



# 2×Taq Plus Master Mix

### 目录号: E007-01

## 01/ 产品描述

本制品是将 PCR 反应所需的 Taq Plus DNA 聚合酶、dNTPs、MgCl<sub>2</sub> 以及反应缓冲液预先配制成 2 倍浓度的混合物。2×Taq Plus Master Mix 专为 DNA 大片段 PCR 扩增反应优化,扩增长度增加,保真度好,扩增速度快,反应效率高,适合于扩增 1~20kb 长度的片段。使用时只需加入模板和引物并稀释到 1 倍浓度即可进行 PCR 反应,大大地简化了操作过程,减少了 PCR 操作过程中的污染。使用本制品扩增得到的 PCR 产物具有 3′端"A"突出,因此可直接克隆于 T 载体中。

#### 02/ 产品特点

- 1) 更高效: 以 λDNA 为模板, 扩增长度可达 20kb。
- 2) 更灵敏:比 Taq 酶扩增灵敏度更高(图例一)。
- 3) 稳定: 反复冻融几十次,4℃放置30天,室温放置一周后,扩增性能不受影响。
- 4) 快捷: PCR 反应所必需试剂全集于一管之中,数分钟即可完成反应体系配制。

### 03/ 产品用途

- 1) 可替代大部分 2×Taq Master Mix 的用途;
- 2) 需高灵敏度的 PCR 扩增;
- 3) 大片段 PCR 扩增反应 (可达 20kb)。

# 04/ 质量控制

经检测无外源核酸酶残留,qPCR方法检测无大肠杆菌 DNA 残留,能有效扩增人基因组中的单拷贝基因。

#### 05/ 保存温度

-20°C。

#### 06/ 产品包装

产品组成	E007-01A	E007-01B	E007-01-M010
2×Taq Plus Master Mix	1ml×5	(1ml×5)×5	10ml

### 07/ 使用建议

使用本制品扩增得到的 PCR 产物具有 3′端"A"突出,可直接克隆于 T 载体中。

#### 08/ 注意事项

- 1) 需溶解完全后使用,防止离子浓度不均匀。
- 2) 应根据实验目的选择合适的循环数,循环数过少,会造成扩增量不足。循环数过多,扩增量增加,但突变率会增加, 并造成非特异性扩增。
- 3) 根据引物 Tm 值设置合适的退火温度,退火温度过低,会造成非特性扩增。退火温度过高,可能扩增不到目的条带。

技术咨询电话: 400-600-0940; (021)5079-8060 官方网站: www.novoprotein.com.cn 邮箱: product@novoprotein.com.cn

地址: 上海市浦东新区张江高科技园区伽利略路11号1号楼



Version 23.1.2

# 09/ 操作说明

### 1) 常用反应体系(50µl):

2× Taq Plus Master Mix*	25μΙ
上游引物	0.2-1.0μM(终浓度)
下游引物	0.2-1.0μM(终浓度)
模板	1-50ng (质粒)
	10ng-1μg (基因组)
$ddH_2O$	至 50µl

\*Mg<sup>2+</sup>终浓度为 2mM

### 2) 常用 PCR 反应程序:

当扩增片段<3K:

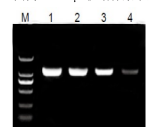
反应阶段	温度	时间	循环数
预变性	94°C	90s	1
变性	94°C	20s	
退火	50-60°C	20s	30
延伸	72°C	1kb/60s	
终延伸	72°C	5min	1
保温	4°C	保温	1

### 当扩增片段≥3K(推荐引物长度≥30bp):

反应阶段	温度	时间	循环数
预变性	94°C	5min	1
变性	94°C	5s	30
退火/延伸	68°C	1kb/60s	30
终延伸	72°C	5min	1
保温	4°C	保温	1

# 10/ 应用实例

图例一) $50\mu$ l 扩增体系中,分别以100ng~0.1ng 小鼠基因组DNA 为模板,可很好地扩增出1.1kbDNA 片段。



泳道 M: DNA Ladder 2000;

泳道 1: 100ng; 泳道 2: 10ng; 泳道 3: 1ng; 泳道 4: 0.1ng。

# 11/ 相关产品

目录号	产品名称	目录号	产品名称
E009	Taq Plus DNA Polymerase	E018	HotStart Taq plus DNA Polymerase
E028	2×HotStart Taq plus Master Mix		

技术咨询电话: 400-600-0940; (021)5079-8060 官方网站: www.novoprotein.com.cn 邮箱: product@novoprotein.com.cn

地址: 上海市浦东新区张江高科技园区伽利略路11号1号楼