



2×Es Taq MasterMix (for PAGE)

目录号：CW2313S (1 ml)
CW2313M (5 ml)
CW2313L (25 ml)

保存条件：-20℃

产品内容

Component	CW2313S	CW2313M	CW2313L
	1 ml	5 ml	25 ml
2×Es Taq MasterMix (for PAGE)	1 ml	5×1 ml	5×5 ml
ddH ₂ O	1 ml	5×1 ml	5×5 ml

注意：2×Es Taq MasterMix含有Es Taq DNA Polymerase, 3 mM MgCl₂ 和 400 μM each dNTP。

产品简介

本品是由Es Taq DNA Polymerase、Mg²⁺、dNTPs以及PCR稳定剂和增强剂组成的预混体系，浓度为2×。Es Taq DNA Polymerase具有扩增效率高、错配率低的优良性能。独创的MasterMix配方使整个反应体系非常稳定，超过98%的PCR扩增能一次成功，同时复杂模板也能得到有效扩增，并可最大限度地减少人为误差和污染。本品不含染料，PCR程序结束后可根据需要加入适量上样缓冲液后进行电泳操作。扩增得到的大部分PCR产物3'端附有一个“A”碱基，因此可直接用于T/A克隆。主要适用于常规PCR反应和对高保真性有要求的基因克隆等实验，PCR扩增产物专用于聚丙烯酰胺凝胶电泳检测。

质量控制

经检验无外源核酸酶活性；PCR方法检测无宿主残余DNA；能有效地扩增多种基因组中的单拷贝基因。

使用方法

以下举例为以人基因组DNA为模板，扩增1 kb的片段的PCR反应体系和反应条件，实际操作中应根据模板、引物结构和目的片段大小不同进行相应的改进和优化。

1. PCR反应体系

试剂	50 μ l反应体系	终浓度
2 \times Es Taq MasterMix (for Dye)	25 μ l	1 \times
Forward Primer, 10 μ M	2 μ l	0.4 μ M
Reverse Primer, 10 μ M	2 μ l	0.4 μ M
Template DNA	<0.5 μ g	<0.5 μ g/50 μ l
ddH ₂ O	up to 50 μ l	

注意：引物浓度请以终浓度0.1-1.0 μ M作为设定范围的参考。扩增效率不高的情况下，可提高引物的浓度；发生非特异性反应时，可降低引物浓度，由此优化反应体系。

2. PCR反应条件

步骤	温度	时间	
预变性	94 $^{\circ}$ C	2 min	} 25-35 个循环
变性	94 $^{\circ}$ C	30 s	
退火	55-65 $^{\circ}$ C	30 s	
延伸	72 $^{\circ}$ C	30 s	
终延伸	72 $^{\circ}$ C	2 min	

注意：

- 1) 一般实验中退火温度比扩增引物的熔解温度 T_m 低5 $^{\circ}$ C，无法得到理想的扩增效率时，适当降低退火温度；发生非特异性反应时，提高退火温度，由此优化反应条件。
- 2) 延伸时间应根据所扩增片段大小设定，Es Taq DNA Polymerase的扩增效率为2 kb/min。
- 3) 可根据扩增产物的下游应用设定循环数。如果循环次数太少，扩增量不足；如果循环次数太多，错配机率会增加，非特异性背景严重。所以在保证产物得率的前提下应尽量减少循环次数。

本产品仅供科研使用，请勿用于临床诊断及其它用途