



碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology
订货热线: 400-1683301或800-8283301
订货e-mail: order@beyotime.com
技术咨询: info@beyotime.com
网址: http://www.beyotime.com

EcoRI

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-------|-------|-------|
| D6330 | EcoRI | 5000U |

产品简介:

- EcoRI内切酶为进口分装，基本信息如下：

| 识别序列 | 缓冲液兼容性(%) | | | | | | | | 酶切温度 | 失活条件 | 甲基化干扰？ |
|---------|-----------|------|------|------|------|------|------|--|------|---------------|--------|
| G^AATTG | 1X EcoRI | 1X B | 1X G | 1X O | 1X R | 1X Y | 2X Y | | 37°C | 65°C 20min | 有时有干扰 |
| CTTAA^G | 100 | 0-20 | NR | 100 | 100* | NR | 100 | | | | |

*, Star activity, 当酶量5倍或以上过量时会产生星号活性，即产生非特异性酶活性。

NR, 不推荐使用这种缓冲液，因为会产生很高的星号活性。

- 根据识别序列邻近序列的不同，酶切效果受CG methylase导致的DNA甲基化的影响。
- 酶储存液组成为：10mM potassium phosphate (pH7.4 at 25°C), 300mM NaCl, 1mM EDTA, 1mM DTT, 0.2mg/ml BSA, 0.15% Triton X-100 and 50% glycerol。
- 1X Buffer EcoRI组成为：50mM Tris-HCl (pH7.5 at 37°C), 10mM MgCl₂, 100mM NaCl, 0.02% Triton X-100, 0.1mg/ml BSA。
- 1X Buffer Y组成为：33mM Tris-acetate (pH7.9 at 37°C), 10mM magnesium acetate, 66mM potassium acetate, 0.1mg/ml BSA。
- 酶切和连接效率：50 倍过量的本内切酶消化 1 小时，>95%被酶切的片段可以被连接并被重新酶切(recut)。
- 活性单位定义：在37°C, 50微升反应体系中反应1小时，将1微克的λ DNA完全分解的酶量定义为1个活性单位，即1U。

包装清单:

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|---------|------------------|-------|
| D6330-1 | EcoRI (10U/μl) | 5000U |
| D6330-2 | 10X Buffer EcoRI | 1ml |
| D6010Y | 10X Buffer Y | 1ml |
| — | 说明书 | 1份 |

保存条件:

-20°C保存。

注意事项:

- 内切酶使用时宜存放在冰盒内或冰浴上，使用完毕后宜立即放置于-20°C保存。
- 如果发现预期的酶切位点不能切开，请确认是否存在甲基化干扰问题。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. 单酶切时可以参考如下反应体系进行：

| 待酶切DNA | 不超过1μg |
|------------------|---------|
| 双蒸水或Milli-Q水 | 适量 |
| 10X Buffer EcoRI | 2μl |
| EcoRI | 0.5-1μl |
| 总体积 | 20μl |
| 37°C孵育1小时或更长时间 | |

说明：请注意把Buffer和水等充分混匀后再加入内切酶，加入内切酶后可以用枪吹打或轻轻Vortex混匀。通常参考上述条件孵育1小时已经足够，但多孵育数小时甚至孵育过夜也不会产生负面影响。如果酶切较长时间甚至酶切过夜，可以使用更少量的酶。待酶切DNA量较大时，可以适当延长酶切时间或按比例放大酶切体系。

2. 双酶切或多酶切时，需选择适当的可以兼容两个或多个内切酶的缓冲液，然后参考上表设置反应体系。如果没有合适的缓冲液可以选择，可以在一种酶消化完毕后进行纯化，纯化完毕后再进行另外一种酶切反应。

使用本产品的文献:

1. Li X, Guan Y, Li Y, Wu D, Liu L, Deng Q, Li X, Wang Z, Liu G. Effects of insulin-like growth factor-1 on he assembly and secretion of very low-density ipoproteins in cowhepatocytes in vitro. *Gen Comp Endocrinol.* 2016 Jan 15;226:82-7.
2. Li Y, Li Y, Wu Y, Lu F, Chen Y, Gao W . An electrochemiluminescence biosensor for endonuclease EcoRI detection. *Biosens Bioelectron.* 2017 Mar 15;89(Pt 1):585-591.
3. Wang T, Yang Z, Zhou N, Sun L, Lv Z, Wu C . Identification and functional characterisation of 5-HT4 receptor in sea cucumber Apostichopus japonicus(Selenka). *Sci Rep.* 2017 Jan 6;7:40247.
4. Xi H, Shuai QG, Shao LL. Involvement of the TGF β 1/Smad2/MMP3 signaling pathway in SB431542-induced inhibition of cell invasion in multiple myeloma RPMI 8226 cells. *Oncol Lett.* 2017 Jul;14(1):541-546
5. Sun W,Hu S,Hu J,Qiu J,Yang S,Hu B,Gan X,Liu H,Li L,Wang J.Akirin1 promotes myoblast differentiation by modulating multiple myoblast differentiation factors. *BIOSCIENCE REP.* 2019 Mar 1;39(3). pii: BSR20182152.

Version 2021.09.01