



## GoldStar DNA Polymerase

目录号：CW0938S (500 U)  
CW0938M (2500 U)  
CW0938L (10000 U)

保存条件：-20℃

### 产品内容

Component	CW0938S	CW0938M	CW0938L
	500 U	2500 U	10000 U
GoldStar DNA Polymerase, 5 U/μl	100 μl	5×100 μl	2×1 ml
5×GoldStar PCR Buffer	1.9 ml	5×1.9 ml	8×5 ml

注意：本产品的5×GoldStar Taq PCR Buffer中含有8.5mM镁离子。

### 产品简介

GoldStar DNA Polymerase是一种经化学修饰、全新高效的Taq DNA Polymerase，在常温下酶的活性被完全封闭，使得该酶在低温或常温下没有活性，从而有效避免在常温条件下由引物和模板非特异性结合或引物二聚体而产生的非特异性扩增，酶的激活须在95℃下孵育10分钟。独特的缓冲体系使酶的应用更为广泛，使GC含量高、二级结构复杂以及低拷贝的模板，均能高效扩增。用本品进行PCR扩增，PCR产物3'末端附有一个“A”碱基，可直接用于T/A 克隆。本产品特异性强，PCR扩增后无需胶回收去除杂带，可直接用于下游克隆或芯片杂交等实验。主要应用于常规的PCR、RT-PCR、Real-time PCR、多重PCR、基因芯片分析和SNP检测，特别适用于对特异性要求较高的PCR反应。

### 活性定义

用活性化的大马哈鱼精子DNA作为模板/引物，在74℃，30分钟内，将10 nmol脱氧核苷酸掺入到酸性不溶物质所需的酶量定义为1个活性单位（U）。

### 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方法检测无宿主残留DNA；能有效扩增人基因组中的单拷贝基因。室温存放一个月，无明显活性改变。

## 使用方法

以下举例为以人基因组DNA为模板，扩增1 kb的片段的PCR反应体系和反应条件，实际操作中应根据模板、引物结构和目的片段大小不同进行相应的改进和优化。

### 1. PCR反应体系

试剂	50 $\mu$ l反应体系	终浓度
5 $\times$ GoldStar PCR Buffer	10 $\mu$ l	1 $\times$
dNTP Mix, 10 mM each	1 $\mu$ l	200 $\mu$ M each
Forward Primer, 10 $\mu$ M	2 $\mu$ l	0.4 $\mu$ M
Reverse Primer, 10 $\mu$ M	2 $\mu$ l	0.4 $\mu$ M
Template DNA	<0.5 $\mu$ g	<0.5 $\mu$ g/50 $\mu$ l
GoldStar DNA Polymerase, 5 U/ $\mu$ l	0.5 $\mu$ l	2.5 U/50 $\mu$ l
ddH <sub>2</sub> O	up to 50 $\mu$ l	

注意：引物浓度，请以终浓度0.1-1.0  $\mu$ M作为设定范围的参考。扩增效率不高的情况下，可提高引物的浓度；发生非特异性反应时，可降低引物浓度，由此优化反应体系。

### 2. PCR反应条件

步骤	温度	时间	
预变性	95 $^{\circ}$ C	10 min	
变性	95 $^{\circ}$ C	30 s	} 30-40 个循环
退火	55-65 $^{\circ}$ C	30 s	
延伸	72 $^{\circ}$ C	60 s	
终延伸	72 $^{\circ}$ C	5 min	

注意：

1) 一般实验中退火温度比扩增引物的熔解温度 $T_m$ 低5 $^{\circ}$ C，退火时间一般为30-60 s，无法得到理想的扩增效率时，适当降低退火温度；发生非特异性反应时，提高退火温度，由此优化反应条件。

2) 延伸时间应根据所扩增片段大小设定，本产品中所包含的GoldStar Taq DNA Polymerase的扩增效率为1-2 kb/min。

3) 可根据扩增产物的下游应用设定循环数。如果循环次数太少，扩增量不足；如果循环次数太多，错配几率会增加，非特异性背景严重。所以在保证产物得率的前提下应尽量减少循环次数。

4) 本产品须在预变性95 $^{\circ}$ C，10 min条件下实现酶的活化。

本产品仅供科研使用，请勿用于临床诊断及其它用途