

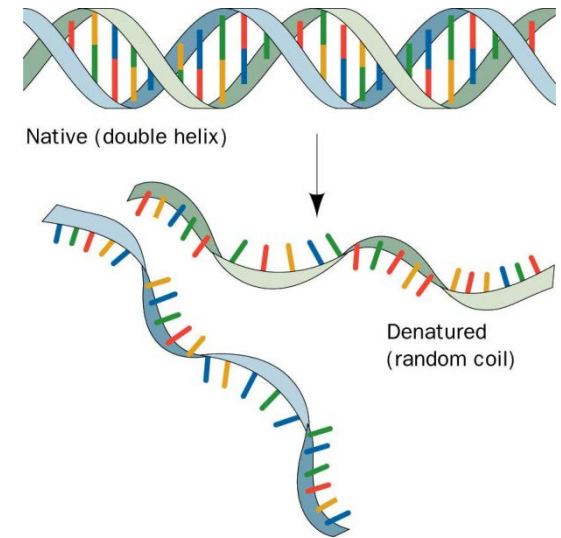
ÚVOD DO KVANTITATIVNÍ REAL-TIME PCR



V. Návrh primerů a sond

Hybridizace

- Úspěšný annealing sondy a primerů je kritický předpoklad úspěšné PCR
 - Sekvence
 - Koncentrace solí
 - Tvorba heterodimerických stabilních struktur
 - Párování bazí - nejen Watson a Crick
 - Sekundární struktura
 - Teplota tání DNA T_m





Melting temperature T_m

- jeden z nejdůležitějších parametrů, determinující annealingovou teplotu
- T_m – teplota, při které je 50% daného oligonukleotidu denaturováno
- „cooperativní melting“ – usnadněná denaturace po disociaci prvního páru bází
- Sekvence: $A=T < G \equiv C$

- Rychlost renaturace (a tedy i T_m) přímo úměrná délce řetězce a jeho koncentraci a nepřímo úměrná komplexitě molekuly (struktura)

- Elektrostatické interakce mezi fosfátovými molekulami
- kationty maskují + náboje fosfátů - vyšší iontová síla vede k vyšší T_m

Oligonukleotidy kratší než 20bp

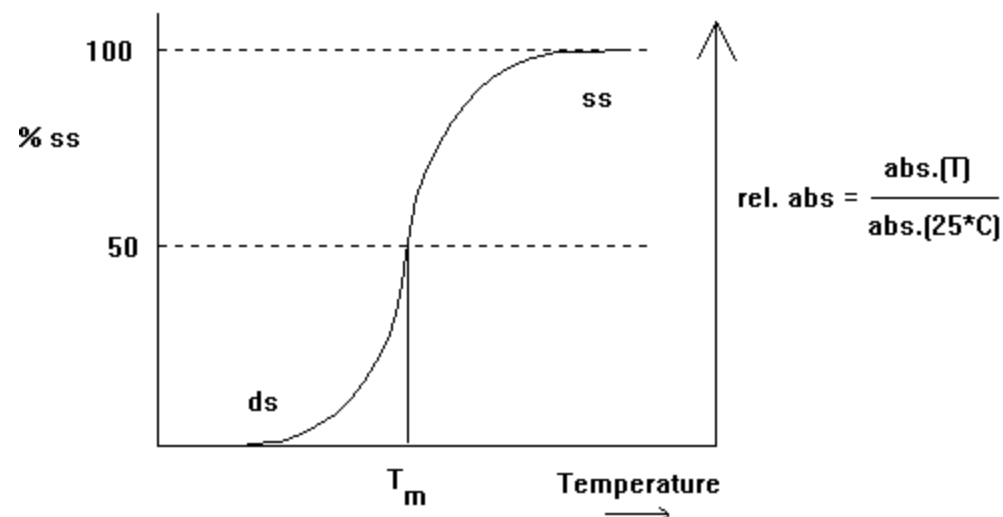
$$T_m = 2 \times (A+T) + 4 \times (G+C)$$

Iontová síla, %GC a délka řetězce (N)

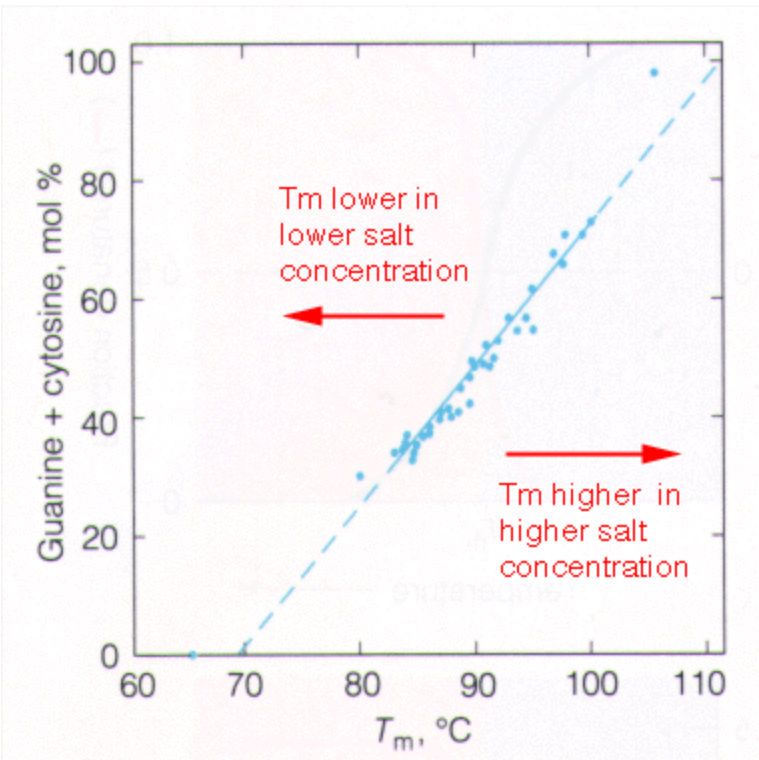
$$T_m = 81,5 + 16,6 (\log_{10}[\text{Na}^+] + 0,41(\%GC) - (625/N))$$

Web-based kalkulátory

<http://insilico.ehu.es/tm.php>



Melting temperature T_m



GCTATTCAACTGAAGAGGGCACAGC

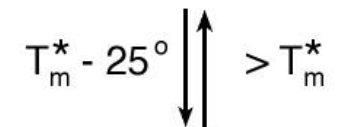
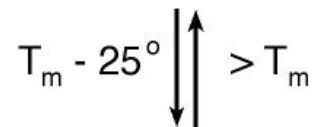
GCTATTCAACTG^GAGAGGGCACAGC

+

+

CGATAAGTTGACTTCTCCCGTGTCG

CGATAAGTTGACTTCTCCCGTGTCG



GCTATTCAACTGAAGAGGGCACAGC
CGATAAGTTGACTTCTCCCGTGTCG

GCTATTCAACTG^GAGAGGGCACAGC
CGATAAGTTGAC_TTCTCCCGTGTCG

note: T_m^* is 4° lower than T_m

(In general, there is a 1° drop for every 1% mismatch)

Gibbsova (volná) energie a její změna (ΔG , ΔG^0)



- Sekundární struktura DNA
- ΔG závisí na změně vnitřní energie a entropie
- Změna volné energie ΔG^0 (množství energie uvolněné nebo absorbované během reakce za stejné teploty a tlaku) - spontánní reakce - $\Delta G < 0$
- Znalost termodynamického příspěvku párování bazí, mismatches, volných konců, vlásenkových struktur a smyček – predikce parametrů hybridizace
- Predice sekundární struktury – *nearest neighbor*
 - *helix initiation factor* (GC/AT)
 - *helix propagation* energie nutná pro vytvoření následujícího hybridizačního páru
 - symetrie sekvence (duplexu)
 - *Loop regions* – smyčky, vlásenky, výdutě atd.

Faktory ovlivňující stabilitu DNA DNA/RNA duplexu

1. Počet odpovídajících párů bází

- Kombinace vodíkových můstků a hydrofobních interakcí
- Pozice a typ neodpovídajícího páru (*mismatch*)

2. Sekvence – *nearest neighbor*

3. Sekundární struktura

- Charakter cílové sekvence
- Kompetice primeru nebo sondy s komplementárním řetězcem cílového duplexu

4. Volné konce

- Interakce mezi 5' a 3' konci hybridizovaného oligonukleotidu a nejbližší sousedící báze

- Příklad:

$$\Delta G^0 \text{ (GC)} -0,96 \text{ kcal/mol}$$

$$\Delta G^0 \text{ (AT)} -0,50 \text{ kcal/mol}$$

$$\Delta G^0 \text{ W-C (TA/AT)} -0,58 \text{ kcal/mol}$$

$$\Delta G^0 \text{ W-C (GC/CG)} -2,24 \text{ kcal/mol}$$

GTAGACAATCTCCATCTCCTATCCTGATTAGAG

GTTAGAGGTAGAGGATAGGA

Faktory ovlivňující stabilitu DNA DNA/RNA duplexu

5. Iontová síla

- Koncentrace iontů, zejména Mg^{II+}
- Kationty kompenzují negativní náboj fosfátových skupin a usnadňují formování duplexu
- Stabilita duplexu (T_m) je úměrná koncentraci iontů

6. Teplota

- Se stoupající T je udržení duplexu energicky náročnější, po překročení určité T je preferována ssDNA – vyšší entropie celého systému

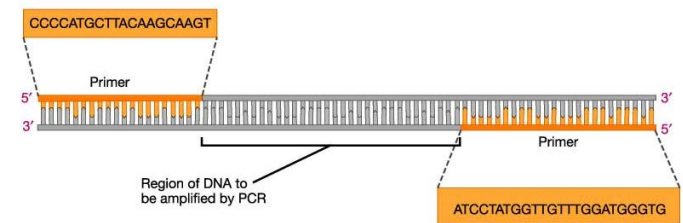
Není tedy nutná shodná T_m , ale shodná účinnost hybridizace obou primerů.

Primery se stejnou T_m , ale rozdílnou ΔG^0 , mohou vykazovat rozdílnou úspěšnost při tvorbě duplexu než primery s odpovídající ΔG^0 .

Design primerů

- Optimálně: primery jejichž 5'konce tvoří stabilní duplex, $\Delta G^0 < 10$ kcal/mol/37°C
- Plynulý přechod ΔG^0 směrem k 3'konci až k cca -6kcal/mol.
- Eliminace misprimingu (vzniklého hybridizací pouze 3'konce)
- Vyloučení repetitivních oblastí, které mohou tvořit sekundární struktury
- Komplementarita primerů – primer dimery
- Specifita – hybridizace k jedinečnému místu v genomu (BLASTn)

Vliv reakčního prostředí – i ideálně navržené primery mohou měnit své vlastnosti v závislosti na použitém PCR pufru a dalších parametrech PCR – vždy je nutná optimalizace jednotlivých PCR

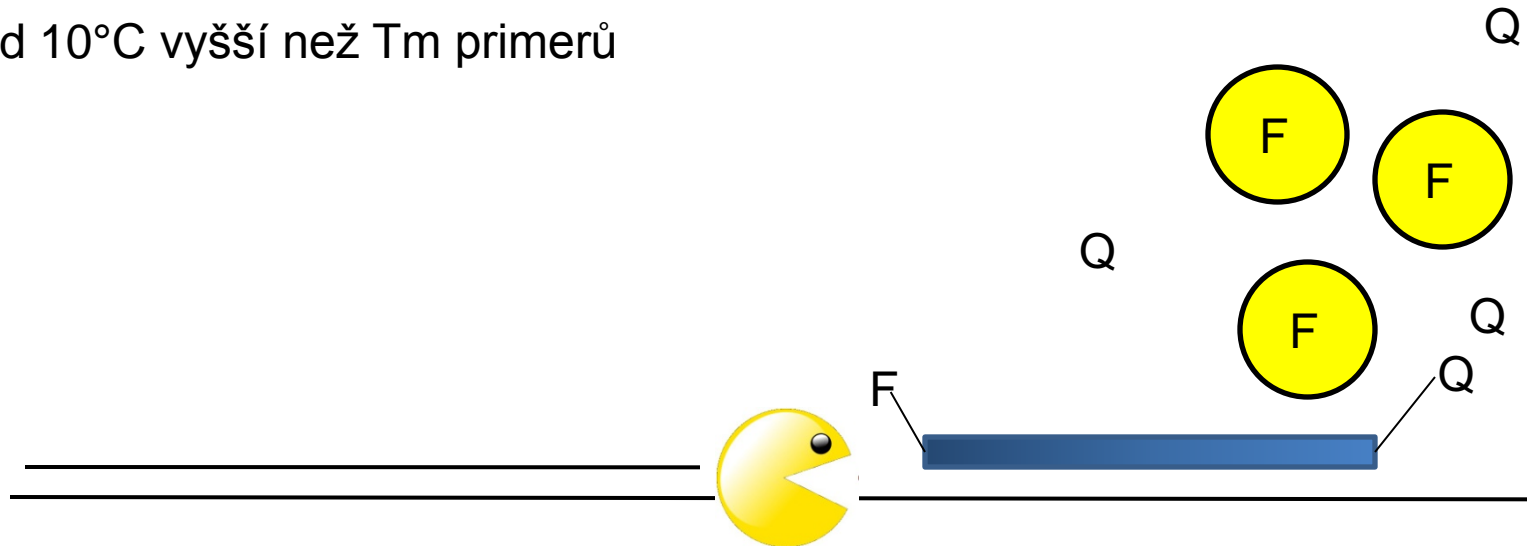


Design sond

- Různý design podle toho, zda je cílem kvantifikace DNA, mRNA nebo provedení alelické diskriminace nebo SNP
- Použitá chemie
- Detekce DNA, RNA nebo obou zároveň? Rozlišení HIV RNA od DNA začleněné do genomu
- Kombinace fluoroforu a zhášeče
- Modifikace sondy – LNA, PNA, MGB atd.
- Multiplex assay

Design hydrolyzačních sond

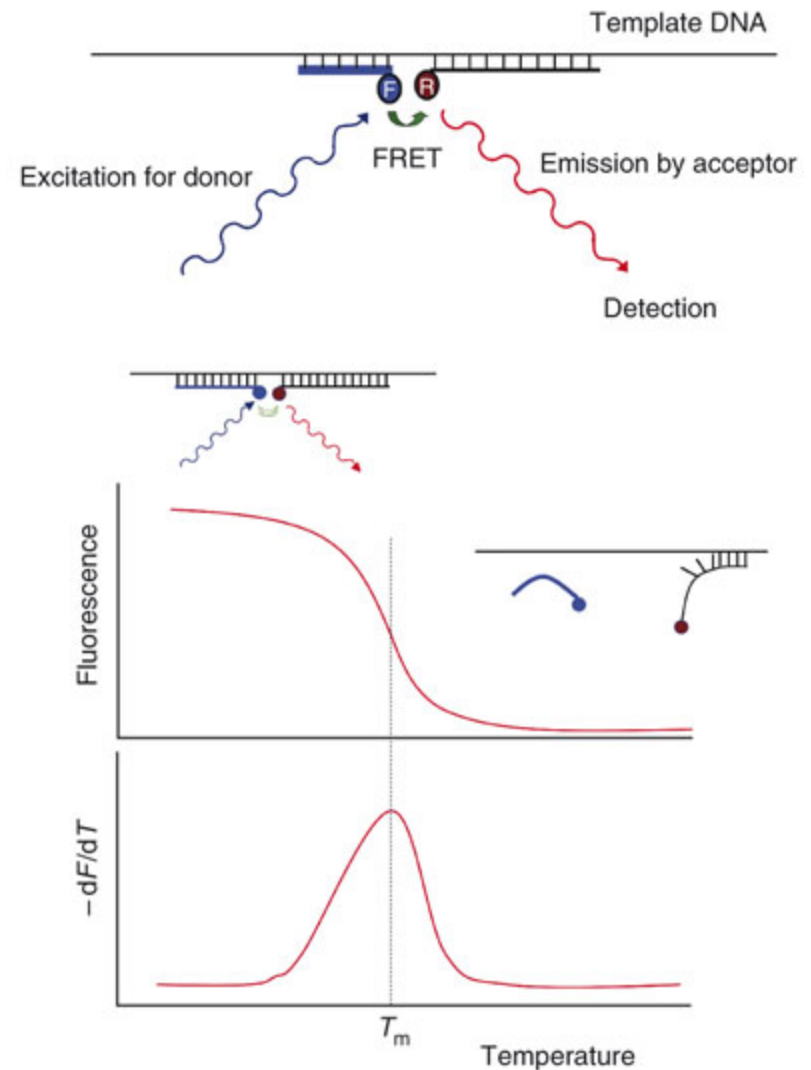
- qPCR TaqMan - dvoukrokový proces – denaturace a annealing/extension
- Co nejnižší Ct a nejvyšší ΔR (ΔR_n)
- Umístění 5' konce sondy v rámci stanovované sekvence co nejbliže 3' konci jednoho z primerů – účinné štěpení sondy
- Optimální délka do 30 nukleotidů, obsah GC do 30%
- AT bohaté sekvence – začlenění LNA, PNA nebo MGP
- G – účinný quencher
- Minimum repetící, zejména GGGG, začlenění inosinu do repetice řeší tento problém
- T_m probe od 10°C vyšší než T_m primerů



Design hybridizačních sond

(Lightcycler probes)

- Sondy by měly být umístěny co nejdál od primeru 5' – odečet fluorescence v annealingové fázi
- GC 50%
- Každá sonda má délku 23-35bp
- Sondy o stejné T_m – musí se vázat současně ; T_m sond o 5-10°C vyšší než T_m primerů
- 3' konec akceptorové sondy fosforylován
- Donor FAM, akceptor Cy5 nebo Lightcycler Red 640/705
- Vzdálenost mezi sondami 1-5 bazí (zajištění FRET)



Design primerů a sond

Design molekulárních majáků

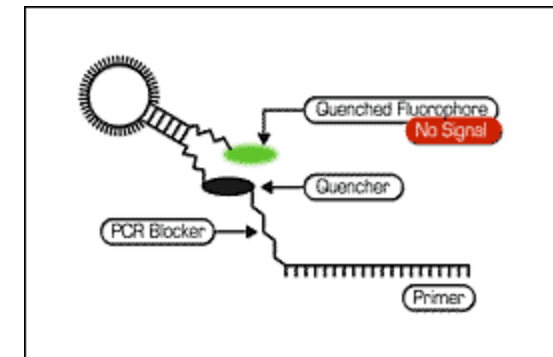
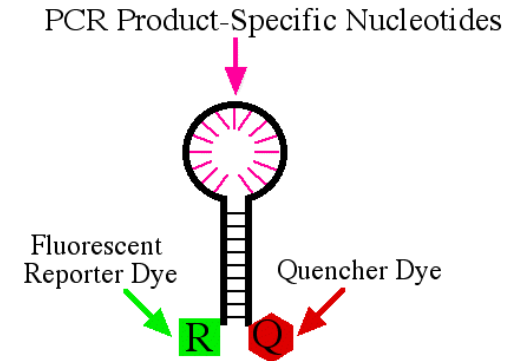
- Vazba majáku ideálně uprostřed ampliconu
- T_m komplementárních ramen o 7-10°C vyšší než T_m primerů
- Délka do 39 bp - omezení sekundárních struktur

Design scorpion primers

Sonda připojena k 5' konci primeru a je komplementární k nově syntetizovanému řetězci

- vlastní hybridizace sondy je intramolekulární událost
- 17-27bp; T_m sondy $< T_m$ primeru
- Cíl sondy – 0-20bp od 3' konce primeru
- Hairpin struktura
- výpočet ΔG pro uzavřenou i hybridizovanou formu

– MFold <http://www.bioinfo.rpi.edu/applications/mfold>



Design primerů

- Délka amplikonu, T_m , účinnost amplifikace i výtěžek
- Správná sekvence – BLASTn
- Sestřih – rozhraní exon/intron
- 3' konec – klíčový pro eventuální mispriming G/C
- Repetice (zejména GC)
- Sekundární struktura, intraprimer homology
- Obsah GC 35-65%
- Délka 15-25bp
- T_m 55-60°C
- ΔG do -10kcal/mol
- V případě převažujících AT – vhodné začlenění LNA
- Eventuální modifikace - na 5'konci

Design primerů a sond

Design primerů – web resources

Nový pár primerů

Nízká komplexita
sekvence (repetice)

T_m mimo rozsah

GC% mimo rozsah

Ne

Vysoká stabilita 3' konce

Ano

Vnitřní nebo vzájemná
komplementarita

Vysoké BLAST skóre

Primer – dimery

OK

Sequences producing significant alignments:
(Click headers to sort columns)

Accession	Description	Max score	Total score	Query coverage	E value	Max ident
Transcripts						
NM_005252.2	Homo sapiens v-fos FBJ murine osteosarcoma viral oncogene homolog (FOS), mRNA	40.1	40.1	100%	0.014	100%
XM_001718466.1	PREDICTED: Homo sapiens hypothetical protein LOC100128918 (LOC100128918), mRNA	32.2	32.2	80%	3.5	100%
XM_001717510.1	PREDICTED: Homo sapiens hypothetical protein LOC100128918 (LOC100128918), mRNA	32.2	32.2	80%	3.5	100%
XM_001716725.1	PREDICTED: Homo sapiens hypothetical protein LOC100128918 (LOC100128918), mRNA	32.2	32.2	80%	3.5	100%
NM_017780.2	Homo sapiens chromodomain helicase DNA binding protein 7 (CHD7), mRNA	30.2	30.2	75%	14	100%
NM_182923.3	Homo sapiens kinesin light chain 1 (KLC1), transcript variant 2, mRNA	30.2	30.2	75%	14	100%
NM_005552.4	Homo sapiens kinesin light chain 1 (KLC1), transcript variant 1, mRNA	30.2	30.2	75%	14	100%
XM_001726819.1	PREDICTED: Homo sapiens hypothetical protein LOC100131402 (LOC100131402), mRNA	28.2	28.2	70%	55	100%
XM_001725069.1	PREDICTED: Homo sapiens hypothetical protein LOC100131402 (LOC100131402), mRNA	28.2	28.2	70%	55	100%
Genomic sequences [show first]						
NW_001838113.2	Homo sapiens chromosome 14 genomic contig, alternate assembly (based on HuRef SCAF_11)	40.1	901	100%	0.014	100%
NT_026437.11	Homo sapiens chromosome 14 genomic contig, reference assembly	40.1	3647	100%	0.014	100%
NW_001838847.2	Homo sapiens chromosome 2 genomic contig, alternate assembly (based on HuRef SCAF_110)	34.2	258	100%	0.89	100%

Design primerů a sond

Design primerů – web resources

- Primer Bank

<http://pga.mgh.harvard.edu/primerbank/>

- RTPrimerDB

<http://medgen.ugent.be/rtpprimerdb/>

- Real Time PCR Primer Set

<http://www.realtimeprimers.org/>

- QPPD

<http://web.ncifcrf.gov/rtp/gel/primerdb/default.asp>



Design primerů a sond

Design primerů a sond– web resources

- Primer 3

http://biotools.umassmed.edu/bioapps/primer3_www.cgi

- Primer Express

<http://www.appliedbiosystems.com>

- Premier Biosoft International

<http://www.premierbiosoft.com>

The screenshot shows the 'Primer3: WWW primer tool' web interface. It includes a text input field for the 'Primer source sequence below (5' to 3', string of ACGT/Nacgt...)', a 'Pick left primer or use left primer below' button, and a 'Pick right primer or use right primer below' button. Below these are various parameters for primer design, such as 'Primer Size' (Min: 18, Opt: 20, Max: 27), 'Primer Tm' (Min: 57.0, Opt: 60.0, Max: 63.0), and 'Primer GC' (Min: 20.0, Opt: 50.0, Max: 80.0). There are also checkboxes for 'Include 5' UTR' and 'Include 3' UTR'.

The image shows the header and navigation menu of the Premier Biosoft International website. The header features the company logo and the tagline 'Software to Accelerate Research in Life Sciences'. The navigation menu includes links for HOME, COMPANY, PRODUCTS, SERVICES, DOWNLOAD, and ORDERING. Below the menu, there is a list of products with their respective icons and descriptions:

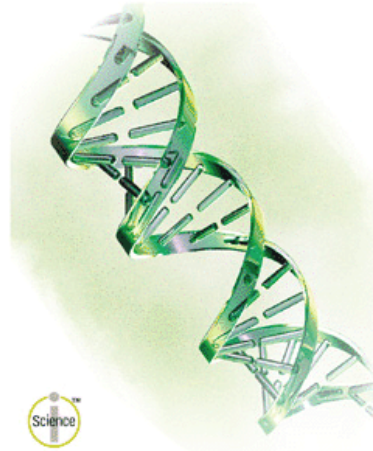
- AlleleID®** - Real Time PCR & Microarrays
- Array Designer** - Microarrays
- Beacon Designer™** - Real Time PCR Oligo Design
- PrimerPlex** - Oligo Design for xMAP® Based Multiplex Systems
- Primer Premier** - PCR Primer Design
- SimGlycan™** - MS/MS Data Analysis
- SimVector** - Draw Plasmid Maps & Plan Cloning Experiments
- TMA Foresight** - Tissue Microarray Data Analysis
- Xpression Primer** - Tagged Primer Design

Design primerů a sond

Návrh primerů a TaqMan sond – Primer Express

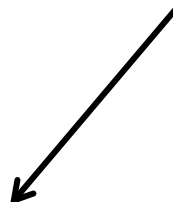
```
STS /db_xref="UniSTS:47415"  
1090..>1143  
/gene="FOS"  
/gene_synonym="AP-1"  
/gene_synonym="C-FOS"  
/standard_name="BF25001511069"  
/db_xref="UniSTS:519218"  
  
ORIGIN  
1 atgatgttct cgggcttcaa cgcagactac gagggtcat cctcccctg cagcagcgc  
61 tcccgcgcg gggatagct ctttactac cactcaccg cagctcctt ctcagactg  
121 gctcgcgct tcacgpgca ggaactctg acggactcg cgtctcccg tgcacactc  
181 atcccacg tcactgcat ctgcaccgt ccggactgc agtggctgt gcagcccgc  
241 ctgctctct ctgtggccc atcgcagacc agagccctc acctctcgg agtcccgcg  
301 cctcccgct gggcttact cagggtggc gttgtgaag ccatgacag aggccagcg  
361 cagagcattg gcaggaggg caagtgmaa cagttatct cagaagaag agsaaaagg  
421 agaatccgaa gggaaaggaa taagatgct gcagccaaat gccgcaacc gaggaggag  
481 ctgactgata cactccaagc ggagacagac caactagaag atgagaatc tgccttgcg  
541 acgagattg ccaactcct gaaggagaag gaaaaactag agtctactc gccagctc  
601 cgactcctt gcaagatccc tgatgacct ggttcccag aagagatgc tgtggcttc  
661 cttgatctg ctgggggccc gccaccocg agtctgagg ggcctcacc  
721 ctgcctctc caatgacc tgagcccaag cctcagtg aacctgcaa gagctcagc  
781 agcatggagc tgaagaccga gccctttgat gacttctgt tcccagatc atccagccc  
841 agtggctctg agacagccc cctcctgcca gacatggacc tatctgggtc cttctatgca  
901 gcagactggg agcctctgca cagtggctc ctggggatg ggcctatgg cacagactg  
961 gagccctgt gcactccggt ggtcacctg actcccagc gcactgta cagctctcc  
1021 ttgctctca cctaccoga ggtgactcc tcccagact gtgcagctg ccaccycaa  
1081 ggcagcagca gcaatgacc ttctctgac tgcctcagc caccacgct gctggcctg  
1141 tga
```

[Disclaimer](#) | [Write to the Help Desk](#)
[NCBI](#) | [NLM](#) | [NIH](#)



**Primer Express®
Software
for Real-Time PCR**
Version 3.0

©Copyright 2004, Applied Biosystems.
All rights reserved.



Design primerů a sond

TaqMan® MGB Quantification # 1	
Sequence	Parameters / Primers / Probes / Order
Parameter	Value
<input type="checkbox"/> Primer Tm	
Min Primer Tm	58
Max Primer Tm	60
Max Difference in Tm of Two Primers	2
<input type="checkbox"/> Primer GC Content	
Min Primer %GC Content	30
Max Primer %GC Content	80
Max Primer 3' GC's	2
Primer 3' End Length	5
Primer 3' GC Clamp Residues	0
<input type="checkbox"/> Primer Length	
Min Primer Length	9
Max Primer Length	40
Optimal Primer Length	20
<input type="checkbox"/> Primer Composition	
Max Primer G Repeats	3
Max Num Ambig Residues in Primer	0
<input type="checkbox"/> Primer Secondary Structure	
Max Primer Consec Base Pair	4
Max Primer Total Base Pair	8
<input type="checkbox"/> Primer Site Uniqueness	
Max % Match in Primer	75
Max Consec Match in Primer	9
Max 3' Consec Match in Primer	7
<input type="checkbox"/> Probe Tm	
Min Probe Tm	68
Max Probe Tm	70
<input type="checkbox"/> Probe GC Content	
Min Probe %GC Content	30
Max Probe %GC Content	80
<input type="checkbox"/> Probe Length	
Min Probe Length	13
Max Probe Length	25
<input type="checkbox"/> Probe Composition	
Max Probe G Repeats	3
Max Num Ambig Residues in Probe	0
No G at 5' End in Probe	<input checked="" type="checkbox"/>
Select Probe with more C's than G's	<input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> Probe Secondary Structure	
Max Probe Consec Base Pair	4
Max Probe Total Base Pair	8
<input type="checkbox"/> Amplicon	
Min Amplified Region Tm	0
Max Amplified Region Tm	85
Min Amplified Region Length	50
Max Amplified Region Length	150
<input type="checkbox"/> General	
Max Primers / Probes	50

Design primerů a sond

TaqMan® MGB Quantification # 1

Sequence Parameters Primers / Probes Order

Candidate Primers & Probes

#	Fwd Start	Fwd Stop	Fwd Len...	Fwd Tm	Fwd %GC	Fwd Seq	Rev Start	Rev Stop	Rev Len...	Rev Tm	Rev %GC	Rev Seq	Probe
1	162	181	20	58	55	CGTCTCCA...	217	199	19	58	63	GGTCCGGA...	183
2	161	180	20	59	60	CCGTCTCC...	217	199	19	58	63	GGTCCGGA...	182
3	161	180	20	59	60	CCGTCTCC...	217	199	19	58	63	GGTCCGGA...	183
4	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	809	790	20	59	55	TCAAAGGG...	765
5	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	809	790	20	59	55	TCAAAGGG...	765
6	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	809	790	20	59	55	TCAAAGGG...	765
7	800	822	23	60	48	AGCCCTTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	827
8	800	822	23	60	48	AGCCCTTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	828
9	800	822	23	60	48	AGCCCTTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	829
10	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	791	20	58	50	ATCAAAGG...	765
11	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	791	20	58	50	ATCAAAGG...	765
12	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	791	20	58	50	ATCAAAGG...	765
13	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	790	21	59	52	ATCAAAGG...	765
14	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	790	21	59	52	ATCAAAGG...	765
15	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	810	790	21	59	52	ATCAAAGG...	765
16	799	821	23	60	48	GAGCCCTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	827
17	799	821	23	60	48	GAGCCCTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	828
18	799	821	23	60	48	GAGCCCTT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	829
19	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	811	792	20	58	55	CATCAAAG...	765
20	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	811	792	20	58	55	CATCAAAG...	765
21	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	811	792	20	58	55	CATCAAAG...	765
22	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	820
23	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	820
24	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	821
25	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	821
26	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	822
27	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	827
28	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	828
29	798	818	21	59	52	CGAGCCCT...	864	847	18	59	67	GGAGCGGG...	829
30	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	812	793	20	58	50	TCATCAA...	765
31	745	762	18	58	61	CCCAAGCC...	812	793	20	58	50	TCATCAA...	765

Click to show Locations
Click to show Secondary Structures

Design primerů a sond

Name	Value
<input type="checkbox"/> Forward Primers	
Total primers tested:	35792
GC test passed:	35149
Ambiguity test passed:	963
Clamp test passed:	963
Tm test passed:	963
Avoid Excluded regions test passed:	963
Repeat test passed:	900
Self compare test passed:	741
Limit GC test passed:	214
Sequence compare passed:	84
Reverse sequence compare passed:	83

<input type="checkbox"/> Reverse Primers	
Total primers tested:	35296
GC test passed:	34657
Ambiguity test passed:	946
Clamp test passed:	946
Tm test passed:	946
Avoid Excluded regions test passed:	946
Repeat test passed:	861
Self compare test passed:	703
Limit GC test passed:	205
Sequence compare passed:	95
Reverse sequence compare passed:	95
<input type="checkbox"/> Primer Pairs	
Total pairs tested:	7885
Amplicon Length test passed:	691
Avoid Excluded regions test passed:	691
Tm Difference test passed:	691
Amplicon Tm test passed:	630

<input type="checkbox"/> TaqMan Probes	
Total probes tested:	14450
GC test passed:	14128
Ambiguity test passed:	1178
Tm test passed:	1178
Avoid Excluded regions test passed:	1178
Repeat test passed:	1126
Self compare test passed:	1076
Sequence compare passed:	475
Reverse sequence compare passed:	458
Probe start test passed:	351

Design primeru a sond

Home Products Applications & Technologies Services Support Learning & Events ? Store Help

Log In or Register to see your product prices & to place orders. Enter search term All Categories

Products > Real-Time PCR > Gene Expression Assays, Plates & Arrays > Assays > TaqMan® Gene Expression Assays

TaqMan® Gene Expression Assays

Click a tab below to learn more about TaqMan Gene Expression Assays. To find and order assays, click the Search tab.

Ordering Information **Assay Search** Product Description Specifications Literature/Support Related Products

To begin, select a search method below

- **Keyword:** Search by gene symbol, gene name, public accession number, biological process, or molecular function.
- **Batch ID:** Search by uploading a file containing multiple assay IDs, RefSeq accession numbers, GenBank GI #s, LocusLink IDs, gene symbols, IMAGE Clone IDs, or species.

Search Help

Keyword Search | Batch ID Search

Search for in

Disable wildcard search

[Advanced Keyword Search](#)

www.appliedbiosystems.com

Ordering Information **Assay Search** Product Description Specifications Literature/Support Related Products

Your search for **C-Fos** in **All Text** returned **27** results. (**Species:** Homo sapiens **Amplicon Length:** ALL **Set Membership:** ALL) If you wish to refine your search results by product availability, click a radio button below, and then click Filter Results. To filter your results by other criteria, select from the categories list to the left of your results.

Previous | 1 | 2 | Next

View Results by Category

All Results/
Panther Classification:
• Panther Function (26)
• Panther Process (26)

Filter Results by availability

Inventoried Assays Made to order Assays Inventoried and Made to order Assays



Please [Log In](#) to add products to your Shopping Basket/Favorites, [configure a product](#), or to view products available for purchase in your country.

25 items/page

Give us your Feedback

Assay ID	Availability	Gene Symbol	Gene Name	Alias	RefSeq	GenBank mRNA	Species	Amplicon Length
1. Assay ID Details: Hs00170630_m1 Alignment Map siRNAs & Related Products	Inventoried	FOS	v-fos FBJ murine osteosarcoma viral oncogene homolog	AP-1 C-FOS	NM_005252.2	5 GenBank mRNAs	Homo sapiens	77
							Homo sapiens	78
							Homo sapiens	67

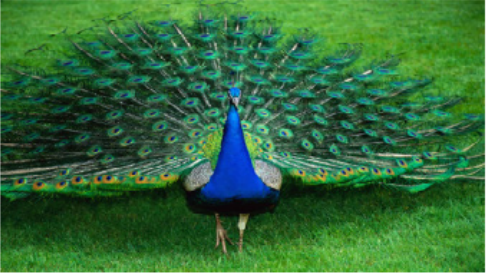
Design primerů a sond

Roche Applied Science  Czech Republic [Login](#) [Quick Order](#) [Shopping Cart](#) [Help](#) [Contact Us](#) 

[Home](#) [Products](#) [Special Interest Sites](#) [Support & Resources](#) [News](#)

[Home](#) > [Special Interest Sites](#) > [Genomic Systems](#) > [Real-Time PCR Systems](#) > **Universal ProbeLibrary System**

Universal ProbeLibrary



- Real-Time PCR Systems
 - LightCycler[®] Carousel-Based System
 - LightCycler[®] 480 System
 - Universal ProbeLibrary System**
 - System Description
 - Technology
 - Assay Design Center
 - User Statements and Application
 - Assay List
 - Performance
 - Product List
 - Support
 - Literature and References
 - Multimedia Presentations
 - Product Information and Pack Inserts

Gene Expression Quantification with Real-Time PCR - Simple and Fast

- ◆ Design real-time qPCR assays online in seconds.
- ◆ Rely on just 165 prevalidated probes for over five million qPCR assays for a large variety of organisms.
- ◆ Reduce the cost of gene expression analysis by performing multiplex qPCR assays with Universal ProbeLibrary Reference Gene Assays.

Universal ProbeLibrary for Human

Roche Applied Science

Specify your target(s):

[Advanced primer3 settings](#)

By sequence ID, gene name or keyword

e.g. ENST00000331789, NM_001101 or X00351 or beta-actin

or

By sequence

e.g.
>part of X00351 Human mRNA for beta-actin
CACGGCATCGTCACCAACTGGGACGACATGGAGAAAATCTGGCACCACACCTTCTACAAT
GAGCTGCGTGTGGCTCCCGAGGAGCACCCGCTGCTGACCGAGGCCCCCTGAACCCC
AAGGCCAACCGGAGAAAGATGACCCAGATCATGTTTGAGACCTTCAACACCCAGCCATG
TACGTTGCTATCCAGGCTGTGCTATCCCTGTACGCCCTCGGCCGTACCACTGGCATCGTG
ATGGACTCCGGTGACGGGGTACCCACACTGTGCCATCTACGAGGGGTATGCCCTCCC

Automatically select an intron spanning assay. Design multiplex PCR with reference gene.

www.universalprobelibrary.com

Design primeru a sond

Please choose the sequence(s) you would like to continue with. You can select up to 10 sequences.

- ▼ Real-Time PCR Systems
 - ▶ LightCycler® Carousel-Based System
 - ▶ LightCycler® 480 System
- ▼ Universal ProbeLibrary System
 - ▶ System Description
 - ▶ Technology
- ▼ Assay Design Center
 - ▶ Pack Inserts
 - ▶ Assay Design Guide
 - ▶ Quick Reference
 - ▶ Probe No. Conversion
 - ▶ Need Help?
- ▶ User Statements and Application
- ▶ Assay List
- ▶ Performance
- ▶ Product List
- ▶ Support
- ▶ Literature and References
- ▶ Multimedia Presentations
- ▶ Product Information and Pack Inserts

	Name	Length	Description
<input type="checkbox"/>	ENST00000400991.1	2669	AL139130.28-201 Clone_based_ensembl_transcri Transcriptional activator of the c-fos promoter CROC4 (CROC-4). [Source:Uniprot/SPTREMBL;Acc:Q8N964]
<input type="checkbox"/>	ENST00000303562.2	2103	FOS-201 HGNC - automatic transcript Proto-oncog fos) (G0/G1 [Source:Uni
<input type="checkbox"/>	ENST00000297904.2	2110	FIGF-001 HGNC - automatic transcript endothelial g (c-fos-induc [Source:Uni
<input type="checkbox"/>	NM_003367.2	1732	Homo sapie c-fos interac
<input type="checkbox"/>	NM_207291.1	1531	Homo sapie c-fos interac
<input type="checkbox"/>	NM_003131.2	4343	Homo sapie response el (SRF), mRN
<input type="checkbox"/>	NM_004469.2	2128	Homo sapie (vascular en mRNA.
<input type="checkbox"/>	AB022275.1	300	Homo sapie partial cds.
<input type="checkbox"/>	AB022276.1	700	Homo sapie partial cds.
<input type="checkbox"/>	AB209128.1	5672	Homo sapie (c-fos serum transcription
<input type="checkbox"/>	AF126533.1	238	Homo sapie

ProbeFinder has designed the optimal real-time PCR assay for:

[NM_003367.2](#) Homo sapiens upstream transcription factor 2, c-fos interacting (USF2), transcript variant 1, mRNA.

Assay details:

Use Universal ProbeLibrary probe: #26, cat.no. 04687574001

Primer	Length	Position	Tm	%GC	Sequence
Left Primer	18	449 - 466	60	67	gtgaccaccaggtgggtgtg
Right Primer	21	540 - 560	59	43	tgaagggatttttgatcacag

Amplicon (112 nt)

```
gtgaccaccaggtgggtgtggacggggcagcccagcggccgggccccgcgctgacctctgtg
ccccaggctctgcagcgccttcccgtggctgtgatccaaaatcccttca
```

Transcript overview:



Detailed view:



Design primerů a sond



Po dnešní přednášce:

- Rozumíte vlastnostem primerů i základních typů sond a znáte faktory, které ovlivňují jejich hybridizaci a účinnost
- Umíte navrhnout optimální sekvenci primerů i hydrolyzační sondy pomocí dostupných programů a rozumíte parametrům designu

