

PrimeSTAR® GXL Premix

Code No. R051A
Size: 200 reactions

Shipping at – 20°C
Store at – 20°C

Supplied Reagents (200 reactions, 50 µl per reaction):
PrimeSTAR GXL Premix (2X) 1 ml x 5

Description:

PrimeSTAR GXL Premix is an optimized 2X premix composed of PrimeSTAR GXL DNA Polymerase (a high-fidelity DNA polymerase developed by Takara Bio), reaction buffer, and dNTP mixture. PrimeSTAR GXL Premix is a robust enzyme that can be used in difficult reactions, including amplification of long targets and GC-rich regions, and in the presence of excess template. PrimeSTAR GXL Premix can amplify long targets (>30 kb) successfully and with high fidelity. This enzyme also allows amplification of GC-rich targets without requiring special reaction conditions.

Storage:

-20°C for long-term storage. 4°C for short-term storage (up to 3 months). If used frequently, store at 4°C; repeated freezing and thawing will decrease its activity. Gently mix well before use and centrifuge briefly.

Composition of the PCR reaction mixture (total 50 µl):

PrimeSTAR GXL Premix (2X)	25 µl (final conc. 1X)
Primer 1	10 - 15 pmol (final conc. 0.2 - 0.3 µM)*
Primer 2	10 - 15 pmol (final conc. 0.2 - 0.3 µM)*
Template	See (2) Template on the right
Sterile purified water	up to 50 µl

* When amplifying products \geq 10 kb in length, use primers at a final concentration of 0.2 µM each.

PCR conditions:

[For \leq 10 kb products]

98°C	10 sec	} 30 cycles	98°C	10 sec	} 30 cycles
55 or 60°C*1	15 sec		68°C	1 min/kb	
68°C*2	1 min/kb				

*1 When the Tm value of the primers is more than 55°C, set the annealing temperature to 60°C. When the Tm value is 55°C or less, set the annealing temperature to 55°C.

$$T_m (^{\circ}\text{C}) = [(\text{the number of A and T}) \times 2] + [(\text{the number of G and C}) \times 4] - 5$$

*2 For 3-step PCR, set the extension temperature to 68°C.

[For 10 to 30 kb products]

98°C	10 sec	} 30 cycles
68°C	10 min	

[For \geq 30 kb products]

98°C	10 sec	} 30 cycles
68°C	15 min	

Selecting PCR conditions

- For amplification of products \leq 10 kb in length, try to perform 3-step PCR at first.
- For amplification of products \geq 10 kb in length, or of GC-rich targets 2-step PCR is recommended when enhanced specificity is desired.

Optimization of reaction parameters:

In order to obtain the best PCR results, it is important to optimize the PrimeSTAR GXL Premix reaction parameters to fully utilize the enzyme's properties and advantages.

(1) Primer design

Select primer sequences using primer design software

[For \leq 10 kb products]

For general amplification, 20- to 25-mer primers are suitable. Selection of primers with a Tm value of \geq 55°C or greater than 25-mer in length may provide optimal results.

[For >10 kb products]

Design primers that are 25- to 35-mers and that have a Tm value of \geq 65°C. Avoid high GC-content at the 3' end of each primer.

[For GC-rich amplification products]

Design primers to have Tm values >60°C.

Note: Do not use inosine-containing primers with PrimeSTAR GXL Premix.

(2) Template

Recommended quantities of template DNA (for a 50 µl reaction):

		(for long PCR products)
Human genomic DNA	5 - 500 ng	(100 - 500 ng)
<i>E. coli</i> genomic DNA	100 pg - 200 ng	(10 - 200 ng)
Plasmid DNA	10 pg - 10 ng	(1 - 10 ng)
cDNA	25 - 750 ng	(250 - 750 ng)

Note: Do not use templates containing uracil, such as bisulfite-treated DNA.

Electrophoresis of amplified products:

TAE Buffer is recommended for agarose gel electrophoresis of amplified products that are obtained using PrimeSTAR GXL Premix.

Note: TBE Buffer may result in DNA band patterns that are enlarged at the bottom of the gel.

Termini of amplified products:

Most PCR products amplified with PrimeSTAR GXL Premix have blunt-end termini. Therefore, they can be cloned directly into blunt-end vectors. If necessary, phosphorylate amplified products before cloning. Use the Mighty Cloning Reagent Set (Blunt End) (Cat. #6027) for cloning into a blunt-end vector.

Restriction enzyme digestion:

Prior to performing restriction enzyme digestion of amplified PCR products, remove all traces of PrimeSTAR GXL Premix from the reaction mixture by phenol/chloroform extraction or by using the NucleoSpin Gel and PCR Clean-Up (Cat. #740609.10/.50/.250) kit. A 3'-overhang produced with restriction enzyme, such as *Pst* I, may be removed by the 3' → 5' exonuclease activity of PrimeSTAR GXL Premix if residual polymerase remains in the restriction enzyme reaction.

PrimeSTAR is a registered trademark of TAKARA BIO INC.

Note

This product is for research use only. It is not intended for use in therapeutic or diagnostic procedures for humans or animals. Also, do not use this product as food, cosmetic, or household item, etc. Takara products may not be resold or transferred, modified for resale or transfer, or used to manufacture commercial products without written approval from TAKARA BIO INC. If you require licenses for other use, please contact us by phone at +81 77 565 6973 or from our website at www.takara-bio.com. Your use of this product is also subject to compliance with any applicable licensing requirements described on the product web page. It is your responsibility to review, understand and adhere to any restrictions imposed by such statements. All trademarks are the property of their respective owners. Certain trademarks may not be registered in all jurisdictions.

PrimeSTAR® GXL Premix

Code No. R051A
Size : 200 回分

Shipping at - 20°C
Store at - 20°C

内容 (200 回分、50 µl 反応系) :
PrimeSTAR GXL Premix (2×) 1 ml × 5

● 製品説明

PrimeSTAR GXL Premix は、タカラバイオが独自に開発した High Fidelity PCR 酵素である PrimeSTAR GXL DNA Polymerase と、反作用バッファー、dNTP Mixture をあらかじめ 2 倍濃度で混合したプレミックス PCR 酵素である。

PrimeSTAR GXL Premix は高い正確性を維持しながら 30 kb 以上の長鎖の増幅が可能で、増幅が困難であった GC リッチな鋳型においても、特別な反応条件の設定を行うことなく、簡単に高い成功率で増幅産物を得ることができる。

● 保存 - 20°C 保存 (4°C で 3 ヶ月保存可能)

注) 過度な凍結融解の繰り返しは活性が低下する場合があります。使用頻度が高い場合、いったん融解したものは 4°C 保存をお勧めします。使用前には、転倒混和後スピンドウンしてください。

● 一般的な PCR 反応液組成 (Total 50 µl)

PrimeSTAR GXL Premix (2×)	25 µl (final conc. 1×)
primer 1	10 ~ 15 pmol (final conc. 0.2 ~ 0.3 µM) *
primer 2	10 ~ 15 pmol (final conc. 0.2 ~ 0.3 µM) *
Template	右記の (2) 推奨鋳型量を参照
滅菌精製水	up to 50 µl

* : 10 kb 以上の長鎖を増幅する場合は final conc. 0.2 µM で反応を行う。

● PCR 条件

[増幅鎖長が ≤ 10 kb の場合]

98°C	10 sec.	} 30 cycles	98°C	10 sec.	} 30 cycles
55 or 60°C *1	15 sec.		68°C	1 min./kb	
68°C *2	1 min./kb				

* 1 : プライマーの Tm 値が 55°C を超える場合はアニーリング温度を 60°C に、Tm 値が 55°C 以下の場合はアニーリング温度を 55°C に設定する。

$$Tm \text{ 値 } (^{\circ}\text{C}) = [(A, T \text{ の数}) \times 2] + [(G, C \text{ の数}) \times 4] - 5$$

* 2 : 3 step PCR の場合も、伸長温度は 68°C に設定する。

[増幅鎖長が 10 ~ 30 kb の場合]

98°C	10 sec.	} 30 cycles
68°C	10 min.	

[増幅鎖長が ≥ 30 kb の場合]

98°C	10 sec.	} 30 cycles
68°C	15 min.	

PCR 条件の選択

- 増幅鎖長が 10 kb 以下の場合、まず 3 step PCR を試す。
- GC リッチな鋳型や 10 kb 以上の長鎖の増幅には、2 step PCR を推奨する。

● 至適パラメーターの設定

PrimeSTAR GXL Premix の性能を最大限に引き出し、より良い PCR 増幅結果を得るために、至適パラメーターの設定が必要な場合がある。

(1) プライマー設計

プライマーは、できるだけプライマー設計ソフトを利用して、最適な配列を選択する。

[増幅鎖長が ≤ 10 kb の場合]

基本的には 20 ~ 25 mer のプライマーでも良い結果が得られるが、Tm 値が 55°C を超えるように、もしくはプライマー長が 25 mer 以上となるよう設計することで PCR の成功率がさらに向上する。

[増幅鎖長が > 10 kb の場合]

Tm 値が 65°C 以上で 25 ~ 35 mer のプライマー設計を推奨する。また、プライマーの 3' 端側の GC 含量が高くないように設計する。

[GC リッチなターゲットの場合]

Tm 値が 60°C を超えるプライマーを推奨する。なお、PrimeSTAR GXL Premix の場合、イノシンを含むプライマーの使用は避ける。

(2) 推奨鋳型量

ヒトゲノム DNA	5 ~ 500 ng	(長鎖増幅の場合) (100 ~ 500 ng)
大腸菌ゲノム DNA	100 pg ~ 200 ng	(10 ~ 200 ng)
プラスミド DNA	10 pg ~ 10 ng	(1 ~ 10 ng)
cDNA	25 ~ 750 ng	(250 ~ 750 ng)

※ バイサルファイト処理した DNA などのウラシルを含む鋳型は使用できない。

● 増幅産物の電気泳動

PrimeSTAR GXL Premix を用いて増幅した PCR 産物を電気泳動する場合は、TAE Buffer の使用を推奨する。TBE Buffer を使用すると、泳動パターンがやや裾広がりになり、きれいな泳動結果が得られない場合がある。

● PCR 産物について：増幅産物の末端形状

PrimeSTAR GXL Premix を用いて増幅した PCR 産物のほとんどは平滑末端になっている。したがって、PCR 産物をそのまま (必要に応じてリン酸化を行って) 平滑末端のベクターにクローニングすることが可能である。平滑末端ベクターへのクローニングには Mighty Cloning Reagent Set (Blunt end) (製品コード 6027) を推奨する。T-vector にクローニングしたい場合は 3' 末端への dA 付加反応を行う必要があり、Mighty TA-cloning Reagent Set for PrimeSTAR (製品コード 6019) を推奨する。

● 制限酵素処理を行う場合

増幅産物を制限酵素処理する場合は、フェノール/クロロホルム処理、NucleoSpin Gel and PCR Clean-up (製品コード 740609.10/50/250) を用いる PCR clean-up などタンパク質除去操作を行う。特に 3'-突出型の制限酵素 (例えば Pst I など) の場合、PrimeSTAR GXL Premix の 3' → 5' exonuclease 活性が残存していると、制限酵素処理中に 3'-突出末端が削られる。

● 注意

本製品は研究用として販売しております。ヒト、動物への医療、臨床診断用には使用しないようご注意ください。また、食品、化粧品、家庭用品等として使用しないでください。タカラバイオの承認を得ずに製品の再販・譲渡、再販・譲渡のための改変、商用製品の製造に使用することは禁止されています。ライセンスに関する情報は弊社ウェブカタログをご覧ください。本データシートに記載されている会社名および商品名などは、各社の商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは各所有者に帰属します。