

## FS™ Taq DNA Polymerase

### 货号规格

货号	P1071	P1072*	P1073	P1074*
规格	250U	250U	1,000U	1,000U

\* 含 dNTPs

### 产品简介

FS™ Taq DNA Polymerase 是根据蛋白工程原理，以 Taq DNA 聚合酶为基础，研发设计的新一代 DNA 聚合酶。本产品具有类似 KOD 酶的快速扩增能力，延伸速度为 20s/kb（70~75℃，简单模板可达 5s/kb）。是普通 Taq DNA 聚合酶的 3 倍，可缩短一半以上的扩增时间；同时具备 Taq DNA 聚合酶扩增效率高、适应性广等优点。FS™ Taq DNA Polymerase 使用方法与普通 Taq DNA 聚合酶基本相同，只需注意适当缩短延伸时间。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	P1071	P1072	P1073	P1074
FS™ Taq DNA Polymerase (5U/μl) [1]	50 μl	50 μl	200 μl	200 μl
10× FS™ PCR Buffer (Mg <sup>2+</sup> Plus) [2]	1.25 ml	1.25 ml	1.25 ml × 2	1.25 ml × 2
6× Loading Buffer [3]	1 ml	1 ml	1 ml	1 ml
dNTPs (2.5mM) [4]	-	1 ml	-	1 ml × 2

[1] 提供 5U/μl 和 2.5U/μl 两种活性单位的包装可供选择，如无特别说明默认 5U/μl。

[2] 10× FS™ PCR Buffer 分为 Mg<sup>2+</sup> Plus 与 Mg<sup>2+</sup> Free 两种包装，可方便选择。如无特别说明提供 Mg<sup>2+</sup> Plus 缓冲液。Mg<sup>2+</sup> Free 的 10× FS™ PCR Buffer 提供 25 mM MgCl<sub>2</sub>。

[3] 6× Loading Buffer，如有需要可单独购买（Cat. #: M9041）。

[4] dNTPs 是 dATP、dGTP、dCTP 和 dTTP 等摩尔混合物，P1071/P1073 不含 dNTPs，如有需要请单独购买（Cat. #: P9011/P9012/P9013）。

### 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	50-μl rxn	Final conc.
1	10× FS™ PCR Buffer (Mg <sup>2+</sup> Plus)	5 μl	1×
2	dNTPs (2.5mM)	4 μl	0.2 mM
3	upstream primer (10 μM) [1]	2 μl	0.4 μM
4	downstream primer (10 μM) [1]	2 μl	0.4 μM
5	FS™ Taq DNA Polymerase (5U/μl) [2]	0.5 μl	2.5U
6	template DNA [3]	1-4 μl	<1μg
7	超纯水 [4]	To 50 μl	-
optional	MgCl <sub>2</sub> (MgSO <sub>4</sub> )/PCR Enhancer [5]	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°C	3 min	1
Denaturation	94°C	30 sec	
Annealing	55-68°C <sup>[1]</sup>	30 sec	25-35
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 20s/kb 来设最佳（简单模板可达 5s/kb）。

## 3. 分析结果

将产物与 loading buffer 混匀后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

室温下 FS™ Taq DNA Polymerase 有一定的活性, 为避免发生非特异性扩增, 请于冰上配置反应体系, 并且最后添加 FS™ Taq DNA Polymerase 或模板 DNA。

### 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。