## 客户至尊,追求卓越,作酶行业领跑者,助推国产品牌计划

T4 RNA 连接酶 2, 截短型 K227O 目录号: AE1354 使用前请仔细阅读说明书

产品说明

T4 Rnl2tr K227Q 是 T4 RNA 连接酶 2 截短型的 K227Q 突变体。K227 的突变降低了赖氨酰腺 苷化。由于降低了 T4 Rnl2tr 从接头将腺苷基团转移到 RNA 5'磷酸基的活性, K227Q 可以减少 T4 Rnl2tr 非特异性的连接(串联体和环)。

因为不再使用 ATP, 而改用预腺苷化接头, 同时降低赖氨酰腺苷化酶的活性, 所以连接反应的 背景可以降至最低。该酶已用于二代测序 Small RNA 的文库构建中,优化了接头的连接过程。 本公司 T4 RNA 连接酶 2, 截短型 K227Q 是重组表达, 并经多步纯化制备的重组蛋白。

#### 活性定义

200 活性单位指在 25°C, 1×T4 RNA 连接酶反应缓冲体系(20ul), 60 min 内将 80%的 31-mer RNA (5'-FAM-rArGrUrCrGrUrArGrCrCrUrUrUrArUrCrCrGrArGrArUrUrCrArGrCrArArUrA-3') 连接到 预腺苷化的 miRNA 通用克隆接头 17-mer DNA(5'-rAppCTGTAGGCACCATCAAT-NH2-3',14μM) 末端所需的酶量。

#### 活性测定条件

1× T4 RNA 连接酶 2 反应缓冲液: 50 mM Tris-HCl (pH7.5 @ 25℃), 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM DTT, 10% (w/v) PEG 8000, 20 pmol of 5′-FAM-RNA, 40 pmol 预腺苷化 DNA, 25℃温育 60min。

浓度: 200U/ul

保存条件: -20℃可保存 2 年, 避免反复冻融

#### 特点与适用范围

- 将预腺苷化的 DNA 或 RNA 序列标签连接到任何 RNA 3′末端
- 将单链腺苷化引物连接至小 RNA 上,用于 cDNA 文库构建
- 将单链腺苷化引物连接至 RNA 上,用于链特异 cDNA 文库构建

#### 产品包装规格及组成

Component	AE1354A	AE1354B
T4 RNA 连接酶 2,截短型 K227Q	2000U	10kU
10× T4 RNA 连接酶 2 Buffer	0.2ml	1.0ml
50% PEG8000	0.2ml	1.0ml

#### 质量控制

相关测试表明无外源单链和双链 DNA 核酸内切酶、外切酶、RNase 以及磷酸酶的污染。PCR 方法检测无宿主残余 DNA。

#### 酶贮存缓冲液

10 mM Tris-HCl, 100 mM NaCl, 1 mM DTT, 0.1 mM EDTA, 50% Glycerol, pH 7.5 @ 25°C 注意事项

- 热失活: 65℃温育 20 分钟。
- 可加入核酸酶抑制剂防止 RNA 污染。

# 客户至尊,追求卓越,作酶行业领跑者,助推国产品牌计划

### 使用实例: 3' OH of RNA 和 5'预腺苷化 DNA linker 连接反应

1) 按下表配制反应体系

反应组分	体积或浓度
10×T4 RNA 连接酶 2 Buffer	2ul
RNA 底物(10μM)	2ul
5′预腺苷化 DNA linker(20μM)	2ul
50% PEG8000*	4ul
酶(200 U/µl)	1-2ul
无核酸酶 H <sub>2</sub> O	Yul
总体积	20ul

- 2) 25℃×1-2h 反应,
- 3)添加蛋白酶 K 或终浓度 20mM EDTA 失活酶,
- 4) 尿素变性 PAGE 电泳检测酶切产物,或按实验目的进行后续操作。
  - \* 为了提高连接效率, PEG8000 浓度可以高达 25%

警告: 本产品仅限科研实验使用,临床应用安全性和有效性未鉴定,不可用于医疗临床诊断。