

# 2×KT Taq PCR Mix

## 目录号

MG-PR-03

## 产品组成

组分	规格
2×KT Taq PCR Mix	5×1.0mL

## 保存条件

-20℃保存 24 个月。

## 产品简介

本产品包含抗体修饰的热启动 KT Antitaq DNA 聚合酶、dNTPs 以及优化的缓冲体系,浓度为 2×,只需要添加引物、模板和 ddH2O 即可进行 PCR 扩增。

使用本产品扩增的 PCR 产物 3′端带有一个突出的"A"碱基,纯化后可直接用于 TA 克隆。

## 产品特点

◆ 操作简单: 2×Mix, 只需要添加引物、模板和 ddH2O 即可进行 PCR 扩增;

# 适用范围

适用于常规 PCR、热启动 PCR。

# 注意事项

- 1.请使用高质量的模板进行扩增;
- 2.PCR Mix 应避免反复冻融,短期内多次使用可置于4℃保存。

# 使用方法

#### 操作示例

按下表配制 PCR 反应体系 (冰上操作)



组分	25 µL 体系	50 μL 体系	终浓度
2×KT Taq PCR Mix	12.5 μL	25 μL	1×
Primer 1 (10 µM)	0.5 μL	1.0 μL	0.2 μΜ
Primer 2 (10 µM)	0.5 μL	1.0 μL	0.2 μΜ
Template DNA*	As require	As require	
ddH <sub>2</sub> o	Up to 25 µL	Up to 50 µL	

\*模板推荐量:基因组 DNA: 10~1000 ng;

质粒 DNA: 1~30 ng;

cDNA: 1~2 μL(不超过 PCR 反应总体积的 1/10)。

(以上为推荐的模板使用量,实际反应条件因模板、引物等的结构不同会存在一些差异,可根据模板、引物、目的片段的特点设定最佳反应条件,并根据比例放大或缩小反应体系。)

#### 建议的 PCR 条件

步骤	温度	时间	循环数
预变性	94°C	2-5 min	1
变性	94℃	30 s	
退火	50-68℃	30 s	30~35 cycles
延伸	72℃	1~2 kb/min	
终延伸	72℃	5~10 min	1
	4°C	Hold	-

### 常见问题与解决办法

Q1: 扩增无产物或产物量少?

#### A1:

- 1. 模板降解或模板纯度差。电泳检测模板质量,使用高质量模板;
- 2. 模板浓度过低。适当增加模板用量;
- 3. 引物不合适。优化引物设计;
- 4. 退火温度不合适。设置退火温度梯度,摸索合适的退火温度;
- 5. 循环数过少。适当增加 5~10 个循环;
- 6. 延伸时间不足。复杂模板可适当增加延伸速度至 20~30 s/kb。

### Q2: 扩增出现非特异条带或弥散带?

#### A2:

1. 引物特异性差。优化引物,避免非特异性条带以及引物二聚体的扩增;

### 本产品仅供科研使用



- 2. 引物浓度过高。降低引物浓度;
- 3. 模板过量或纯度差。减少模板量,使用高质量模板;
- 4. 退火温度过低。适当提高退火温度或使用 Touchdown PCR 程序;
- **5**. 循环数过多。减少循环数至 25~30 cycles。