v i v a n t i s

Product Datasheet



5'...CCCGGG...3' 3'...GGGCCC...5'

: RE1336 数 量 : 1000u



批 号 有效期

 $20u/\mu l$

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



提 供

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100 μ g/ml BSA。

25°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), 200mM NaCl, 0.1mM EDTA, 7mM 2-巯基乙醇, 200μg/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25℃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Sma 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:

25℃环境下1μg DNA底物在40u的Sma 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 V5 10% 100% 25% 10%

Buffer UB 1.0X 1.5X 2.0X 50% 25%

* Buffer UB用于双酶切。

注意事项:

- *在缓冲液1XUB中过量酶切将导致星活性。
- *可被CpG-甲基化阻断。
- *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:

: 1 unit

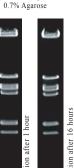
Lambda (Hind III Digest)0.3µg/µl : 3.33µl (1µg DNA)

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。



DSRE1136_rev0_010311



λDNA

(Hind III Digest)

igestion after 16 hours