

# QuickCut™ *Pvu* I

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

Code No.: 1625

包装量: 25  $\mu$ l (25 次)

## 附带试剂:

10X QuickCut Buffer 500  $\mu$ l  
10X QuickCut Green Buffer 500  $\mu$ l

## 制品说明:

QuickCut 限制酶是一类快速切断基质 DNA 的限制酶。所有 QuickCut 限制酶在 10X QuickCut Buffer 和 10X QuickCut Green Buffer 两种通用缓冲液中的活性可达 100%，可在 5–30 分钟内切断基质 DNA，如质粒 DNA、PCR 产物等。这样可以在同一个反应体系内任意组合多种限制酶同时切断基质 DNA，操作简便，节省时间，避免了分步酶切的繁琐操作。

每种 QuickCut 限制酶产品均附带两种通用缓冲液：10X QuickCut Buffer 和 10X QuickCut Green Buffer。10X QuickCut Green Buffer 中含有电泳时所必需的色素等试剂，酶切产物可直接进行电泳检测，使用更加方便。其中蓝色染料在 1% 琼脂糖凝胶中与 3–5 kb DNA 片段的迁移速度相当；黄色染料在 1% 琼脂糖凝胶中与 10 bp DNA 片段的迁移速度相当。

## 酶贮存液:

10 mM Tris-HCl, pH8.0  
100 mM KCl  
0.1 mM EDTA  
1 mM DTT  
0.01% BSA  
0.15% TritonX-100  
50% Glycerol

起 源: *Escherichia coli* carrying the plasmid encoding *Pvu* I gene

## 操作方法:

1. 按照下表配制反应液:

	线性 DNA	质粒 DNA	PCR 产物
10X QuickCut Buffer* 或 10X QuickCut Green Buffer*	1 $\mu$ l–5 $\mu$ l	1 $\mu$ l–5 $\mu$ l	1 $\mu$ l–3 $\mu$ l
DNA	$\leq$ 1 $\mu$ g	$\leq$ 1 $\mu$ g	$\leq$ 0.2 $\mu$ g
QuickCut <i>Pvu</i> I	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l	1 $\mu$ l
灭菌水	Up to 10 $\mu$ l–50 $\mu$ l	Up to 10 $\mu$ l–50 $\mu$ l	Up to 10 $\mu$ l–30 $\mu$ l

\*: 反应体系不同，10X Buffer 的添加量不同，请确保终浓度为 1X。

2. 轻轻混匀后瞬时离心。

3. 37°C 保温 5~15 min\*。

\*: 线性 DNA 保温 5 min;

质粒 DNA 保温 15 min;

PCR 产物保温 5 min。

## 活性检测:

1  $\mu$ l QuickCut 限制酶在 50  $\mu$ l 1X QuickCut Buffer 或 1X QuickCut Green Buffer 的反应体系中，在 37°C 条件下，经过 5 min 反应，将 1  $\mu$ g  $\lambda$  DNA 完全消化所需要的酶量。

## 质量控制:

1) 功能检测:

在 1  $\mu$ g 线性 DNA 中加入 1  $\mu$ l QuickCut 限制酶，在 50  $\mu$ l 反应体系中，37°C 保温 5 min，能完全消化线性 DNA。

2) Star Activity Test:

在 1  $\mu$ g DNA 中加入 1  $\mu$ l QuickCut 限制酶，进行 16 hr 酶切反应，然后进行琼脂糖电泳，DNA 片段的电泳谱带不发生变化。

3) Exonuclease Contamination Test:

在含有特定 DNA 片段的反应体系里加入 1  $\mu$ l QuickCut 限制酶，37°C 保温 30 min，失活处理后加入 T4 DNA 连接酶，特定 DNA 片段可被连接，无核酸外切酶活性被检出。

## 甲基化的影响:

受 CG methylase 的影响，但不受 dam methylase 的影响。

## Star 活性:

Mn<sup>2+</sup>存在条件下，识别序列会发生变化。

## 使用注意:

- 1) 因该酶切出的突出末端比一般的 2 个碱基突出末端的连接效率低，所以必须使用平滑末端的连接条件。
- 2) 不建议进行 16 hr 以上酶切，易导致星活性。
- 3) 使用 QuickCut 限制酶进行双酶切或多酶切反应时，加入限制酶的总体积不能超过反应体系的 1/10 量；如果各酶的反应温度不同，建议按低温到高温的顺序加入相应的 QuickCut 限制酶进行分步酶切反应。
- 4) 10X QuickCut Green Buffer 可能会干扰酶切产物的荧光分析。因此，酶切产物荧光分析检测时推荐使用无色的 10X QuickCut Buffer。
- 5) 10X QuickCut Green Buffer 如出现沉淀，室温下振荡 5 分钟可使沉淀完全溶解，不影响使用。

QuickCut is a trademark of Takara Bio Inc.

## 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.takarabio.com](http://www.takarabio.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。

v202505Da

宝日医生物技术（北京）有限公司

网址: <https://www.takarabiomed.com.cn>

技术咨询电话

4006518761 4006518769