

版本号: ET231102

Order: 010-59822688

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

1

## High Affinity HotStart Taq 高亲和力抗体修饰的Taq DNA聚合酶

目录号: ET108

#### 产品内容

产品组成	ET108-02
High Affinity HotStart Taq (5 U/µI)	500 U
10×HA Buffer	1.8 ml
5×Probe qPCR Buffer	2×1 ml

## 储存条件

收到本产品后,请立即置于-30~-15℃保存。在-30~-15℃条件下,本产品可保存1年。从-30~-15℃取出使用时,将冻存的10×HA Buffer和5×Probe qPCR Buffer融解,然后轻轻颠倒混匀,待溶液完全均一后再行使用。如需一段时间内经常取用,可在2-8℃条件下储存3个月,但要避免反复多次冻融。

## 产品简介

本产品中的High Affinity HotStart Taq是TIANGEN *Taq* DNA Polymerase 和其单克隆抗体的混合制品,适用于HotStart PCR实验。在PCR反应高温加热前,*Taq*单克隆抗体会与*Taq* 酶结合,抑制其聚合酶活性。本产品中高亲和力抗体可以保证在常温条件下完全屏蔽*Taq*酶活性,使整个反应体系具有很高的特异性。另外,本产品中的*Taq* DNA Polymerase具有较高的模板亲和力,可以提高扩增的效率以及特异性。10×HA Buffer是特别为该酶所优化的PCR 反应缓冲液,可以保证该酶的优良性能。5×Probe qPCR Buffer是特别为探针法定量PCR用户所优化的反应添加剂,在实验中配合10×HA Buffer使用,可使本产品用于探针法定量PCR 反应中,从而使得本产品具有更加广泛的应用范围。另外,该试剂盒所产生的PCR产物3'末端为A,可直接用TA载体克隆。

#### 试剂盒特点

- 1. 高亲和体系: High Affinity HotStart Taq是特异性抗体修饰的热启动型DNA聚合酶,其抗体亲和力高;同时*Taq* DNA Polymerase具有较高的模板亲和力,具有稳定的扩增效率,和高的特异性;该酶配合精心优化的Buffer体系,使得PCR反应同时具有灵敏度高的优点。
- 2. 稳定性强:对于复杂模板,低拷贝模板的PCR反应以及多重PCR反应等普通DNA聚合酶 无法完成的实验,本产品都具有较高的反应成功率。
- 3. 应用广泛:本产品不但适用于普通PCR分析,还适用于定量PCR分析。

## 注意事项

- 1. 在进行普通PCR反应和染料法定量PCR反应时,不需要额外的加入5×Probe qPCR Buffer,只有在进行探针法定量PCR时才需要额外加入5×Probe qPCR Buffer。
- 2. 在进行探针法定量PCR时,引物终浓度为250 nM,探针终浓度为200 nM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。如果需要进一步优化引物浓度的,可以在50-900 nM范围内调整;需要进一步优化探针浓度的,可以在100-500 nM范围内调整。

## 活性定义

1单位(U)High Affinity HotStart Taq活力定义为在74°C、3 min内,以活性化的大马哈鱼精子DNA作为模板/引物,将10 nmol的脱氧核苷酸掺入到酸不溶物质所需的酶量。

## 质量控制

SDS-PAGE检测纯度达标;经检测无外源核酸酶活性;能有效地扩增人基因组中的单基因;室温(15-30℃)存放一周,无明显活性改变。

## 适用范围

适于常规PCR反应,复杂模板,低拷贝模板等的扩增;多重PCR实验,定量PCR实验等。

## 操作方法

<1> 建立普通 PCR 反应体系:

注意:以下举例仅供参考,实际反应条件因模板、引物等的结构不同而各异,需根据实际情况,设定优化反应条件。

- 1. 使用High Affinity HotStart Taq,以人类基因组DNA为模板,扩增1000 bp的片段。
- 2. 按照下表中各组分的加入量进行反应液的配制。

反应体系:

组成成分	50 μl 体系	20 µl 体系	终浓度
DNA Template	_	_	< 200 ng
dNTPs (2.5 mM, each)	4.0 µl	1.6 µl	200 μΜ
正向引物(10 μM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM
反向引物(10 μM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM
10×HA Buffer	5.0 µl	2.0 µl	1×
High Affinity HotStart Taq (5 U/ μI)	0.5 µl	0.2 µl	0.05 U/ μl
RNase-Free ddH <sub>2</sub> O	至50 µl	至20 µl	_

3. 按照下表设置PCR反应程序。

反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容
预变性	1×	95°C	3∼5 min	预变性
		94°C	15 sec	变性
PCR反应	35∼40×	60°C	20 sec	退火
		72°C	1 min	延伸
补充延伸	1×	72°C	5 min	补充延伸

4. 结果检测:反应结束后取10 µl反应产物,进行琼脂糖凝胶电泳检测。

备注:实验结果表明,反复冻融的DNA模板会影响扩增,尽量不要将DNA模板进行反复

冻融;需要多次实验的模板,可分装后进行冻存,以减少冻融次数。

- <2> 建立染料法Real-Time PCR反应体系:
- 1. 将反应所需各组分解冻,并将所有试剂在室温下平衡并彻底混匀。
- 2. 建议置于冰上进行Real-Time PCR反应液的配制。

#### 反应体系:

组成成分	50 μl 体系	20 μl 体系	终浓度
Template	_	_	*1
dNTPs (2.5 mM, each)	4.0 µl	1.6 µl	200 μΜ
正向引物(10 µM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM <sup>*2</sup>
反向引物(10 μM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM <sup>*2</sup>
10× HA Buffer	5.0 µl	2.0 µl	1×
High Affinity Hot start Taq(5 U/ μI)	0.5 µl	0.2 µl	0.05 U/ μl
20×SYBR Solution	2.5 µl	1.0 µl	1×
50×ROX Reference Dye <sup>*3</sup>	_	_	_
RNase-Free ddH₂O	至50 µl	至20 µl	_

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> 当模板为基因组DNA时模板量为50~100 ng, 当模板为cDNA时,模板量不超过PCR反应体系的 1/10。

<sup>\*3</sup> 几种常见仪器的匹配ROX Reference Dye浓度见下表:

仪器	终浓度		
ABI PRISM 7000/7300/7700/7900HT/Step One等	2.5×(例如: 2.5 µl ROX/50 µl体系)		
ABI 7500、7500 Fast;	│ │0.5×(例如:0.5 μl ROX/50 μl体系)│		
Stratagene Mx3000P、Mx3005P和Mx4000等	0.0 х (рахит 0.0 дл г		
Roche仪器, Bio-Rad仪器, Eppendorf仪器等	不用添加		

#### 3. 按照下表设置PCR反应程序。

#### 反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	3∼5 min	预变性	否
PCR反应 40~4	40∼45×	95°C	15 sec	变性	否
I CIVIXI	40 -45 /	60°C	30 sec	退火/延伸	是
熔解曲线	1×	65∼95°C	_	熔解曲线	是

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> 引物终浓度为250 nM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。扩增效率不高时,可增加PCR反应体系中的引物浓度;发生非特异扩增时,可适当减少PCR反应体系中的引物浓度。需要进一步优化引物浓度的,可以在50-900 nM范围内调整。

- 4. 盖上反应管, 轻柔混匀。可短暂离心, 确保所有反应液均在管底。
- 5. 将反应体系置于荧光定量PCR仪中, 开始反应。
- 6. 实验结果分析。

反应结束后确认Real Time PCR的扩增曲线和熔解曲线,进行PCR定量时制作标准曲线等。

<3> 建立探针法Real-Time PCR反应体系:

- 1. 将反应所需各组分解冻,并将其彻底混匀。
- 2. 建议置于冰上进行Real-Time PCR反应液的配制。

#### 反应体系:

组成成分	50 μl 体系	20 μl 体系	终浓度
Template	_	_	*1
dNTPs (2.5 mM, each)	4.0 µl	1.6 µl	200 μΜ
正向引物(10 µM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM <sup>*2</sup>
反向引物(10 μM)	1.25 µl	0.5 µl	250 nM <sup>*2</sup>
荧光探针(10 μM)	1.0 µl	0.4 µl	200 nM <sup>*3</sup>
10× HA Buffer	5.0 µl	2.0 µl	1×
5×Probe qPCR Buffer	10 µl	4.0 µl	1×
High Affinity HotStart Taq (5 U/ μI)	0.5 µl	0.2 µl	0.05 U/ μl
50×ROX Reference Dye <sup>⁴4</sup>	_	_	_
RNase-Free ddH₂O	至50 µl	至20 µl	_

<sup>\*1</sup> 当模板为基因组DNA时模板量为50~100 ng, 当模板为cDNA时,模板量不超过PCR反应体系的 1/10。

#### 3. 进行Real-time PCR反应

建议采用两步法PCR反应程序进行反应。变性时间可在5-15 sec范围内进行调整,退火/延伸时间可在20-32 sec范围内进行调整。

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> 引物终浓度为250 nM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。扩增效率不高时,可增加PCR反应体系中的引物浓度;发生非特异扩增时,可适当减少PCR反应体系中的引物浓度。需要进一步优化引物浓度的,可以在50-900 nM范围内调整。

<sup>&</sup>lt;sup>\*3</sup> 探针的浓度与使用的Real-Time PCR扩增仪、探针种类、荧光标记物质种类有关,实际使用时请参照仪器说明书,或各荧光探针的具体使用说明进行。通常探针终浓度为200 nM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。需要进一步优化探针浓度的,可以在100-500 nM范围内调整。

<sup>\*4</sup> 关于ROX Reference Dye的使用请参考染料法Real-Time PCR反应体系。

#### 两步法反应程序:

阶段	循环	温度	时间	内容	荧光信号采集
预变性	1×	95°C	3∼5 min	预变性	否
PCR反应	40∼45×	95°C	5-15 sec <sup>*1</sup>	变性	否
I CINXIV	40 -43	60°C	15-32 sec <sup>*2</sup>	退火/延伸	是

<sup>\*1</sup> 使用不同型号仪器进行时间设定时,请按照仪器使用说明书要求进行实验操作,使用ABI 7900HT/7900HT Fast/ViiA 7/StepOne/StepOnePlus时可设定为5 sec。

#### 几种常见仪器的时间设定见下表:

使用ABI 7900HT/7900HT Fast/ViiA 7/StepOne/StepOnePlus时请设定在20 sec。 使用Roche LightCycler/ LightCycler 480,ABI 7500 Fast时请设定在15 sec。 使用ABI 7000和7300时请设定在31 sec。 使用ABI7500时请设定在32 sec。

- 4. 盖上反应管,轻柔混匀。可短暂离心,确保所有反应液均在管底。
- 5. 将反应体系置于荧光定量PCR仪中,开始反应。
- 6. 实验结果分析。

<sup>\*2</sup> 使用不同型号仪器进行时间设定时,请按照仪器使用说明书要求进行实验操作。



#### TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 全线产品查询 ● 最新优惠活动

# 坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

## TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

#### 科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

## 科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案