

## MinuteCut™ Hpa I说明书







### 酶切位点

5'...GTT▼AAC...3'  
 3'...CAA▲TTG...5'



同裂酶：KspAI

\* 同裂酶对于不同的甲基化修饰也许具有不同敏感性。

					
快速内切酶，可在5~15分钟内完成反应	最适反应温度为37°C	失活条件为80°C温育20分钟	3小时温育未表现星号活性，更长时间酶切可能出现星号活性	受EcoKI甲基化影响	受CpG甲基化影响

### 产品组成

Cat. No.	6032050
MinuteCut™ Hpa I	50 µl
10×MinuteCut™ Buffer	1.5 ml
10×MinuteCut™ Red Buffer	1.5 ml
10×Loading Buffer	1.5 ml
说明书	1份

### 产品储存

- 20°C保存,有效期为两年以上。

### 技术支持

杭州新景生物试剂开发有限公司研发部: e-mail: technical@simgen.cn, 电话: 400-0099-857。

### 产品介绍

MinuteCut™快速内切酶是经过基因工程重组,能够在5~15分钟内快速、精确地完成DNA切割的限制性内切酶,适用于质粒DNA、PCR产物或基因组DNA的快速酶切。所有MinuteCut™快速内切酶系列产品均可共用一种10×MinuteCut™ Buffer或10×MinuteCut™ Red Buffer,大大简化酶切反应体系。此外,本公司的去磷酸化、连接试剂在MinuteCut™酶切Buffer中具有100%活性,支持一管化反应,提升“酶切-修饰-连接”的体验。

### 质量控制

#### 功能活性检测

最适反应温度下,在20 µl反应体系中,1 µl MinuteCut™ Hpa I能够在5分钟内完全消化1 µg λDNA。

#### 超长时间温育检测

最适反应温度下,在20 µl反应体系中,将1 µl MinuteCut™ Hpa I与1 µg λDNA共同温育3小时,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,更长时间酶切可能出现星号活性。

#### 非特异性内切酶活性检测

最适反应温度下,在20 µl反应体系中,将1 µl MinuteCut™ Hpa I与1 µg不含该酶切位点的超螺旋质粒DNA共同温育4小时,使用琼脂糖凝胶电泳检测,少于10%的质粒DNA转变成缺刻或线性状态。

## 注意事项

1. 10×MinuteCut™ Red 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 10×MinuteCut™ Buffer。
2. DNA 酶切 5 分钟仍不能被切开，说明 DNA 含有抑制内切酶活性的抑制物，可选用 Simgen DNA 纯化试剂盒（Cat. No. 2101050）对 DNA 进行纯化后再进行酶切。
3. 如果从野生型的大肠杆菌或者是非限制性内切酶缺陷型（endA+）的宿主菌（比如 BL21、HB101 等）中提取的质粒 DNA 用作酶切，可能会出现酶切产物拖尾的现象，可选用 Simgen DNA 纯化试剂盒（Cat. No. 2101050）对质粒 DNA 进行纯化后再进行酶切。
4. 不建议进行 3 小时以上酶切，易导致星活性。

## 操作步骤

### 1. DNA 快速酶切

#### ① 在冰上按下表配置反应体系

	质粒 DNA	线性 DNA	PCR 产物*1
DNA	≤1 μg	≤1 μg	≤0.2 μg
MinuteCut™ Hpa I	1 μl	1 μl	1 μl
10×MinuteCut™ Buffer 或 10×MinuteCut™ Red Buffer *2	2 μl	2 μl	3 μl
ddH <sub>2</sub> O	加至 20 μl*3	加至 20 μl*3	加至 30 μl*3

\*1 本体系适用于经过纯化的 PCR 产物酶切。未纯化的 PCR 产物具备一定的离子强度，且残留的 Taq 酶具有外切酶活性，会直接影响 DNA 酶切的精确度。因此如果酶切产物后续需进行克隆等操作，推荐用 Simgen DNA 纯化试剂盒（Cat. No. 2101050）对 PCR 产物进行纯化后再进行酶切。

\*2 反应体系不同，10×Buffer 的添加量不同，请确保终浓度为 1×。

\*3 若需要酶切的 DNA 大于推荐用量，可按比例增加各组分的用量。

- ② 轻轻吹打或轻弹管壁混匀，低速离心数秒使液体聚集到离心管管底。
- ③ 37°C 温育 5-15 分钟（PCR 产物和基因组 DNA 温育 5 分钟，质粒温育 15 分钟）。
- ④ 可选步骤：80°C 孵育 20 分钟，使酶失活。
- ⑤ 将酶切产物直接电泳（使用 10×MinuteCut™ Red Buffer）或与 10×Loading Buffer 混合后（使用 10×MinuteCut™ Buffer）电泳。

\* 若未进行步骤 4 操作就直接电泳，则电泳过程中内切酶可能会出现星活性，导致酶切产物电泳呈现涂抹带。因此即使使用的是 10×MinuteCut™ Red Buffer，也需与 10×Loading Buffer 混合后再进行电泳分析（10×Loading Buffer 中含有 SDS，可使内切酶失活）。

### 2. 双酶切或多酶切

- ① 每种快速内切酶的用量为 1 μl，并根据需要适当扩大反应体系。
- ② 所有快速内切酶的体积总和不得超过总反应体系的 1/10。  
\* 比如常用的双酶切体系需要在至少 20 μl 的反应体系中酶切；三酶切体系则需要在至少 30 μl 的反应体系中酶切。
- ③ 如果所用的几种快速内切酶的最适反应温度不同，应先以最适温度低的酶开始酶切，再添加最适温度较高的酶，在其最适反应温度下进行酶切反应。

## 在不同反应缓冲液中的活性

	MinuteCut™ Buffer	Thermo Scientific FastDigest Buffer	NEB CutSmart® Buffer	Takara QuickCut™ Buffer
活性	100%	100%	100%	50%

\* 活性数据来自 Simgen 限制性内切酶标准反应体系下的检测。