BspQI GCTCTTCN CGAGAGNNNN

Code No. 1227A Size: 500 U

Conc.: $10 U/\mu I$

Supplied Reagent:

10X BspQ | Buffer 1 ml

Storage Buffer: 20 mM Tris-HCl, pH 7.5

500 mM KCI 0.1 mM EDTA 1 mM DTT 0.1% Tween 20 50% Glycerol

10X BspQ I Buffer:

500 mM Tris-HCl, pH 7.9

1 M NaCl 100 mM MgCl₂ 0.1% Tween 20

Storage: -20°C

Source:

Escherichia coli carrying the plasmid containing the gene for BspQ I

Application:

Linearization of template plasmid used for mRNA synthesis

General Reaction Mixture and Incubation Time:

BspQ I*1 μ I10X BspQ I Buffer2 μ ISubstrate DNA \leq 1 μ gNuclease-free waterup to 20 μ I

Incubate at 50°C for 1 hour.

* Add to the reaction lastly.

Reaction Temperature: 50°C

Note: The enzyme activity at 37 $^{\circ}$ C decreases to about 30% of its activity at 50 $^{\circ}$ C.

Precaution for Use:

Don't mix the enzyme vigorously.

Unit Definition:

One unit is defined as the amount of enzyme that cleaves 10 pmol of fluorescence-labeled probes in 1 hour at 50° C in a 50 μ l reaction.

Heat inactivation: 70°C for 20 min

Quality Control Data:

Please see the Certificate of Analysis (CoA) for each lot. You can download the CoA on Takara Bio website.

Relative Activity in Each Buffer:

Buffer	BspQ I	Universal Buffer				
buller		L	М	Н	K	T (+BSA)
Relative activity (%)	100*	50	80	50	50	120

^{*} The activity of this enzyme at 37°C is around 30% of that at 50°C. It would not be necessary to modify the reaction conditions since sufficient amount of enzyme is used in regular reaction. When the incomplete digestion of DNA is observed, increase the enzyme amount or incubation time.

Effect of DNA Methylation:

This enzyme is not sensitive to dam, dcm, and CpG methylation.

Star Activity:

Star activity may result from an excess incubation (e.g., > 4 hours).

Compositions of Universal Buffer (Store at -20°C):

1.10XL	100 mM	Tris-HCl, pH 7.5	4. 10X K	200 mM	Tris-HCl, pH 8.5
	100 mM	$MgCl_2$		100 mM	$MgCl_2$
	10 mM	Dithiothreitol		10 mM	Dithiothreitol
2.10X M	100 mM	Tris-HCl, pH 7.5		1,000 mM	KCI
	100 mM	$MgCl_2$	5.10XT	330 mM	Tris-Ac, pH 7.9
	10 mM	Dithiothreitol	(BSA-free)	100 mM	Mg-Ac
	500 mM	NaCl		5 mM	Dithiothreitol
3.10XH	500 mM	Tris-HCl, pH 7.5		660 mM	K-Ac
	100 mM	$MgCl_2$	6.0.1% BSA		
	10 mM	Dithiothreitol	7.0.1% Tr	iton X-100	
	1,000 mM	NaCl			

Note

This product is for research use only. It is not intended for use in therapeutic or diagnostic procedures for humans or animals. Also, do not use this product as food, cosmetic, or household item, etc. Takara products may not be resold or transferred, modified for resale or transfer, or used to manufacture commercial products without written approval from Takara Bio Inc.

If you require licenses for other use, please contact us from our website at www.takarabio.com.

Your use of this product is also subject to compliance with any applicable licensing requirements described on the product web page. It is your responsibility to review, understand and adhere to any restrictions imposed by such statements.

All trademarks are the property of their respective owners. Certain trademarks may not be registered in all jurisdictions.

v202412Da

BspQI GCTCTTCN CGAGAAGNNNN

Code No. 1227A 容量: 500 U

> 濃度: $10 U/\mu I$

添付試薬:

10×BspQ | Buffer 1 ml

●形状 20 mM Tris-HCl, pH7.5

> 500 mM KCI FDTA 0.1 mM 1 mM DTT 0.1% Tween 20 50% Glycerol

● 10×BspQ | Buffer

Tris-HCl, pH7.9 500 mM 1 M 100 mM MgCl₂ 0.1% Tween 20

● 保存 — 20°C

●起源

Escherichia coli carrying the plasmid containing the gene for BspQ I

mRNA 合成に用いる鋳型プラスミドの線状化

● 一般的な反応液、反応時間

 1μ l BspQI* 10×*Bsp*O I Buffer $2 \mu I$ 基質 DNA $\leq 1 \mu g$ Nuclease-free water up to 20 μ l 1 50℃1時間インキュベーションする。

*:BspQIは最後に添加する。

● 反応温度 50°C

注:本酵素の37℃での活性は、50℃での活性の30%程度に低下する。

● 使用上の注意

本酵素の激しい攪拌は行わないでください。

● 活性の定義

50 µl 反応系において、50℃ 60 分間で 10 pmol の蛍光標識 probe を切断 する酵素量を10とする。

● 熱失活条件 70℃、20分

● 品質管理データ

性能試験結果については、各ロットの Certificate of Analysis (CoA) をご覧 ください。CoA はタカラバイオウェブサイトからダウンロードできます。

● 各 Buffer での相対活性

Buffer	BspQ I	Universal Buffer				
		L	М	Н	K	T (+BSA)
相対活性(%)	100*	50	80	50	50	120

*: 本酵素の 37℃での活性は、50℃での活性の 30%程度である。通常の 反応液では、鋳型 DNA 量に対して十分量の酵素が添加されているの で問題とならないが、もし DNA の分解が不完全であった場合は、酵 素量の増加や反応時間の延長を検討する。

● メチル化の影響

dam methylation、dcm methylation および CpG methylation の影響を 受けない。

● Star 活性

長時間の反応 (例: > 4 時間) において、Star 活性が見られる場合がある。

● Universal Buffer 組成 (- 20°C保存)

1.10×L	100 mM	Tris-HCl, pH7.5	4.10×K	200 mM	Tris-HCl, pH8.5
	100 mM	$MgCl_2$		100 mM	$MgCl_2$
	10 mM	Dithiothreitol		10 mM	Dithiothreitol
2.10×M	100 mM	Tris-HCl, pH7.5		1,000 mM	KCI
	100 mM	$MgCl_2$	5.10×T	330 mM	Tris-Ac, pH7.9
	10 mM	Dithiothreitol	(BSA-free)	100 mM	Mg-Ac
	500 mM	NaCl		5 mM	Dithiothreitol
3.10×H	500 mM	Tris-HCl, pH7.5		660 mM	K-Ac
	100 mM	$MgCl_2$	6.0.1% BSA		
	10 mM	Dithiothreitol	7.0.1% Triton X-100		
	1,000 mM	NaCl			•

● 注意

本製品は研究用として販売しております。ヒト、動物への医療、臨床 診断用には使用しないようご注意ください。また、食品、化粧品、家 庭用品等として使用しないでください。

タカラバイオの承認を得ずに製品の再販・譲渡、再販・譲渡のための 改変、商用製品の製造に使用することは禁止されています。

ライセンスに関する情報は弊社ウェブカタログをご覧ください。 本データシートに記載されている会社名および商品名などは、各社の 商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは各所有 者に帰属します。

v202412Da

タカラバイオ株式会社

製品についての技術的なお問い合わせ先

テクニカルサポートライン