



碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology

订货热线：400-168-3301或800-8283301

订货e-mail：order@beyotime.com

技术咨询：info@beyotime.com

网址：<http://www.beyotime.com>

## SalI

产品编号	产品名称	包装
D6597	SalI	1000U

### 产品简介：

➤ SalI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 <sup>^</sup> TCGAC	1X B	1X G	1X O	1X R	1X Y	2X Y	37°C	65°C 20min	有时有干扰
CAGCT <sup>^</sup> G	0-20	0-20	100	20-50	0-20	50-100			

- 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 Tris-HCl (pH7.5 at 25°C), 100mM KCl, 0.1mM EDTA, 10mM 2-mercaptoethanol, 0.2mg/ml BSA and 50% glycerol。
- 1X Buffer O组成为：50mM Tris-HCl (pH7.5 at 37°C), 10mM MgCl<sub>2</sub>, 100mM NaCl, 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
D6597-1	SalI (10U/μl)	1000U
D6010O	10X Buffer O	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 O	2μl
SalI	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。