打充分混匀，室温静置 5 min。
11. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体。待溶液澄清后（约 3 min），小心转移 20 μL 上清至干净管中。

表 19 短接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	250~350	350~450	450~550
文库长度 (bp)	260~360	310~410	410~510	510~610
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积(μL)	25 (0.25×)	25 (0.25×)	20 (0.2×)	18 (0.18×)
第二轮磁珠体积 (μL)	10 (0.1×)	10 (0.1×)	10 (0.1×)	10 (0.1×)

表 20 长接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	250~350	350~450	450~550
文库长度 (bp)	320~420	370~470	470~570	570~670
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积(μL)	25 (0.25×)	20 (0.2×)	18 (0.18×)	18 (0.18×)
第二轮磁珠体积 (μL)	10 (0.1×)	10 (0.1×)	10 (0.1×)	10 (0.1×)

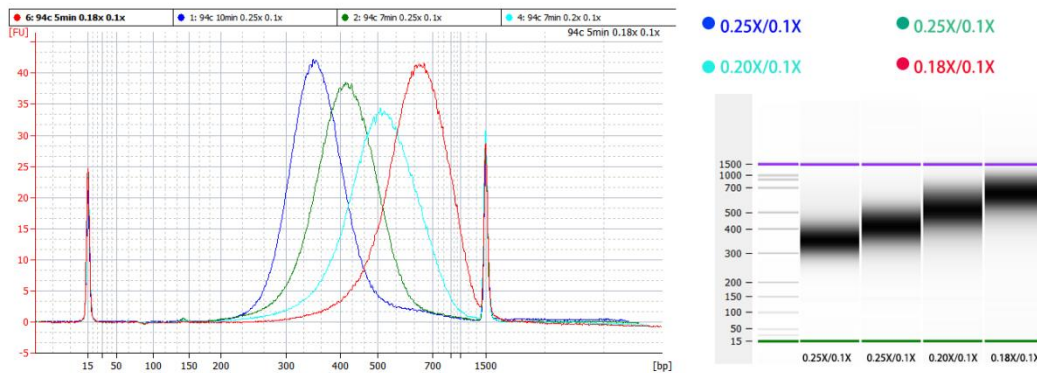


图 4. 不同分选比例文库峰型

1 μg 293 total RNA，在 94°C，10 min、94°C，7 min 和 94°C，5 min 片段化后，根据表 19 推荐的磁珠比例得到的文库大小。

### 附录三：MGI 平台分选条件说明

分选方案适用于 94°C，10 min、94°C，7 min 和 94°C，5 min 片段化的 RNA 建库，可以获得插入片段大于 200 bp 的文库：

#### 方案一：接头连接产物纯化后分选

##### 1.0.6× Hieff NGS® DNA Selection Beads 接头连接产物的纯化

- 1) 准备工作：将 Hieff NGS® DNA Selection Beads 磁珠由冰箱中取出，室温平衡至少 30 min。配制 80% 乙醇。
- 2) 涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证充分混匀。
- 3) 吸取 60 μL Hieff NGS® DNA Selection Beads (0.6×, Beads:DNA=0.6:1) 至 Adapter Ligation 产物中，涡旋或吹打混匀，室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体，待溶液澄清后（约 5 min），小心移除上清。
- 5) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，加入 200 μL 新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec 后，小心移除上清。
- 6) 重复步骤 5，总计漂洗两次。
- 7) 保持 PCR 管始终置于磁力架中，开盖空气干燥磁珠至刚刚出现龟裂（不超过 5 min）。
- 8) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 102 μL ddH2O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打至充分混匀，室温静置 5 min。将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中静置，待溶液澄清后（约 5 min），小心移取 100 μL 上清至新 PCR 管中，准备进行双轮分选。

【注】：Ligation Enhancer 中含有的高浓度 PEG 会对磁珠双轮分选产生影响，所以必须经过一轮纯化后再进行双轮分选。

#### 双轮分选

以 94°C，7 min 打断，分选文库大小为 380 bp~480 bp 为例说明，其他文库大小按推荐比例进行磁珠分选。

- 1) 请涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证混匀。
- 2) 根据 DNA 片段长度要求，参考表 21，在上述 100 μL DNA 中加入第一轮分选磁珠 65 μL(0.65×)，涡旋或移液器吹打 10 次混匀。

【注】：此表推荐的双轮分选比例适用于 Hieff NGS® DNA Selection Beads；表中“ $\times$ ”表示样品 DNA 体积。如所需文库插入片段主峰为 300 bp 时，若在短接头连接之后分选，样品 DNA 体积为 100  $\mu$ L，则第一轮分选磁珠使用体积为  $0.65 \times 100 \mu\text{L} = 65 \mu\text{L}$ ，第二轮分选磁珠使用体积为  $0.15 \times 100 \mu\text{L} = 15 \mu\text{L}$ 。

- 3) 室温孵育 5 min。
- 4) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 5 min），小心转移上清到干净的离心管中，残留 1-2  $\mu\text{L}$  溶液管底。
- 5) 参考表 21 向上清中加入第二轮分选磁珠 15  $\mu\text{L}(0.15\times)$ 。
- 6) 涡旋混匀或移液器吹打 10 次混匀，室温静置 5 min。
- 7) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 3 min），小心移除上清。
- 8) 保持 PCR 管始终处于磁力架中，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec，小心移除上清。
- 9) 重复步骤 8。
- 10) 保持 PCR 管始终处于磁力架中，开盖干燥磁珠至刚刚出现龟裂（约 3 min）。
- 11) 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打充分混匀，室温静置 5 min。
- 12) 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体。待溶液澄清后（约 3 min），小心转移 20  $\mu\text{L}$  上清至干净管中。

表 21 短接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	300~400	400~500	500~600
文库长度 (bp)	280~380	380~480	480~580	580~680
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积( $\mu\text{l}$ )	70 (0.7 $\times$ )	65 (0.65 $\times$ )	58 (0.58 $\times$ )	50 (0.5 $\times$ )
第二轮磁珠体积 ( $\mu\text{l}$ )	20 (0.2 $\times$ )	15 (0.15 $\times$ )	15 (0.15 $\times$ )	15 (0.15 $\times$ )

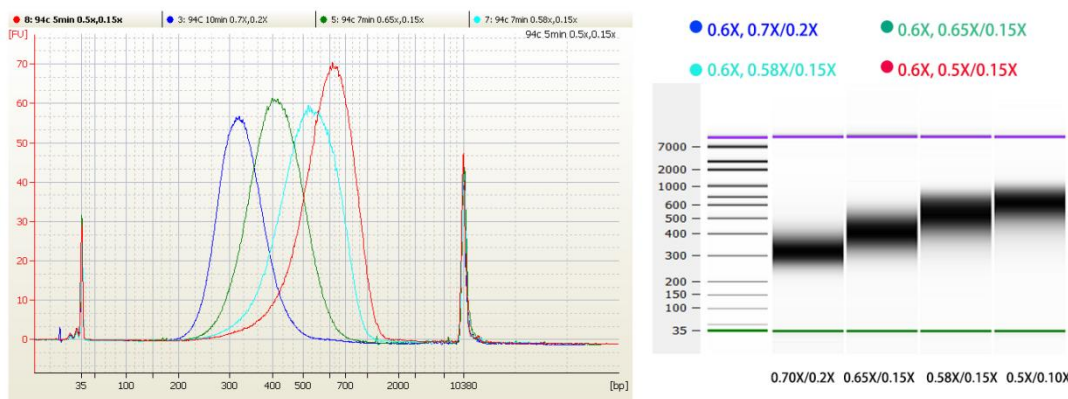


图 5. 不同分选比例文库峰型

1  $\mu\text{g}$  293 total RNA，在 94°C, 10 min、94°C, 7 min 和 94°C, 5 min 片段化后，根据表 21 推荐的磁珠比例得到的文库大小。

**方案二：接头连接产物直接分选**（以 94°C, 7 min 打断，分选文库大小为 410 bp~510 bp 为例说明，其他文库大小按推荐比例进行磁珠分选）

500 ng 以上的总 RNA 做 mRNA 抓取后建库，推荐直接分选，体系比较粘稠，需要小心添加，RNA 质量略差样本可能会有接头残留。

1. 请涡旋振荡或充分颠倒磁珠以保证混匀。

2. 根据 DNA 片段长度要求，参考表 22，的连接体系中加入第一轮分选磁珠 20  $\mu\text{L}$ (0.20 $\times$ )，涡旋或移液器吹打 10 次混匀。室温孵育 10 min。

【注】：此表推荐的双轮分选比例适用于 Hieff NGS® DNA Selection Beads；表中“ $\times$ ”表示样品 DNA 体积。如所需文库插入片段主峰为 300 bp 时，若在短接头连接之后分选，样品 DNA 体积为 100  $\mu\text{L}$ ，则第一轮分选磁珠使用体积为  $0.20 \times 100 \mu\text{L} = 20 \mu\text{L}$ ，第二轮分选磁珠使用体积为  $0.1 \times 100 \mu\text{L} = 10 \mu\text{L}$ 。

3. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 5 min），小心转移 100  $\mu\text{L}$  上清到干净的离心管中，。

4. 参考表 22 向上清中加入第二轮分选磁珠 10  $\mu\text{L}$ (0.10 $\times$ )。

5. 涡旋混匀或移液器吹打 10 次混匀，室温静置 10 min。

6. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中，待溶液澄清后（约 3 min），小心移除上清。

7. 保持 PCR 管始终处于磁力架中，加入 200  $\mu\text{L}$  新鲜配制的 80% 乙醇漂洗磁珠，室温孵育 30 sec，小心移除上清。

8. 重复步骤 7。

9. 保持 PCR 管始终处于磁力架中，开盖干燥磁珠至刚刚出现龟裂（约 3 min）。

10. 将 PCR 管从磁力架中取出，加入 21  $\mu\text{L}$  ddH<sub>2</sub>O，涡旋振荡或使用移液器轻轻吹打充分混匀，室温静置 5 min。

11. 将 PCR 管短暂离心并置于磁力架中分离磁珠和液体。待溶液澄清后（约 3 min），小心转移 20  $\mu\text{L}$  上清至干净管中。

表 22 短接头文库分选推荐磁珠比例

插入片段长度 (bp)	200~300	300~400	400~500	500~600
文库长度 (bp)	280~380	380~480	480~580	580~680
打断条件	94°C 10 min	94°C 7 min	94°C 7 min	94°C 5 min
第一轮磁珠体积( $\mu\text{L}$ )	25 (0.25 $\times$ )	20 (0.2 $\times$ )	15 (0.15 $\times$ )	15 (0.15 $\times$ )
第二轮磁珠体积 ( $\mu\text{L}$ )	10 (0.1 $\times$ )	10 (0.1 $\times$ )	10 (0.1 $\times$ )	10 (0.1 $\times$ )

#### 附录四：FFPE 样本建库说明

##### 1. FFPE RNA 质量评价

rRNA 去除建库方案可用于 FFPE 等低质量的 Total RNA 样本，但由于不同 FFPE 样本的质量差距较大，需要根据样本情况调整建库条件。常规评价 RNA 样本质量的参数是 RIN 值，但是对于 FFPE 这种降解的样本，并不能完全用 RIN 值来准确衡量样本的质量，此时还需要用到 DV200 指标。DV200 表示样本中大于 200 nt 的 RNA 片段所占的比例，对于降解严重的 FFPE 样本，DV200 值能够更好的反应样本的质量。

DV200 计算方法如下：

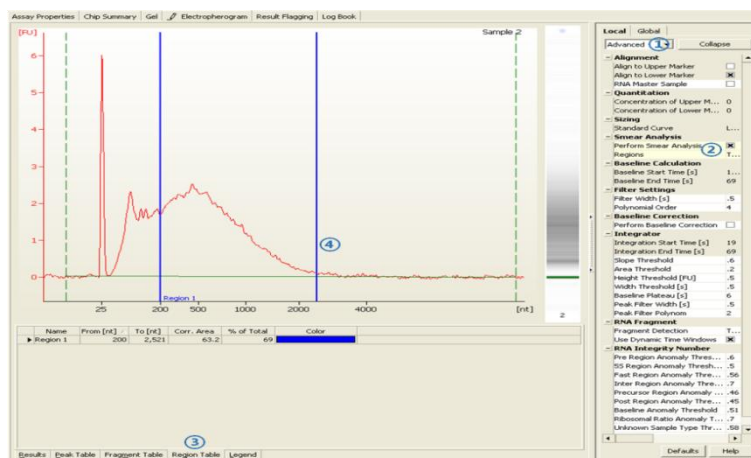


图 6.DV200 占比

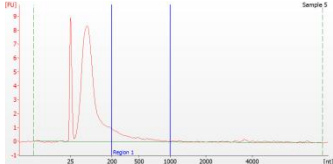
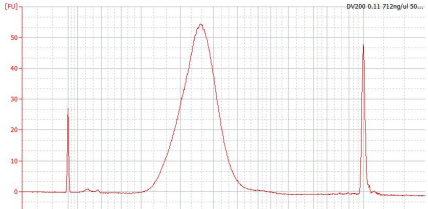
在一个检测完成的 Agilent 2100 Bioanalyzer 结果图中，在 Local 下选择 Advanced 勾选 Smear Analysis 下的 Perform Smear Analysis 选项，选择 Region Table 页面，鼠标右击，选择 Add Region 调整指示线的范围即可得到所选片段范围所占的比例 % of Total。

## 2. FFPE RNA 建库示例

表 23 展示了不同质量 FFPE 样本在不同建库条件下的文库分布，以供参考。对于降解严重的 FFPE RNA (DV200<50%)和起始量低的文库构建，我们推荐接头连接后采用两次纯化方案，以减少文库损失。

表 23 不同质量的 FFPE 文库峰型

RNA 样本质控	建库条件	文库分布质控
RIN=2.2; DV200=74%	<p>投入量：500 ng 片段化条件：94°C, 7 min 接头连接后进行两次纯化：0.6×；0.8× 链特异建库扩增：12 cycles 文库产量：717.2 ng</p>	
RIN=2.2; DV200=74%	<p>投入量：500 ng 片段化条件：94°C, 7 min 接头连接后进行纯化/分选：0.6×；07× /0.15× 链特异建库扩增：13 cycles 文库产量：437.8 ng</p>	
RIN=2.5; DV200=26%	<p>投入量：100 ng 片段化条件：94°C, 7 min 接头连接后进行两次纯化：0.6×；0.8× 链特异建库扩增：15 cycles 文库产量：206.8 ng</p>	
RIN=2.5; DV200=26%	<p>投入量：500 ng 片段化条件：85°C, 8 min 接头连接后进行两次纯化：0.6×；0.8× 链特异建库扩增：12 cycles 文库产量：207 ng</p>	
RIN=2.5; DV200=26%	<p>投入量：500 ng 片段化条件：85°C, 8 min 接头连接后进行纯化、分选：0.6×；0.70×/0.15× 链特异建库扩增：13 cycles 文库产量：98.56 ng</p>	

<p>RIN=2.5; DV200=11%</p>  <p>Sample 5</p>	<p>投入量: 500 ng 片段化条件: 65°C, 8 min 接头连接后进行两次纯化: 0.6×; 0.8× 链特异建库扩增: 12 cycles 文库产量: 354.2 ng</p>	 <p>DV200 0.11 712ng/u 50...</p> <p>[bp]</p>



帮助客户创造价值，让世界更健康更快乐

