

目录号 : RE1308
数量 : 500u



批号 :
有效期 :
浓度 : 15u/μl
提供 : 1ml of 10X Buffer V5
1ml of 10X Buffer UB
0.5ml Diluent Viva Buffer A
(所有反应缓冲液中含有BSA)

-20°C保存



info@vivantechnologies.com

反应条件:

Buffer V5,
30mM Tris-acetate (pH 7.9 at 30°C), 10mM Mg-acetate,
60mM K-acetate和100μg/ml BSA。
50°C温育。

稀释液: Viva Buffer A
10mM Tris-HCl (pH 7.4 at 25°C), 50mM KCl, 0.1mM EDTA,
1mM DTT, 200μg/ml BSA和50%甘油。

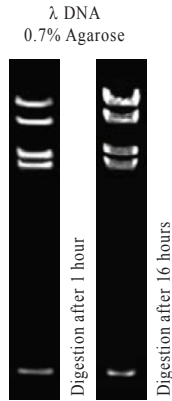
热失活: 80°C处理20分钟

酶储存液:
10mM Tris-HCl (pH 7.5), 100mM NaCl, 0.1mM EDTA,
7mM 2-巯基乙醇, 100μg/ml BSA和50%甘油。

单位定义:
一个酶单位定义是: 在50μl反应缓冲液中, 1 μg底物DNA在50°C下温育1小时,
完全酶切所需的酶量。

质量控制试验:
连接和再切分析:
经过15倍量的Pce I过量酶切后, 90%以上的DNA片段
可被连接并再切。

过量酶切分析:
50°C环境下1μg DNA底物在30u的Pce I下消化16小时, 经
琼脂糖凝胶电泳后没有发现任何未曾酶切的条带。



反应缓冲液中的酶活性				
V1	V2	V3	V4	V5
75%	75%	75%	100%	100%

Buffer UB			
0.5X	1.0X	1.5X	2.0X
50%	100%	100%	75%

* Buffer UB用于双酶切。

注意事项:

- * 总反应体积取决于具体实验。
- * 酶用量大多取决于DNA模板。
- * 对于质粒DNA, 要求酶浓度5-10X。

酶切反应举例:	
酶	: 1 unit
Lambda DNA 0.3μg/μl	: 3.33μl (1μg DNA)
10X Reaction Buffer	: 5μl
无菌蒸馏水	: 补足至50μl

产品使用限制
本产品仅供体外研究使用。