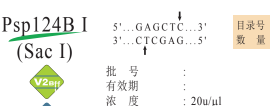
v i v a n t i s

限制性内切酶

产品数据表

: RE1312

: 500u



深 度 : 20u/μl 提 供 : 1ml of 10X Buffer V2 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 V2,

10mM Tris-HCl (pH 7.5 at 30°C), 10mM MgCl $_2$, 50mM NaCl $\rlap{\mbox{$\pi$}}100\mu g/ml$ BSA $_\circ$

37°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: 65°C处理20分钟

酶储存液:

10mM Tris-HCl (pH 7.5), 250mM 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, 1μg底物DNA在37℃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:

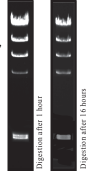
经过20倍量的Psp124B I过量酶切后,95%以上的

DNA片段可被连接并再切。

过量酶切分析:

37℃环境下1μg DNA底物在40u的Psp124B 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。

λ DNA (Hind III Digest) 0.7% Agarose



反应缓冲液中的酶活性

 V1
 V2
 V3
 V4
 V5

 100%
 100%
 75%
 100%
 100%

Buffer UB

0.5X 1.0X 1.5X 2.0X

100% 100% 75% 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 (Hind III Digest) $0.3\mu g/\mu l$: $3.33\mu l$ ($1\mu g$ DNA)

10X Reaction Buffer : 5μl

无菌蒸馏水 : 补足至50μ1

产品使用限制 本产品仅供体外研究使用。