

## 快速碱性磷酸酶 Alkaline Phosphatase (Fast)

产品编号	产品名称	包装规格
NBS8248	Alkaline Phosphatase (Fast) 快速碱性磷酸酶	1000U(1U/μl)

### 产品简介:

Alkaline Phosphatase (Fast)可催化 DNA、RNA 以及核苷酸 5'端和 3'端磷酸基团的水解,也能够去除蛋白磷酸基团,但不能催化磷酸二脂及磷酸三脂的水解。在 37°C的条件下作用 10 分钟,该酶即可使所有类型 DNA 的末端去磷酸化。由于该酶在 CutOne™ 酶切 Buffer 中具有 100%活性,且失活条件为 80°C温育 20 分钟,因此与 FastCut®快速内切酶进行“酶切-去磷酸化”反应时,可在同管内完成,大大简化了实验流程。

### 产品组成:

组分	规格
Alkaline Phosphatase (Fast)(1 U/μl)	1000 μl
10× AP Buffer	2x1 ml

### 保存条件:

-20°C保存, 2 年有效。

### 活性定义:

37°C条件下, Alkaline Phosphatase 缓冲液环境中, 10 min 内能够将 1 μg 线性化 pUC57 DNA 的 5'末端去磷酸化所需要的酶量定义为 1 个活性单位 (U)。

### 核酸内切酶残留检测:

将酶液与超螺旋质粒 DNA 在 37°C温育 4 h, 通过 DNA 电泳检测质粒无变化。

**核酸外切酶残留检测：**

将酶液与双链 DNA 底物在 37°C 温育 16 h, 通过 DNA 电泳检测双链 DNA 底物无变化。

**宿主检测：**

将酶液中残留的核酸经 E.coli 16S rDNA 特异性的 Taq Man qPCR 检测, E.coli 基因组残留低于 10 拷贝。

**使用方法：****1. 质粒载体线性化与去磷酸化同步反应流程**

① 于冰上配制如下反应体系：

试剂	使用量
质粒 DNA <sup>a</sup>	1 µg
10× CutOne® Buffer	2 µl
FastCut® 限制性内切酶	1 µl
Alkaline Phosphatase (Fast)	1 U (1 µl)
ddH <sub>2</sub> O	To 20 µl

a. 为了保证去磷酸化的效率, 质粒 DNA 应不含 RNA 和基因组 DNA 污染。

② 充分混匀并瞬离, 37°C 温育 15~30 min。

注：如果延长温育时间, 可能产生星号活性。

③ 80°C 温育 20 min, 以终止反应。

**2. 核苷酸去磷酸化的实验流程**

该方案适用于去除 DNA 的 3' 和 5' 端磷酸基团。

① 于冰上配制如下反应体系：

试剂	使用量
质粒 DNA	1 µg
10× AP Buffer	2 µl
Alkaline Phosphatase (Fast)	1 U (1 µl)
ddH <sub>2</sub> O	To 20 µl

- ② 充分混匀并瞬离，37℃温育 10 min。
- ③ 80℃温育 20 min，以终止反应。

### 3. 蛋白质去磷酸基团的实验流程

- ① 于冰上配制如下反应体系：

试剂	使用量
10× AP Buffer	2 μl
磷酸化蛋白质	2~4 μg (终浓度 0.1~0.2 mg/ml)
Alkaline Phosphatase (Fast)	10 U (10 μl)
ddH <sub>2</sub> O	To 20 μl

- ② 充分混匀并瞬离，37℃温育 1 h；
- ③ 添加 EDTA 至 50 mM 的终浓度，或者添加钒酸钠 (Na<sub>3</sub>VO<sub>4</sub>) 至 10 mM 的终浓度，以终止反应。

注：以上为蛋白质去磷酸基团的反应体系和实验流程的举例，实验时请根据具体底物类型调整 Alkaline Phosphatase 的使用量以及最佳温育时间。

#### 注意事项：

- 与 Alkaline Phosphatase 结合的 DNA 在琼脂糖凝胶中可能会出现条带偏移或弥散，为避免此现象，可在样品中加入混有 SDS 的 6× Loading Buffer，先在 80℃温育 20 min，冰浴降温后再进行电泳。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

本产品仅用于生命科学研究，不得用于医学诊断及其它用途！