

HS™ Mix

Cat. #: P2081, P2082

产品简介

HS™ Mix 是 2× 浓缩的快速高效 PCR 预混合溶液，含有 HS™ 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）。HS™ Mix 的反应体系经特殊优化，减少引物二聚体的形成，显著提高 PCR 扩增的特异性。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 1min/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	P2081	P2082
2× HS™ Mix	1 ml	1 ml× 5
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× HS™ Mix	25 µl	1×
2	upstream primer (10 µM) ^[1]	2 µl	0.4 µM
3	downstream primer (10 µM) ^[1]	2 µl	0.4 µM
4	template DNA ^[2]	1-4 µl	<1µg
5	超纯水 ^[3]	To 50 µl	-
optional	MgCl ₂ (MgSO ₄)/PCR Enhancer ^[4]	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 MgCl₂（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℃ ^[1]	30 sec	
Extension	72℃	Variable ^[2]	

Final Extension	72°C	5-10 min	1
-----------------	------	----------	---

[1] 退火温度应根据 Tm 值较低的引物来设。

[2] 延伸时间按 1min/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）、MgCl₂（Cat. #: P9031）等可提高产量。

操作注意事项

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

2 HS™ 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。也可以使用 HS™ Mix 进行加 A 反应。

3 碱基错误率是指在每个碱基合成过程中所掺入的错误核苷酸数目。HS™ Taq DNA 聚合酶的碱基错误率为 1×10^{-5} 。

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；Tm 值控制在 55-65°C 之间，且上下游引物 Tm 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 Tm 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™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。