

T7 核酸内切酶 I

T7 Endonuclease I

| 产品编号 | 产品名称 | 包装规格 |
|-----------|------------------------------|---------------|
| NBS8249-S | T7 Endonuclease I T7 核酸内切酶 I | 250U(10U/μl) |
| NBS8249-M | T7 Endonuclease I T7 核酸内切酶 I | 1250U(10U/μl) |

产品简介：

T7 Endonuclease I (T7 Endo I, T7EI)，中文名称 T7 核酸内切酶 I，可识别并切割不完全配对 DNA、十字型结构 DNA、Holliday 结构或 DNA 分叉点、异源双链 DNA，切割位点位于错配位点 5'端的第一、第二或第三个磷酸二酯键。此外 T7EI 也能以很慢的速度切割含有缺刻的双链 DNA。值得注意的是，T7EI 可以识别长度大于或等于 2 个碱基对(bp)的插入、缺失或突变导致的 DNA 错配，但不能识别 1 bp 的插入、缺失或突变。同时，T7 Endonuclease I 无法识别所有的 DNA 错配，对 C 错配的切割效果最佳。

本品为克隆重组 T7 Endonuclease I 基因后在大肠杆菌中表达纯化获得的高纯度蛋白，不含其他内切酶或外切酶污染。

产品组成：

| 组分 | 规格 NBS8249-S | 规格 NBS8249-M |
|-----------------------------|--------------|--------------|
| T7 Endonuclease I (10 U/μl) | 25 μl | 125 μl |
| 10× Cut Buffer G | 1.25 ml | 1.25 ml |
| Control Template (T7EI) | 20 μl | 20 μl |

保存条件：

-20°C保存，2 年有效。

产品应用：

- 基因突变、SNP、TALEN 或 CRISPR/Cas9 形成的突变体检测。

2. 检测或切割异源双链 DNA 和切割的 DNA。
3. 随机切割线性 DNA 进行鸟枪法克隆。

活性定义:

1 活性单位是指在 50 μ l 体系中, 37°C 反应 1 h 将 1 μ g 超螺旋十字形结构 pUC(AT) 的 90% 以上转换为线性结构所需的酶量。

蛋白纯度检测:

经 SDS-PAGE 凝胶电泳检测, 蛋白纯度不低于 95%。

非特异性内切酶活性:

在 20 μ l 反应体系中将 10 U T7 Endonuclease I 与 200 ng 的质粒 DNA 在 37°C 共同温育 2 h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 少于 20% 超螺旋质粒 DNA 转变成缺刻或线性状态。

DNase 活性:

在 20 μ l 反应体系中将 10 U T7 Endonuclease I 与 15 ng 的双链 DNA 片段在 37°C 共同温育 2 h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 双链 DNA 片段无变化。

使用方法:

1. 配制退火反应体系

| 试剂 | 实验组 | 阴性对照 1 | 阴性对照 2 | 阳性对照 |
|--------------------------------------|---------------|---------------|---------------|---------------|
| PCR 产物(Wild Type) | 200 ng | 200 ng | / | / |
| PCR 产物(Mutant) | 200 ng | / | 200 ng | / |
| Control Template (T7EI) ^a | / | / | / | 2 μ l |
| 10× Cut Buffer G | 2 μ l | 2 μ l | 2 μ l | |
| Nuclease-free water | To 19 μ l |

a. Control Template 为突变型和野生型 PCR 产物 1:1 (各 100 ng) 的混合物, 使用前需退火成含不配对的杂合链。退火后经 T7EI 酶切产生 620 bp 和 175 bp 条带。

2. 使用 PCR 仪退火

| 温度 | 时间 |
|---------|----------|
| 95°C | 5 min |
| 95~85°C | -2°C/s |
| 85~25°C | -0.1°C/s |
| 4°C | ∞ |

3. T7 Endonuclease I 酶切

| 试剂 | 加入量 |
|-------------------|-------|
| “步骤 1” 的退火反应产物 | 19 μl |
| T7 Endonuclease I | 1 μl |

- ① 37°C反应 15~30 min;
- ② 85°C加热 15 min 或加入 1.5 μl 的 0.25 M EDTA 终止酶切反应。

4. 将酶切产物使用 2% 的琼脂糖凝胶进行电泳检测

注意事项：

1. T7 Endonuclease I 具有底物结构选择性，以不同的活性作用于不同的 DNA 底物。切割特定底物时必须控制酶量和反应时间以达到最佳酶切效果。
2. 反应温度超过 42°C 时会使 T7 Endonuclease I 非特异性核酸酶活性增强，超过 55°C 会导致酶活下降。
3. Mn²⁺会显著增加 T7 Endonuclease I 非特异性核酸酶活性，请使用不含 Mn²⁺的 PCR Buffer 进行 PCR 扩增。
4. T7 Endonuclease I 可兼容多种 PCR Buffer，PCR 产物可不经过纯化直接用于酶切检测，若酶切结果异常，可以将 PCR 产物纯化后再进行实验。
5. 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他用途！