# v i v a n t i s

### 限制性内切酶

Pce I



浓 度 提 供

目录号 : RE1308 数 量 : 500u

产品数据表

 $15 u/\mu l$ 

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  $30^{\circ}C$ ), 10mM Mg-acetate, 60mM K-acetate和 $100\mu g/ml$  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℃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℃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。

# Digestion after 1 hour Jigestion after 16 hours

λDNA

# 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  $0.3\mu g/\mu l$  :  $3.33\mu l (1\mu g DNA)$ 

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。