

# **BioFACT<sup>TM</sup>** 2X Thumb Tag PCR Pre-Mix

[Cat. No. TT402-096, TT402-480(with dve)]

Contents	TT402-096	TT402-480	
2X Thumb <i>Taq</i> PCR Pre-Mix	96 tube	480 tube	
(with 0.5X Band Helper™)	(8 strip x 12ea)	(8 strip x 60ea)	

(Dye가 포함되지 않은 Pre-Mix를 원할 경우 별도 문의 바랍니다.)

#### 제품 특징 (Feature)

- · Source: Thermus aquaticus
- 5' → 3' exonuclease activity: Yes
- 3' → 5' exonuclease activity (fidelity): No
- Amplification size : < 5 kb PCR
- · Hot start activity: No
- · A tailing: Yes
- Error rate: 12 13 bp error/ 106 bp

Add D.W to		30 μΩ				
Cycle*						
[2-Step cycling protocol]			[3-Step cycling protocol]			
95 ℃ 95 ℃ Anneal & Extension 72 ℃ 8 ℃	2 min X 1 20 sec 1 min/kb X 25 5 min X 1	i~40	95 °C 2 min X 95 °C 20 sec AT 20-40 sec 72 °C 1 min/kb X 72 °C 5 min X 8 °C ∞	25~40		

PCR Mixture (Reaction vol.: 30 ul)

**PCR Mixture & Cycle** 

2X Thumb Taa PCR Pre-Mix

Primer F (10 pmole/µ0)

Primer R (10 pmole/u0)

Template DNA

(Template < 200 ng)

15 μ0

1 ~ 2 ul 1 ~ 2 u0

5X Band Helper™: PCR 증폭용 Additives로 High G+C contents 또는 secondary structure 구조를 지닌 template의 증폭에 매우 효과적입니다. (단, Fidelity기능이 있는 PCR enzyme 사용 시에는 mutation의 위험이 있을 수 있으므로 최소량의 사용을 권장합니다 .) ※별도구매

dNTP농도 Check:(주)바이오팩트 dNTPMix의 농도는 each 10mM입니다

Enzyme 농도 Check: Reaction Vol.50 교 기준 1.25 Unit을 사용합니다

PCR 수행 시 사용하는 Template의 종류 및 농도, 증폭하고자 하는 target size, primer의 Tm에 따라 template의 사용량, AT, Extension time Taq의 양, Cycle 수, 5X Band Helper™양을 조절해 사용합니다.

5 Kb 이상 증폭 시 BioFACT™Lamp Taa DNA Polymerase의 사용을 권장합니다

#### ▶ Tm값 설정

 $Tm = 4 \times (G+C) + 2 \times (A+T)$  $AT = Tm - (4 \sim 6 ^{\circ}C)$ 

Expiration Date: -20±5℃ 보관 시 1년 6개월





Please contact us, if you have any question and need help. T)1670-5695 www.bio-ft.com info@bio-ft.com

#### 2021.05.03 (설명서 개정일

본 제품은 실험 전문 인력이 사용하도록 한다.

#### 제품보증 및 책임사항

- 제품의 유효기간은 구입일로부터 1년 6개월이다.
- 설명서에 나온 지침에 따라 제품을 사용하였을 경우에만
  - 모든 제품의 결과를 보증한다. • 실험자의잘못된사용이나부주의로인해문제가발생하였을
  - 경우에는 교환이되지 않는다.

#### 안전경고 및 응급조치 요령

- 눈, 호흡기, 피부 접촉을 피한다.
- 눈에 들어갔을 때 : 흐르는 물로 눈을 씻을 것. 자극이지속되면의사의진료를받을것.
- 피부에접촉시:접촉된부위를비누와물로충분하씻을것. 자극이 지속되면 의사의 진료를 받을 것.
- 동상의 위험이 있으니 반드시 장갑 착용 후 사용할 것.

#### 사용자 유의사항

- 유효기한이 지난 제품의 사용을 금지한다.
- 냉동 제품을 자주 얼리고 녹이는 과정을 반복할 경우, 활성이 저하될 수 있으므로 주의한다.
- 필요한 경우, 일정량을 분주하여 보관, 사용하도록 한다.
- 조작은 정해진 순서에 따라 정확히 하여야 하며, 키트는 개봉 후 즉시 사용한다.
- 분리된검체DNA/RNA상태에따라상이한결과를보일수있다.
- 오염된검체는부정확한결과를나타낼수있으므로주의한다.

- Genomic DNA / Plasmid DNA / Total RNA는 사용하는 Primer의 종류에 따라 다양한 농도로 사용할 수 있다.
- NTC (Non-Template Control)을 이용하여 실험 환경내의 오염을 확인하도록 한다.
- \* 실험의 마지막 단계에서 적정량의 DNA/RNA template를 넣어 준다 . NTC에는 template대신 RNase / DNase free water를 넣어 Negative control로 사용한다.

### Template 종류에 따른 사용량 (PCR Cycles)

- Animal genomic DNA: 50 ng ~ 200 ng (25 ~ 35 cycles)
  - 10 ng ~ 50 ng (25 ~ 40 cycles)
- Bacerial genomic DNA: 10 ng ~ 50 ng (25 ~ 35 cycles) • Plasmid and Lamda DNA: 1 ng ~ 5 ng (25 ~ 40 cycles)
  - 1 ng ~ 5 ng (25 ~ 40 cycles)

### 01.dNTP농도 check

**✓** Troubleshooting Guide

Low vield or No Band

(주) 바이오팩트사용시먼저 check해주세요.

적정량보다 초과 사용 시 substrate inhibition 작용으로 인해 target DNA를 생성하는 데 문제가 발생할 수 있습니다

Reaction Vol. 50 씨 기준 dNTP (each 10mM) 1 씨 를 사용합니다.

**02. Band Helper™** - 0X ~ 2X 농도 조절합니다

Band Helper™농도 조절: DNA 구조적인 문제 시 Final OX~2X로 조절하여 사용합니다

## 온도/시간 check

농도

#### 01. Annealing Temperature(AT) check

Tm=(A+T) X 2+(G+C) X 4, AT=Tm-(4~6°C) 이 산출법으로 설정 후 에도 PCR이 되지 않으면 AT를 2°C 낮추어 진행합니다

02. Pre-denaturation 온도 및 시간 (제품 Protocol 참조)

03. Extension time Check

일반적으로 0.5~1 min/kb로 설정 . 단, Pfu는 1~2min/kb)

## Template check

#### 01. Primer degradation check

Primer dilution후 4°C에서 장기간 보관 시 분해되어 PCR에 영향을 줄 수 있습니다. 새로 dilution하거나 제작하여 사용합니다.

#### 02. Starting template check

보관상태가 불량하거나 농도가 낮은 경우, quaility가 낮을 경우 문제가 발생할 수 있습니다 . 새로 prep하거나 사용량을 늘립니다



Reaction Vol. 50 씨 기준 1.25 Unit을 사용하며 ,계속 smear될 경우 Enzyme양을 줄여가며 reaction합니다

## 02.dNTP농도 check

Long PCR일 경우 적게 사용 시 smear될 수 있습니다.

#### 03.Template 농도 check

01. Enzyme 농도 check

Template를 dilution하여 사용합니다

### PCR condition check

농도

### 01. Extension time Check

Extension time이 적정시간보다 길 경우, target size보다 긴 단편들이 형성되어 smear될 수 있습니다

#### 02. Cycle number check cycle 수를 줄여서 PCR합니다

# 온도 /시간

### 01. Annealing Temperature(AT) check

Tm=(A+T) X2+(G+C) X4. AT=Tm-(4~6℃) 이 산출법으로 설정 후 에도 PCR이 되지 않으면 AT를 2℃ 낮추어 진행합니다

02. Pre-denaturation 온도 및 시간 (제품 Protocol 참조)



### Non-Specific Band

01. Annealing Temperature(AT)를 높여 PCR합니다. 02. Band Helper™를 첨가합니다

03. Hot Start Enzyme을 사용하여 PCR을 진행합니다 .



