

## HS™ Kit

货号: P3082

### 产品简介

HS™ Kit 包含 2×浓缩 PCR 扩增预混和溶液（含有 dNTP 混合物、缓冲液等）和一支 Taq DNA 聚合酶。使用时，仅需将反应缓冲液与 Taq DNA 聚合酶按比例混合后，在扩增体系中加入模板和引物即可进行 PCR，大大简化操作过程，缩短操作时间，降低污染（加样次数减少）同时，由于体系内含有增强剂，能够显著增强 PCR 扩增的灵敏度。

HS™ Taq DNA 聚合酶（高特异性 Taq DNA 聚合酶）是针对普通 Taq DNA 聚合酶灵敏度高，易产生非特异性条带的情况，专门研制的高特异性嗜热 DNA 聚合酶产品。本产品的反应缓冲液的离子种类和浓度都经过改良，使得引物与模板的特异性结合力显著增强，从而提高引物与模板结合的严谨性，减少非特异性扩增。实验数据证明 HS™ Taq DNA 聚合酶能显著提高 PCR 扩增的特异性，降低背景，又能对长片段有较高的扩增效率。延伸速度为 30s/kb（70~75℃，简单模板可达 10s/kb）。该酶具有 5'→3'聚合酶活性，无 3'→5'外切酶活性。扩增产物具有 3'-dA，可直接用于 TA 克隆。

### 产品组成

Component	P3082
2× HS™ Reaction Mix	1 ml × 5
HS™ Taq DNA 聚合酶 (2.5U/μl)	160 μl

本产品分含体系中包含溴酚蓝、不含溴酚蓝两类。体系中包含溴酚蓝的产品，PCR 扩增产物可直接电泳检测。这两类产品的扩增性能无差异。如没特别说明提供体系中包含溴酚蓝的包装。

### 活性定义

一个活性单位 (U) 指用活性化的大马哈鱼精子 DNA 作为模板/引物，在 72℃、30 min 内，摄入 10 nmol 全核苷酸所需的酶量。

### 保存条件

-20℃保存 2 年。

### 质量控制

纯度检测：经质量检测，产品不含脱氧核糖核酸内切酶、脱氧核糖核酸外切酶和核糖核酸酶污染。

功能检测：PCR 方法检测无宿主残余 DNA，能有效扩增人基因组中的单拷贝基因。

### 应用举例

#### 1. 配制反应体系

请于冰上配置反应体系，体系大小与组分用量与添加顺序可调整：

Ordinal	Component	Volume (50 μl reaction volume)	Final concentration (50 μl reaction volume)
1	2× HS™ Reaction Mix	25 μl	1×
2	upstream primer (10 μM) <sup>[1]</sup>	2 μl	0.4 μM
3	downstream primer (10 μM) <sup>[1]</sup>	2 μl	0.4 μM
4	HS™ Taq DNA 聚合酶 (2.5U/μl) <sup>[2]</sup>	0.5-1 μl	1.25U-2.5U
5	template DNA <sup>[3]</sup>	1-4 μl	<1μg
6	超纯水 <sup>[4]</sup>	To 50 μl	-
optional	MgCl <sub>2</sub> (MgSO <sub>4</sub> )/PCR Enhancer <sup>[5]</sup>	Variable	-

[1] 引物终浓度建议范围：0.1-1 μM。特异性差时可降低浓度，效率低时可提高浓度。

[2] 根据目的片段扩增的难易程度调整 DNA 聚合酶的用量。

[3] 不同模板最佳用量不同，部分 DNA 模板建议用量如下表（50 μl 反应体系）。

Template	人类基因组 DNA	λDNA	大肠杆菌基因组 DNA	质粒 DNA
Dosage	0.1μg-1μg	0.5ng-5ng	10ng-100ng	0.1ng-10ng

[4] 可单独订购超纯水（Cat. #: P9021/P9022/P9023）。

[5] 可单独订购 25mM MgCl<sub>2</sub>（Cat. #: P9031）和 PCR Enhancer（Cat. #: P9041）。

#### 2. 设定反应程序进行 PCR 反应

Stage	Temperature	Time	Number of Cycles
Initial Denaturation	94℃	3 min	1

Denaturation	94°C	30 sec	25-35
Annealing	55-68°C <sup>[1]</sup>	30 sec	
Extension	72°C	Variable <sup>[2]</sup>	
Final Extension	72°C	5-10 min	1

[1] 退火温度应根据 T<sub>m</sub> 值较低的引物来设。

[2] 延伸时间按 30s/kb 来设最佳（简单模板可达 10s/kb）。

### 3. 分析结果

反应产物可直接进行琼脂糖凝胶电泳，通过凝胶成像设备观察目的条带的扩增情况。如有需要，可进行割胶回收。无产物或产物量少的改进措施有：1 调整退火温度；2 减少抑制剂的影响，如提取的基因组 DNA 中含有抑制扩增的成分，需要高倍稀释（1:10000）后使用；3 采用乙醇沉降洗脱，提高模板 DNA 的纯度；4 使用 PCR 添加剂，如 PCR Enhancer（Cat. #: P9041）、MgCl<sub>2</sub>（Cat. #: P9031）等可提高产量。

### 操作注意事项

建议在冰上配置 PCR 反应液后，再放入 PCR 仪中进行扩增。这有利于提高扩增的特异性，减少非特异性扩增，得到良好的 PCR 结果。

### 引物设计注意事项

引物长度一般在 15-30 个碱基之间；上下游引物 3' 末端避免互补，避免出现 3 个以上重复的 G 或 C，或出现发夹结构，否则会产生非特异性扩增；GC 含量控制在 40-60%，且上下游引物 GC 含量尽量接近；T<sub>m</sub> 值控制在 55-65°C 之间，且上下游引物 T<sub>m</sub> 值尽量接近，额外附加序列（酶切位点、修饰等）是非模板匹配序列，不参与 T<sub>m</sub> 值计算。

本品仅供科学研究使用。