



## **Bpil**

REF: EG25525S

5'...G A A G A C (N)<sub>2</sub>...3' 3'...C T T C T G (N)<sub>6</sub>...5'

37 👸 ★

同裂酶: BstV2I, BbsI

注: 同裂酶对于不同的甲基化修饰可能具有不同敏感性。

### 储存条件

-20℃保存 2 年

### 产品组成

组分	规格		
Bpil (10 U/μl)	25 μl		
10× CutOne <sup>®</sup> Buffer	1 ml		
10× CutOne® Color Buffer			

### 产品简介

Bpil 属于 Type IIS 型限制酶,特异性识别 GAAGAC 序列,并在下游进行切割,产生 4 碱基突出的 5' 末端,属于 Golden Gate 组装的常用酶之一。Bpil 使用 Cutone® 通用缓冲液,可搭配 LightNing®系列限制酶进行双酶切,用于 Golden Gate 组装以外的常规克隆或酶切鉴定等场景。

### 建议反应条件

1× CutOne® Buffer;

37℃温育;

参照"DNA酶切流程"配制反应体系。

### 失活条件

80℃温育 20 min。

### 活性定义

1 活性单位 (U) 是指在 50 µl 反应体系中, 37℃ 1 h 内完全酶切 1 µg λDNA 所需的酶量。

### 质量控制

### 功能活性检测

37℃下,10 U Bpil 能够在 15 min 内完全消化 1 μg λDNA。

### 超长时间温育检测

37°C下,将 10 U Bpil 与 1 μg λDNA 共同温育 3 h,未检测到其 他核酸酶污染或星号活性引起的底物非特异性降解。延时酶切可能出 现星号活性。

# 江苏愚公生物科技有限公司 / 江苏百时美生物科技有限公司 Yugong Biotech Co., Ltd. / BestEnzymes Biotech Co., Ltd

# Tel: 0518-8558 6628 • E-mail:support@best-enzymes.com • www.best-enzymes.com 最终解释权所有 © 江苏愚公生物科技有限公司,保留一切权利

### 酶切 - 连接 - 再酶切检测

37℃下,使用 10 U Bpil 消化底物,回收酶切产物。在 22℃下使用适量 T4 DNA Ligase (Fast) 可以将酶切产物重新连接。将连接产物再次回收后,使用相同的内切酶可以重新切开连接产物。

### 图标注释

- 37 最适反应温度为 37℃
- 煲 失活条件为 80°C 温育 20 min
- ★ 3 h 温育未表现星号活性,更长时间酶切可能出现星号活性

### 使用方法

### 1. DNA 酶切流程

① 在冰上按如下建议的加样顺序配制反应体系:

$ddH_2O$	up to 50 µl
10× CutOne <sup>®</sup> Buffer 或 10× CutOne <sup>®</sup> Color Buffer	5 μΙ
底物 DNA <sup>a</sup>	1 µg
Bpil (10 U/μl)	1 μΙ
Total	50 µl

- a. DNA 底物中应不含苯酚、氯仿、乙醇、EDTA、洗涤剂或高浓度盐,否则将会影响 Bpil 酶活性;
- ② 轻柔吸打或轻弹管壁以混匀(切勿涡旋),然后瞬时离心以收集挂壁液滴;
- ③ 37℃温育 1~3 h;
- ④ 80°C温育 20 min 即可使酶失活,停止反应,或者通过吸附柱或苯酚 / 氯仿纯化终止反应。

### 2. 注意事项

- ① 反应体系中加入的酶体积不应超过总体积的 10%,避免酶中过多的甘油引起星号活性;
- ② 限制性内切酶存储缓冲液中的添加剂(例如甘油、盐)与底物溶液中的污染物(例如盐、EDTA 或乙醇等)相同,反应体积越小,酶切反应抑制效应越强。

## 不同 DNA 中的酶切位点数量

λDNA	ФХ174	pBR322	pUC57	pUC18/19	SV40	M13mp18/19	Adeno2
24	3	3	0	0	3	0	27

### 甲基化修饰影响

Dam	Dcm	CpG	EcoKI	EcoBI
无影响	无影响	无影响	无影响	无影响

### 在不同反应缓冲液中的活性

	CutOne®	Thermo Scientific	NEB	Takara	
	Buffer FastDigest B		rCutSmart™ Buffer	QuickCut™ Buffer	
活性	100%	25%	100%	50%	

注: 活性数据来自百时美限制酶标准反应体系下的检测。









