

描述: 与Bst 2.0 DNA 聚合酶和Bst DNA 聚合酶大片段相比, Bst 3.0 DNA聚合酶具有更佳的等温扩增活性和更强的逆转录活性。无论以DNA还是RNA为模板, 该酶都具有5'-3'的DNA聚合酶活性和强烈的链置换活性, 但该酶5'-3'和3'-5'的外切酶活性缺失。

在以RNA为模板的LAMP实验中, 可实现单酶系统反应。该酶在60-65°C之间具有很好的反转录活性, 可有效解决具有二级复杂结构的RNA模板的反转录, 而Bst 2.0 DNA 聚合酶和Bst DNA 聚合酶大片段无此活性。

组分

名称	16KU
Bst 3.0 Polymerase-GFree (32 U/μl)	500 μl
10xIsoAmp Buffer(Mg ²⁺ free)	15 ml
100 mM Mg ²⁺	10 ml

Bst 3.0 Polymerase-GFree 与 10xIsoAmp Buffer 均不含有甘油, 可用于冻干体系的建立。

单位定义: 一个活力单位即在 65°C 条件下, 30 分钟内催化 10nmol dNTP 的掺入反应成为酸不溶性物质所需的酶量。

储存: -20°C可保存 3 年。

典型的 LAMP 反应

1. 按以下组分配制 LAMP 反应液

Bst 3.0 Polymerase GFree (32 U/μl)	0.125~0.25 μl
10xIsoAmp Buffer(Mg ²⁺ free)	2.5 μl
100 mM Mg ²⁺	1.5 μl
dNTP Mixture (10 mM each)	2.5 μl
模板 DNA/RNA	10ng~1 μg
*10X Primers	2.5 μl
ddH ₂ O	Up to 25 μl

*10X Primers: 16 μM FIP/BIP, 2 μM F3/B3, 4 μM LoopF/B each。

2. 65°C 30~60min; 85°C 5min 失活。

使用注意事项:

(1) Mg²⁺的使用浓度为 4~10 mM 浓度, IsoAmp Buffer 中没有 Mg²⁺, 通常情况下, 在 6~8 mM Mg²⁺条件下可获得较好的 LAMP 结果。

(2) dNTP 推荐的使用浓度为 1 mM, 必要条件下可在 0.5~1.25 mM 间调整。

(3) 使用无模板 DNA 作为对照检测扩增的特异性。