

# Cla I

A	T	C	G	A	T
T	A	G	C	T	A

Code No. 1034S

 包装量: 200 U  
 浓度: 10 U/ $\mu$ l

 附带试剂: 10X M Buffer 500  $\mu$ l  
 10X Loading Buffer 500  $\mu$ l
**● 酶贮存液:**

10 mM	Tris-HCl, pH7.5
100 mM	KCl
0.1 mM	EDTA
1 mM	DTT
0.15%	Triton X-100
0.01%	BSA
50%	Glycerol

**● 保 存:** -20°C**● 起 源:***Escherichia coli* carrying the plasmid encoding *Cla I* gene**● 一般反应体系:**

<i>Cla I</i>	1 $\mu$ l
10X M Buffer	2 $\mu$ l
DNA	$\leq$ 1 $\mu$ g
灭菌水	up to 20 $\mu$ l

**● 反应温度:** 30°C**● 活性确认:**

在 50  $\mu$ l 反应液中, 30°C 温度下反应 1 小时, 将 1  $\mu$ g 的  $\lambda$  DNA 完全分解的酶量定义为 1 个活性单位(U)。

**● 质量控制:**

请查阅各批次 Certificates of Analysis (CoA)。产品 CoA 请在 Takara Bio Inc. 网站中下载:  
[http://catalog.takara-bio.co.jp/search/doc\\_index.php](http://catalog.takara-bio.co.jp/search/doc_index.php)。

**● 在各种 Universal Buffer 中的相对活性:**

Universal Buffer	L	M	H	K	T (+BSA)
相对活性(%)	40	100	60	100	60

**● Basal Buffer 中盐离子对酶活性的影响:**

Salt(mM)	0	20	40	50	60	80	100	150	200
NaCl(%)	20	60	100	100	100	120	100	60	20
KCl(%)	20	60	100	100	100	150	100	60	40

**● Basal Buffer 组成:**

10 mM	Tris-HCl, pH8.0
7 mM	MgCl <sub>2</sub>
50 mM	NaCl
0.01%	BSA

**● 各种 DNA 的切断数:**

	SV	$\phi$ X	pBR	pUC	pUC	M13	Col	
$\lambda$	Ad2	40	174	322	19	119	mp18	E1
15	2	0	0	1	0	0	2	1

**● 甲基化的影响:**

受 CG methylase 的影响。另外, 当包含识别位点的序列为 ATCGATC 时, 受 dam methylase 的影响。此时, 一般来源于 *E. coli* 的 DNA 不能被切断。

**● Star 活性:**

高甘油浓度、Mn<sup>2+</sup> 存在、DMSO 存在条件下, 识别序列会发生变化。

**● 使用注意:**

37°C 反应也表现出相同的酶活性。

**● Universal Buffer 组成 (-20°C 保存):**

1.10XL	100 mM Tris-HCl, pH7.5	4.10XK	200 mM Tris-HCl, pH8.5
	100 mM MgCl <sub>2</sub>		100 mM MgCl <sub>2</sub>
	10 mM Dithiothreitol		10 mM Dithiothreitol
2.10XM	100 mM Tris-HCl, pH7.5		1.000 mM KCl
	100 mM MgCl <sub>2</sub>	5.10XT	330 mM Tris-Ac, pH7.9
	10 mM Dithiothreitol	(BSA	100 mM Mg-Ac
	500 mM NaCl	-Free)	5 mM Dithiothreitol
3.10XH	500 mM Tris-HCl, pH7.5		660 mM K-Ac
	100 mM MgCl <sub>2</sub>		6. 0.1% BSA
	10 mM Dithiothreitol		7. 0.1% Triton X-100
	1.000 mM NaCl		

**● 10X Loading Buffer 组成 (开封后室温保存):**

0.9%	SDS
50%	Glycerol
0.05%	Bromophenol Blue

使用时添加反应液量的 1/10, 即可停止反应, 进行电泳。在室温下保存时, SDS 有时也会出现沉淀, 此时请在温水浴中溶解后使用。

**注意**

本产品仅供科学研究使用, 不能用于人、动物的医疗或诊断程序, 不能使用本产品作为食品、化妆品或家庭用品等。

未经 Takara Bio Inc. 书面许可授权或批准, 不得制造、许诺销售、销售、进口 Takara 产品, 或者使用 Takara 产品所有的相关专利及相关商标。

如果您需要其他用途的许可授权, 请联系我们, 或访问我们网站 [www.takara-bio.com](http://www.takara-bio.com)。

您使用本产品必须遵守产品网页上适用的全部许可要求。阅读、了解并遵守此类声明的所有限制性条款是您的责任。

所有商标均属于各自商标所有者的财产。某些商标并未在全部行政区注册。

本文件由宝日医生物技术(北京)有限公司翻译制作, 最新版本文件请参考 Takara Bio Inc. 网站。为正确使用 Takara 产品, 您应当掌握本产品的相关知识和使用说明。

v201808Da