

EcoO109I

I. 認識配列

5'.....[G/A]G▼ GNC C[C/T].....3'
 3'.....[C/T]C CNG▲ G[G/A].....5'

II. 保存

-20℃

III. 活性定義

1 unit は、反応混合液 50 μl 中、1 μg の λDNA を 37℃、60 分間で完全に分解する酵素活性とする。

IV. 起源

Escherichia coli H709c

V. 形状

100 mM KCl
 10 mM Tris-HCl (pH 7.5)
 0.1 mM EDTA
 1 mM DTT
 0.2 mg/ml BSA
 0.15% Triton X-100
 50% Glycerol

VI. 酵素反応条件

・反応温度 : 37℃
 ・バッファー : M

50 mM	NaCl
10 mM	Tris-HCl (pH 7.9)
10 mM	MgCl ₂
1 mM	DTT

VII. 添付品

・10 x M Buffer (水色ラベル)
 添付反応バッファーは、酵素反応条件の 10 倍濃度です。
 制限酵素のチューブのラベルと同色のラベルのものをご使用ください。

VIII. 反応バッファー別相対活性

Buffer	L	M	H	A	B
相対活性 (%)	(100)	100	10	100	50

IX. 純度

本酵素 20 units と 1 μg の λDNA を 37℃ で 5 時間反応させた後、アガロースゲル電気泳動を行った結果、切断パターンに変化は認められない。

X. 結合試験

本酵素で完全に切断された λDNA フラグメントの 80% が T4 DNA リガーゼで結合され、そのうち 100% が本酵素で再切断される。

XI. 備考

- ・認識配列の前後に続く配列が dcm MTase によってメチル化されている場合、本酵素で切断できない場合があります。
- ・制限酵素のスター活性やメチル化の影響など、さらに詳しい情報についてはニッポンジーンのホームページをご参照ください。

本品は、試薬(試験研究用)として販売しているものです。
 医薬品の用途には使用しないでください。