





DdeI

Dde I

Restriktions-Endonuklease

Erkennungssequenz:

5'- C T N A G -3' 3'- G A N T C -5'

 Best.Nr.
 Größe

 E2140-01
 500 Einheiten

 E2140-02
 2500 Einheiten

Reaktionstemperatur: 37°C

Inaktivierungstemperatur (20 min): 65°C

Prototyp: Ddel

Quelle: Desulfovibrio desulfuricans

Packungsinhalt:

→ Ddel

→ 10x Reaktionspuffer ONE

→ BSA [100x]

Wird als separate Komponente beigefügt, um Ausfällungen im Reaktionspuffer vorzubeugen.

→ Dilution Buffer # 2

Nur für Enzyme in höheren Konzentrationen als $10 \text{ U/}\mu\text{I}$. Hohe Proteinkonzentrationen gewährleisten Stabilität für langfristige Lagerung. Mittels Dilution Buffer können Arbeitsverdünnungen in gebräuchlichen Konzentrationen (5- $10 \text{ U/}\mu\text{I}$) erstellt werden, die bei - 20°C nicht durchfrieren.

Lagerungsbedingungen: Lagerung bei -20°C

Doppelverdau - Pufferkompatibilität: Puffer ONE ist kompatibel mit den meisten EURx Restriktionsenzymen.

Empfohlener Puffer: ONE

(oder kompatible Puffer anderer Hersteller)

DNA Methylierung:

Keine Inhibition: dam, dcm, CpG, EcoKI

Standard-Protokoll für Restriktionsverdau:

Zusammenfügen folgender Reaktionskomponenten:

1-2 μg DNA oder 10 μl PCR-Produkt (=~0.1–2 μg DNA) 5 μl 10x Puffer ONE 0.5 μl BSA [100x]

1-2 U Ddel (bzw. 1 U/µg DNA, < 10 % Reaktionsvolumen!)
Tips: Enzym als letzte Komponente zufügen.
Komponenten vor Zugabe des Enzyms gut mischen.
Nach Enzymzugabe nicht vortexen, vorsichtig mischen.
Hohe Enzymmengen (Überschuss) können den
Reaktionsablauf deutlich beschleunigen.

@ 50 µl H₂O, DNA- und DNase frei

Inkubation für 1 h bei 37°C

Um DNA mit hohem Molekulargewicht (z.B. genomische DNA von Pflanzen) vollständig zu schneiden, sollte ein Überschuss an Enzym eingesetzt und die Reaktionszeit verlängert werden.

Stoppen der Reaktion (Alternativen):

(a) 2.1 μ l EDTA pH 8.0 [0.5 M] zufügen, Endkonz. 20 mM *oder*

(b) Hitzeinaktivierung

20 min bei 65°C oder

(c) DNA Reinigung mit Zentrifugationssäulen

(z.B. EURx PCR/DNA CleanUp Kit, Best.Nr. E3520) oder

(d) Gelelektrophorese, Ausschneiden einzelner Banden (z.B. EURx AgaroseOut DNA Kit, Best.Nr. E3540) *oder*

(e) Phenol-Chloroform Extraktion oder Ethanolfällung.

Nicht optimale Pufferbedingungen:

Um verminderter Enzymaktivität entgegenzuwirken, kann die Enzymmenge und / oder die Reaktionszeit erhöht werden. Als Orientierungshilfe dienen folgende Werte:

- → Enzymmenge: Anstelle von 1 U Enzym werden ~4 U Enzym in Puffern mit 25 % rel. Aktivität, ~2 U in 50 %, ~1.5 U in 75 % oder ~1 U in 100 % eingesetzt.
- → Reaktionszeit: Erhöhung um das ~1.3-fache (75 % Rel. Aktivität), ~2-fache (50 %) oder ~4 fache (25 %).

Definition der Einheit:

Eine Einheit ist die Menge des Enzyms, die erforderlich ist, um $1\,\mu g$ Lambda DNA vollständig zu schneiden. Die Inkubation wird bei $37\,^{\circ}\text{C}$ für $1\,\text{Stunde}$ in einem Reaktionsvolumen von $50\,\mu l$ im optimalen Reaktionspuffer durchgeführt.

Kompatibilität des Reaktionspuffers:

Dieses Enzym ist vollständig kompatibel zu Puffersystemen anderer Hersteller. Bitte beachten Sie auch die entsprechenden Bedienungsanleitungen von Drittanbietern.

Lagerungspuffer (Storage Buffer):

20 mM Tris-HCl (pH 8 bei 4° C), 100 mM NaCl, 0.1 mM EDTA, 1 mM Dithiothreitol, 0.2% [v/v] Tergitol^M TMN, 50 % [v/v] Glyzerin.

Qualitätskontrolle:

Alle Chargen werden auf Endonuklease-, Exonuklease-, sowie auf unspezifische einzel - und doppelsträngige DNase- Aktivitäten geprüft.