



## 2×GUEasy 抗体修饰 Taq U+ 探针法 qPCR Master Mix

### 产品信息

产品名称	目录号	规格
2×GUEasy 抗体修饰 Taq U+ 探针法 qPCR Master Mix	KQMU3001-1	1mL
2×GUEasy 抗体修饰 Taq U+ 探针法 qPCR Master Mix	KQMU3001-3	1mL×3
2×GUEasy 抗体修饰 Taq U+ 探针法 qPCR Master Mix	KQMU3001-5	1mL×5

### 产品介绍

本产品是 2×Mix 预混合试剂，探针法进行 qPCR 的专用试剂，能够实现在单个反应孔中进行多重的荧光定量 PCR 反应。本产品含有热启动 Taq 酶（抗体修饰），极大地提高了扩增灵敏度和特异性。本产品引入 UDG/dUTP 防污染系统，在室温条件下即可发挥作用，确保结果真实可靠。本产品对多重反应缓冲体系进行了深度优化，能够提高反应的扩增效率，促进低浓度模板的有效扩增，可以进行高灵敏度的 Real Time PCR 反应。

### 产品优势

防污染：引入 UDG/dUTP 防污染系统，确保结果真实可靠

快速：使用两步法快速、准确地对目的基因进行检测或定量。

灵敏：能有效检测低拷贝数模板量。

重复性：优化的反应体系，保证实验间的高度重复性。

### 反应体系

组分	体积 (ul)	终浓度
2×GUEasy 抗体修饰 Taq U+ 探针法 qPCR Master Mix	10	1×
Primer Mix (10uM)	N	0.1-0.5uM
Probe Mix (10uM)	N	50-250nM
Template	1-5	-
ddH2O	up to 20ul	-

### 参考程序

循环步骤	温度	时间	循环数
预变性	95℃	1-2min	1
变性	95℃	5-15s	45
退火/延伸	60℃	30s	

### 保存条件

冰袋运输。-20℃保存，有效期 1 年

### 注意事项

1. 使用前务必充分混匀，避免剧烈震荡产生过多气泡。



2. 引物浓度: Primer Mix 中包含多对引物, 通常每条引物终浓度为  $0.2\mu\text{M}$ , 也可以根据情况在  $0.1\text{-}0.5\mu\text{M}$  间进行调整;
3. 探针浓度: Probe Mix 中包含多条不同荧光信号的探针, 每条探针的浓度可根据具体情况在  $50\text{-}250\text{ nM}$  间调整;
4. 本产品不含 Rox reference dye。Rox reference dye: 使用在 Applied Biosystems 等 Real Time PCR 扩增仪上, 用以校正孔与孔之间产生的荧光信号误差;
5. 模板稀释: qPCR 灵敏度极高, 建议将模板进行稀释使用。若模板为 cDNA 原液, 则模板体积不超过总体积的  $1/10$ ;
6. 反应体系: 推荐使用  $20\mu\text{L}$  或  $50\mu\text{L}$ , 以保证目的基因扩增的有效性和重复性。
7. 体系配制: 请于超净工作台内配制, 并使用无核酸酶残留的枪头、反应管; 推荐使用带滤芯的枪头。避免交叉污染和气溶胶污染。
8. 退火/延伸: 温度和时间可根据设计的引物  $T_m$  值适当调整。

## 实验案例

小牛胸腺基因组 DNA 模板三重 qPCR (FAM —; HEX —; ROX —)

