

TIANSeq T4 RNA Ligase 1 T4 RNA连接酶1

目录号: NG211

储存条件: -25°C~-15°C保存

浓度: 20 U/μl

产品内容:

产品组成	NG211-01	NG211-02
T4 RNA Ligase 1	1,500 U	10,000 U
10 × T4 RNA Ligase1 Buffer	250 μl	1.5 ml

Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

产品简介

T4 RNA 连接酶 1是ATP依赖型的单链核酸分子 (RNA或DNA) 连接酶。连接效率受供体和受体各自的碱基影响。DNA与RNA之间的连接效率较RNA之间的连接效率低, DNA之间的连接效率最低。本产品来源于含有T4噬菌体 RNA连接酶基因表达质粒的大肠杆菌菌株。该酶分子量约为43.5 kDa。

单位定义

在1 × T4 RNA Ligase Buffer反应液中, 37°C、30 min内使0.4 μg等摩尔比23 nt单链RNA寡核苷酸的两条单链 (其中一条5'端磷酸化修饰) 连接50%时, 所需要的酶量定义为1个活性单位 (U)。

酶保存液成分

10 mM Tris-HCl, 50 mM KCl, 0.1 μM ATP, 0.1 mM EDTA, 1 mM DTT, 50%甘油, pH 7.5 @ 25°C。

产品特点

1. 催化单链RNA分子之间的高效率连接;
2. 蛋白比活性高, 稳定性好。

酶蛋白性质描述

性质	蛋白描述
蛋白纯度	>99%
酶活性	16,800 U/mg
单链核酸外切酶	200 U酶中, <5.0%
双链核酸外切酶	200 U酶中, <1.0%
双链核酸内切酶	200 U酶中, 未检出
宿主基因组污染	200 U酶中, <10拷贝
非特异性RNase残留	200 U酶中, 未检出

应用范围

1. 在二代测序 (NGS) 应用中, 主要用于miRNA文库构建中的5'端接头的连接。
2. 单链RNA分子之间的连接。

使用方法

1. 在NGS文库构建过程中, 一般按终浓度1 U/μl的量加入T4 RNA 连接酶1。也可根据实验具体情况来调整用量。
2. 在其他应用中的使用例如如:

组成成分	体积
Single-stranded RNA or DNA	1~2 μg
10 × T4 RNA Ligase1 Buffer	5 μl
T4 RNA Ligase 1 (20 U/μl)	40~50 U
0.1% BSA	3 μl
PEG6000	25%
ddH ₂ O	To 50 μl

反应条件: 在5~16°C下反应16~18小时; 加入2 μl的0.5 M EDTA终止反应。

TIANSeq T4 RNA Ligase 1 T4 RNA连接酶1

目录号: NG211

储存条件: -25°C~-15°C保存

浓度: 20 U/μl

产品内容:

产品组成	NG211-01	NG211-02
T4 RNA Ligase 1	1,500 U	10,000 U
10 × T4 RNA Ligase1 Buffer	250 μl	1.5 ml

Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

产品简介

T4 RNA 连接酶 1是ATP依赖型的单链核酸分子 (RNA或DNA) 连接酶。连接效率受供体和受体各自的碱基影响。DNA与RNA之间的连接效率较RNA之间的连接效率低, DNA之间的连接效率最低。本产品来源于含有T4噬菌体 RNA连接酶基因表达质粒的大肠杆菌菌株。该酶分子量约为43.5 kDa。

单位定义

在1 × T4 RNA Ligase Buffer反应液中, 37°C、30 min内使0.4 μg等摩尔比23 nt单链RNA寡核苷酸的两条单链 (其中一条5'端磷酸化修饰) 连接50%时, 所需要的酶量定义为1个活性单位 (U)。

酶保存液成分

10 mM Tris-HCl, 50 mM KCl, 0.1 μM ATP, 0.1 mM EDTA, 1 mM DTT, 50%甘油, pH 7.5 @ 25°C。

产品特点

1. 催化单链RNA分子之间的高效率连接;
2. 蛋白比活性高, 稳定性好。

酶蛋白性质描述

性质	蛋白描述
蛋白纯度	>99%
酶活性	16,800 U/mg
单链核酸外切酶	200 U酶中, <5.0%
双链核酸外切酶	200 U酶中, <1.0%
双链核酸内切酶	200 U酶中, 未检出
宿主基因组污染	200 U酶中, <10拷贝
非特异性RNase残留	200 U酶中, 未检出

应用范围

1. 在二代测序 (NGS) 应用中, 主要用于miRNA文库构建中的5'端接头的连接。
2. 单链RNA分子之间的连接。

使用方法

1. 在NGS文库构建过程中, 一般按终浓度1 U/μl的量加入T4 RNA 连接酶1。也可根据实验具体情况来调整用量。
2. 在其他应用中的使用例如如:

组成成分	体积
Single-stranded RNA or DNA	1~2 μg
10 × T4 RNA Ligase1 Buffer	5 μl
T4 RNA Ligase 1 (20 U/μl)	40~50 U
0.1% BSA	3 μl
PEG6000	25%
ddH ₂ O	To 50 μl

反应条件: 在5~16°C下反应16~18小时; 加入2 μl的0.5 M EDTA终止反应。