

## M5 Taq DNA Polymerase 使用说明书

| 产品名称                  | 单位      | 货号       |
|-----------------------|---------|----------|
| M5 Taq DNA Polymerase | 500U    | MF041-01 |
| M5 Taq DNA Polymerase | 5x500U  | MF041-05 |
| M5 Taq DNA Polymerase | 10x500U | MF041-10 |
| M5 Taq DNA Polymerase | 5x2000U | MF041-F  |

### 【储存条件】

长期保存, 请置于-20°C, 有效期 24 个月。经常使用, 可置于 4°C 保存至少六个月。

### 【产品简介】

本产品是从高度耐热菌 *Thermus aquaticus* 中克隆其 DNA 聚合酶基因, 原核表达后经柱层析纯化获得的超纯、高效、耐热 DNA 聚合酶, SDS-PAGE 显示为一条 94kD 的蛋白条带。该酶除具有 5' -3' DNA 聚合活性外, 还具有少量的 5' -3' DNA 外切活性, 但不具有 3' -5' DNA 外切活性 (校读活性), 适用于常规 PCR 扩增。M5 Taq DNA Polymerase 扩增得到的 PCR 产物含有 3'-A 碱基, 可直接用于 TA 克隆(聚合美 TOPO-TA 克隆载体货号: MF019 或 MF020)。

### 【产品组份】

|                                | MF041-01 | MF041-05 | MF041-10  | MF041-F(定制) |
|--------------------------------|----------|----------|-----------|-------------|
| M5 Taq DNA Polymerase (5 U/μl) | 100 μl   | 5x100 μl | 10x100 μl | 5x400ul     |
| 10x M5 Taq PCR Buffer          | 1ml      | 5x1ml    | 10x1ml    | 5x5ml       |

### 【活性定义】

用活性化的大马哈鱼精子 DNA 作为模板/引物, 在 74°C、30 分钟内, 摄入 10 nmol 的全核苷酸为酸性不溶物所需的酶量定义为 1 个活性单位 (U)。

### 【适用范围】

1. 基因检测: 本产品不同批次之间误差很小, 特别适合大规模基因检测、半定量 PCR 实验和微量 DNA 的检测。
2. 用于从复杂模板中如基因组等扩增 PCR 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。

### 【所需试剂】

| 按下表配制 PCR 反应体系 (冰上操作) :      |        |
|------------------------------|--------|
| Template DNA*                | <1μg   |
| 10× M5 Taq PCR Buffer        | 2.5 μl |
| 10mM dNTPs                   | 0.5 μl |
| Primer 1 (10 μM)             | 0.5 μl |
| Primer 2 (10 μM)             | 0.5 μl |
| M5 Taq DNA Polymerase(5U/μl) | 0.5 μl |
| ddH <sub>2</sub> O 补足至       | 25 μl  |

### 建议的 PCR 条件:

|                  |                      |
|------------------|----------------------|
| 95°C             | 3 min.               |
| 32-36 cycles of: |                      |
| 94°C             | 25 sec.              |
| 55-64°C          | 25 sec.              |
| 72°C             | 30sec.-1min./1kb DNA |
| 72°C             | 5 min.               |
| 保持 4°C forever   |                      |

<\*模板量: 10~1000 ng 基因组 DNA, 1~30 ng 质粒, 或 1~2 μl RT-PCR 反应后的 cDNA。以上举例为常规 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各异, 需根据模板、引物、目的片段的特点设定最佳反应条件, 并根据比例放大或缩小反应体系>。

电泳结果检测: 取 2 μl 反应液, 添加上样缓冲液, 电泳观察结果。

### 【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时, 本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。