

# Optimus™ Hotstart Mix

Cat. #: P2041, P2042, P2043, P2044

## 产品简介

Optimus™ Hotstart Mix 是 2×浓缩的 PCR 扩增预混和溶液，含有 Hotstart Taq DNA 聚合酶、dNTPs、缓冲液等 PCR 扩增必需组分（模板与引物除外）。使用时，仅需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。扩增产物具有 3'-dA 突出端，可直接用于 TA 克隆。

Optimus™ Hotstart Taq DNA 聚合酶是一种创新型的化学修饰热启动酶，该酶在室温下活性被完全封闭，依赖温度激活酶活性，可有效减少非特异性扩增，具有非常高的特异性。扩增片段长度可达 5 kb（简单模板）。延伸速率为 2min/kb（70-75℃，简单模板可达 20s/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 末端。Optimus™ Hotstart Taq DNA 聚合酶采用先进的化学修饰技术生产，动物源性 DNA 污染为零，稳定性更强，具有抗体法热启动酶不可比拟的优势。同时，预变性时间缩短至 3 分钟，工作效率比大多数化学修饰热启动酶更高，是一款非常新颖、实用的产品。

## 产品组成

Component	P2041	P2042	P2043	P2044
2× Optimus™ Hotstart Mix	1 ml	1 ml × 5	100 ml	500 ml
超纯水	1 ml	1 ml × 5	-	-

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。如无特别说明提供体系中包含溴酚蓝的包装。

## 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× Optimus™ Hotstart 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	template DNA <sup>[2]</sup>	1-4 µl	<1µg
5	超纯水 <sup>[3]</sup>	To 50 µl	-
optional	MgCl <sub>2</sub> (MgSO <sub>4</sub> )/PCR Enhancer <sup>[4]</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] 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

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

[4] 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℃	30 sec	25-35
Annealing	55-68℃ <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 2min/kb 来设最佳（简单模板可达 20s/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

1 本产品采用改进的化学修饰技术，依赖温度激活 DNA 聚合酶，能有效抑制非特异性结合，可在室温下配置反应体系。

2 Hotstart Taq DNA 聚合酶具有脱氧核苷酸转移酶活性，因此在 PCR 产物 3'末端通常会加上 1 个多余的脱氧腺嘌呤核苷，可直接用于 TA 克隆。

#### 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。

#### 相关产品

名称	货号	规格
PCR Mix	P2011/P2012/P2013/P2014/P2015	1ml/5ml/10ml/50ml/100ml
Power Green qPCR Mix	P2101/P2102/P2103/P2104/P2105	1ml/5ml/10ml/50ml/100ml
1kb ladder	M1181/M1182	50 次/250 次
DST <sup>TM</sup> 5000	M1111/M1112	60 次/300 次
高纯度质粒小提试剂盒	N1011/N1012/N1013	50 次/100 次/200 次
通用 RNA 提取试剂盒	R1051	50 次
基因组 DNA 快速提取试剂盒	N1111/N1112	50 次/100 次
DNA 凝胶回收试剂盒	N1071/N1072/N1073	50 次/100 次/200 次
RT-PCR Kit	R1011/R1012	20 次/100 次

更多 PCR 酶、DNA Marker 及核酸提纯类产品请登录东盛生物官网查询。