

Taq Plus DNA Polymerase Taq Plus DNA聚合酶

目录号: ET105
储存条件: -20°C 保存
浓度: 2.5 U/μl
产品内容:

产品组成	ET105-01	ET105-02
Taq Plus DNA Polymerase	250 U	500 U
10× Taq Plus Buffer	1.8 ml	1.8 ml

Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

Taq Plus DNA Polymerase Taq Plus DNA聚合酶

目录号: ET105
储存条件: -20°C 保存
浓度: 2.5 U/μl
产品内容:

产品组成	ET105-01	ET105-02
Taq Plus DNA Polymerase	250 U	500 U
10× Taq Plus Buffer	1.8 ml	1.8 ml

Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

产品简介

Taq Plus DNA Polymerase是Taq和Pfu DNA聚合酶的混合物, 有5'-3'外切核酸酶活性和3'-5'外切酶活性。Taq Plus具备扩增效率高, 错配率低的特点。与Taq DNA聚合酶相比, 具有扩增长度增加(简单模板可有效扩增长达20 kb, 对复杂模板也可达10 kb)、保真度好等优点; 与Pfu DNA聚合酶比较, 具有扩增速度快, 反应效率高的优势。PCR产物可直接进行T/A载体克隆, 如需提高克隆效率, 建议先纯化, 加A后再进行T/A载体克隆。

活性定义

1单位(U) Taq Plus DNA Polymerase活力定义为在74°C、30 min内, 以活性化的大马哈鱼精子DNA作为模板/引物, 将10 nmol脱氧核苷酸掺入到酸不溶物质所需的酶量。

质量控制

SDS-PAGE检测纯度大于99%; 经检测无外源核酸酶活性; PCR方法检测无宿主残余DNA; 能有效地扩增人基因组中的单拷贝基因; 室温存放一周, 无明显活性改变。

产品简介

Taq Plus DNA Polymerase是Taq和Pfu DNA聚合酶的混合物, 有5'-3'外切核酸酶活性和3'-5'外切酶活性。Taq Plus具备扩增效率高, 错配率低的特点。与Taq DNA聚合酶相比, 具有扩增长度增加(简单模板可有效扩增长达20 kb, 对复杂模板也可达10 kb)、保真度好等优点; 与Pfu DNA聚合酶比较, 具有扩增速度快, 反应效率高的优势。PCR产物可直接进行T/A载体克隆, 如需提高克隆效率, 建议先纯化, 加A后再进行T/A载体克隆。

活性定义

1单位(U) Taq Plus DNA Polymerase活力定义为在74°C、30 min内, 以活性化的大马哈鱼精子DNA作为模板/引物, 将10 nmol脱氧核苷酸掺入到酸不溶物质所需的酶量。

质量控制

SDS-PAGE检测纯度大于99%; 经检测无外源核酸酶活性; PCR方法检测无宿主残余DNA; 能有效地扩增人基因组中的单拷贝基因; 室温存放一周, 无明显活性改变。

酶储存缓冲液

20 mM Tris-HCl (pH 8.0); 0.1 mM EDTA; 1 mM DTT; 100 mM KCl; Stabilizers; 50% Glycerol

10× Taq Plus Buffer

200 mM Tris-HCl (pH 9.0); 200 mM KCl; 100 mM (NH₄)₂SO₄; 15 mM MgCl₂; 其它成分。

适用范围

用于从复杂模板中如基因组等扩增高保真产物, 如表达基因的克隆、基因的定点突变和细胞内基因点突变的分析(SNP)等。

酶储存缓冲液

20 mM Tris-HCl (pH 8.0); 0.1 mM EDTA; 1 mM DTT; 100 mM KCl; Stabilizers; 50% Glycerol

10× Taq Plus Buffer

200 mM Tris-HCl (pH 9.0); 200 mM KCl; 100 mM (NH₄)₂SO₄; 15 mM MgCl₂; 其它成分。

适用范围

用于从复杂模板中如基因组等扩增高保真产物, 如表达基因的克隆、基因的定点突变和细胞内基因点突变的分析(SNP)等。

扩增片段大小

注意: 以下举例为常规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异, 需根据模板、目的片段的大小、碱基序列和引物长短等具体情况, 设定最佳反应条件。

以人基因组DNA为模板, 扩增1 kb的片段

1. PCR反应体系的建立, 50 μl体系如下(可根据比例放大或缩小体系):

组成成份	体积
Template	<1 μg
Primer 1(10 μM)	1 μl
Primer 2(10 μM)	1 μl
10× Taq Plus Buffer	5 μl
dNTP Mixture(2.5 mM)	4 μl
Taq Plus DNA Polymerase (2.5 U/μl)	0.5-1 μl
ddH ₂ O	补至50 μl

2. PCR反应循环的设置:

94°C 3 min
94°C 30 sec
55°C 30 sec
72°C 1 min
72°C 5 min

} 30 cycles

3. 结果检测: 反应结束后取5 μl反应产物, 琼脂糖凝胶电泳检测。

扩增片段大小

注意: 以下举例为常规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异, 需根据模板、目的片段的大小、碱基序列和引物长短等具体情况, 设定最佳反应条件。

以人基因组DNA为模板, 扩增1 kb的片段

1. PCR反应体系的建立, 50 μl体系如下(可根据比例放大或缩小体系):

组成成份	体积
Template	<1 μg
Primer 1(10 μM)	1 μl
Primer 2(10 μM)	1 μl
10× Taq Plus Buffer	5 μl
dNTP Mixture(2.5 mM)	4 μl
Taq Plus DNA Polymerase (2.5 U/μl)	0.5-1 μl
ddH ₂ O	补至50 μl

2. PCR反应循环的设置:

94°C 3 min
94°C 30 sec
55°C 30 sec
72°C 1 min
72°C 5 min

} 30 cycles

3. 结果检测: 反应结束后取5 μl反应产物, 琼脂糖凝胶电泳检测。