



2×SuperNova PCR Mix

2×SuperNova 超保真 PCR 预混液

版本号: V240301

货号: A065
 保存: -20°C
 运输: 低温

货号	规格
A065-01	1 ml
A065-05	1 ml×5
A065-10	1 ml×10

【产品概述】

本产品为即用型 2×超保真 PCR 预混试剂, 含有 SuperNova 超保真 DNA 聚合酶、dNTPs、Mg²⁺、缓冲液等成分。SuperNova 超保真 DNA 聚合酶是在 pfu 基础上优化的超保真 DNA 聚合酶。具有 5'→3' DNA 聚合酶活性和 3'→5' 的外切酶活性 (即校对活性), 其保真度约相当于普通 *Taq* DNA 聚合酶的 80 倍; 具有极高的扩增效率, 其反应速度视模板复杂程度约为 15-30 s/kb; 具有超强的模板适应能力和扩增能力, 对于 λDNA 模板可以保证 20 kb 的扩增长度, 基因组模板可达到 10 Kb。2×SuperNova 超保真 PCR 预混液内已添加扩增促进因子, 无需额外添加 PCR Enhancer, 使用时只需加入 DNA 模板和引物, 并用水补足体积即可, 最大限度地减少人为误差和降低污染几率。具有快速简便、灵敏度高、稳定性好等优点。适用于超保真扩增, 快速扩增, 如基因克隆、高通量测序、定点突变等。

本产品不含染料 (无色), 在 PCR 反应完成后, 需添加上样缓冲液后进行电泳; 也可经过纯化处理, 以用于酶切、连接、荧光测序等后续操作。

【产品特点】

1. 保真度高: 保真度是 *Taq* DNA Polymerase 的 80 倍。
2. 延伸速度快: 延伸速度约为 15-30 s/kb, 不超过 1 min/kb。
3. 长片段扩增能力: 对于 λDNA 模板有效扩增长度 20 kb。
4. 应用广泛: 适用于复杂模板扩增、基因克隆、高通量测序、定点突变等。

【产品组分】

组分货号	组分名称	A065-01	A065-05	A065-10
ZA065-101	2×SuperNova PCR Mix	1 ml	1 ml×5	1 ml×10
ZA129-101	Sterile Water	1 ml	1 ml×5	1 ml×10

【保存条件】

-20°C 保存, 保质期 24 个月, 避免反复冻融。

【使用方法】

1. PCR 反应体系推荐 (以 50 μl PCR 反应体系为例)

所有组分应仔细混匀并离心后开启, 所有 PCR 操作过程应在冰上进行。

从低温取出后, 2×SuperNova PCR Mix 管底可能会析出沉淀, 属于正常现象, 请充分解冻混匀后使用。

组分	体积
DNA 模板 ^a	X μl
正向引物 (10 μM)	2.5 μl
反向引物 (10 μM)	2.5 μl
2×SuperNova PCR Mix	25 μl
Sterile Water	补足至 50 μl

注: 以上举例为常规 PCR 反应系统, 仅供参考。实际反应条件因模板、引物等的结构不同而各异, 需根据模板、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。



^a 模板量：不同模板的推荐使用量（50 μl 反应体系）：

模板种类	模板量 (≤10 Kb)	模板量 (≥10 Kb)
质粒或λDNA 模板	1 pg-10 ng	100 pg-20 ng
基因组 DNA	20 ng-300 ng	100 ng-500 ng
cDNA	1-2 μl (不超过 PCR 反应总体积的 1/10)	-

2. PCR 反应程序设置

三步法程序（常规程序）：

流程	温度	时间	循环数
预变性 ^a	98°C	3 min	
变性	98°C	15 s	25-35 循环
退火 ^b	50-72°C	15 s	
延伸 ^c	72°C	30 s/kb	
终延伸	72°C	5-10 min	

在进行长片段或者一些复杂模板扩增时，如果常规程序不能进行有效扩增，推荐使用以下梯度温度退火程序：

流程	温度	时间	循环数
预变性 ^a	98°C	3-5min	
变性	98°C	20 s	15 循环，每个循环降 1°C
梯度退火	70-55°C	30 s	
延伸 ^b	72°C	30 s/kb	
变性	98°C	20 s	20 循环
退火	55°C	30 s	
延伸 ^b	72°C	30 s/kb	
终延伸	72°C	5-10 min	

^a 预变性：对于大多数模板，推荐使用的初始预变性温度为 98°C，预变性时间为 3 min。当扩增目的片段 ≥10 Kb 时，可降低预变性温度至 95°C，并延长预变性时间至 5-10 min。

^b 退火：请根据引物 T_m 值设置退火温度。如有需要，可设温度梯度去摸索最佳的引物退火温度。退火温度与扩增特异性相关，可通过适当地提高退火温度来提高扩增特异性。退火时间可在 10-30 s 之间进行调节，退火时间过长可能会导致琼脂糖凝胶电泳条带呈弥散状，因此，一般模板按照推荐的 15 s 设置即可，对于一些扩增困难的复杂模板可适当延长退火时间。

^c 延伸：SuperNova 超保真 DNA 聚合酶扩增时延伸速度约为 15-30 s/kb，不超过 1 min/kb。应根据扩增产物的长度和模板的复杂性设置相应的延伸时间，复杂性较低时（例如：质粒、λDNA）可用 15 s/kb 的延伸时间；复杂性较高的基因组 DNA 模板，延伸时间则应为 30-60 s/kb；对于有些 cDNA 模板，延伸时间可以增加到 40 s/kb。适当延长延伸时间可以提高产物产量。

3. 结果检测：取 2-5 μl 反应液电泳观察结果。含染料产品可直接上样电泳，无染料产品需添加上样缓冲液后进行电泳。

【注意事项】

1. 本产品扩增后的 PCR 产物经过纯化后，可直接与平末端载体连接，如 EZ-BLunt 零背景 pTOPO II 克隆试剂盒（Cat# T186）。如果需要与线性 T 载体连接，可进行纯化后，对 PCR 产物的 3'端添加 A 碱基。
2. 高质量的模板可以提高扩增的成功率和产量，尤其当进行长片段扩增时，建议使用新鲜的高质量模板；另外，当扩增效率较低时，可适量提高模板量；长片段扩增可通过设计长引物进行。

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。在所有情况下，本公司对此产品所承担的责任，仅限于此产品的价值本身。