

Pfu DNA Polymerase



产品信息:

组成	AT103-01	AT103-02
Pfu DNA Polymerase (2.5U/μl)	250U	250U×10
10×Pfu Buffer	1ml	1ml×10

储存条件: -20℃保存

制品说明:

Pfu DNA Polymerase 是从克隆有 Pyrococcus furiosis DNA Polymerase 基因的大肠杆菌中分离纯化的,Pfu DNA Polymerase 具有 5′→3′DNA 聚合酶活性和 3′→5′外切酶活性,能纠正 DNA 扩增过程中产生的碱基错配,其<mark>扩增的 PCR 产物为</mark>平端。

活性单位:

1 单位(U) *Pfu DNA* Polymerase 活性定义为在 74℃、30 分钟内,以活性化的大马哈鱼精子 **DNA** 作为模板引物,将 10 nmol 脱氧核苷酸掺入到酸不溶物质所需的酶量。

质量控制:

SDS-PAGE 检测纯度大于 99%, 经检测无外源核酸酶活性; PCR 方法检测无宿主残余 DNA, 能有效地扩增人基因组中的单拷贝基因; 室温存放一周, 无明显活性改变。

酶贮存缓冲液:

20mM Tris-HCl (pH8.0), 0.1 mM EDTA, 1mM DTT, Stabilizers, 50% glycerol.

10×Pfu Buffer (含 Mg²⁺):

200 mM Tris-HCl (pH8.8), 100 mM KCl, 100 mM(NH₄)₂ SO₄, 20 mM MgSO₄, 其他成分。

适用范围:

用于 DNA 的高保真扩增,如基因表达克隆、基因定点突变、细胞内基因点突变分析(SNP)和平末端补平等。

注意事项:

- (1) Pfu 酶具有 $5' \rightarrow 3'$ 的外切酶活性,所以 Pfu 酶扩增时延伸速度比 Taq 酶低,应根据扩增产物的长度设置相应的延伸时间,建议 Pfu 酶的延伸速度为每分钟 1kb 如扩增片段小于 4kb; 延伸速度为每分钟 0.5kb 如扩增片段大于 4kb。同时 Pfu 酶的 $5' \rightarrow 3'$ 的外切酶活性可能降解引物, 所以应先加 dNTP 后,再加 Pfu 酶到反应体系中,并立即进行 PCR 反应。
- (2)用 Pfu 酶扩增时,引物的纯度要求较高,引物长度大于 18 个碱基,Tm 在 55-80℃ 之间,引物浓度在 0.1-0.5μM 之间,比 Taq 酶略高。
- (3) Pfu 酶的热稳定性比 Taq 酶好,对于 GC 含量很高的模板,变性温度可以提高到 98℃,对 Pfu 酶的活性无影响。

建议的 PCR 条件: (以 50µl 反应体系为例)

Template	<0.5µg
Forward Primer(10 µM)	1μ1
Reverse Primer(10 µM)	1µl
10×Buffer(With MgSO4)	5μ1
dNTP Mixture(各 2.5mM)	4μ1
Pfu DNA polymerase(5U/ μ l)	0.5-1μ1
ddH_2O	up to 50µl

PCR 反应循环的设置:

94°C: 2-5 min 94°C: 30 sec 50-60°C: 30 sec 72°C: 2 min/1kb 72°C: 5-10 min