



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

Antarctic Phosphatase (Thermosensitive)

产品编号	产品名称	包装
R32131-1000U	Antarctic Phosphatase (Thermosensitive)	1000U
R32131-5000U	Antarctic Phosphatase (Thermosensitive)	5000U

产品简介:

源叶生产的 Antarctic Phosphatase (Thermosensitive), 是一种源自南极微生物的、热敏感的重组表达纯化的磷酸酶, 可以催化去除 DNA、RNA、dNTP、rNTP 5'或 3' 末端磷酸基团。DNA 或 RNA 5' 端脱去磷酸基团(简称脱磷或去磷)后就不能被连接酶(ligase)所连接, 常用于避免载体的自连、提高基因克隆时的阳性率、选择性连接特定序列等。

Antarctic Phosphatase 也可以脱去蛋白质丝氨酸、苏氨酸或酪氨酸残基上的磷酸基团。

Antarctic Phosphatase 是一种新型碱性磷酸酯酶, 在各种内切酶和 PCR 缓冲液中可保持不低于 100%的活性, 对于各种类型的 DNA 5' 末端的去磷酸化均可在 37°C 孵育 15 分钟即可完成, 并且 75°C 孵育 5 分钟即可完全失活。

碱性磷酸酶(Alkaline Phosphatase, AP/ALP/AKP/ALKP/ALPase/Alk Phos, EC 3.1.3.1)常被称作碱性磷酸酯酶, 是一类水解酶, 通过水解磷酸单酯将底物分子上的磷酸基团除去, 并生成磷酸根离子和自由的羟基。其去磷酸化作用的底物包括核苷酸、蛋白质和生物碱等, 并在碱性条件下最为有效。该酶是一组同功酶的统称。常见的小牛肠碱性磷酸酶(Calf Intestinal Alkaline Phosphatase, CIAP/CIP)被广泛用于二抗等的标记, 最终用于蛋白和核酸等的检测, 也常用于 DNA 或 RNA 5'和 3'末端去磷酸化(去单磷酸化), 特别是质粒的 5'末端去磷酸化以避免质粒自连等。

经限制性内切酶酶切的质粒 5'端带有磷酸基团, 在进行基因克隆时为避免质粒自连, 可以使用 Antarctic Phosphatase 去除 5'末端磷酸基团。脱去 5'末端磷酸基团的质粒不能发生自连。



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

本产品主要特点: 快速去磷酸化, 只需 37° C 孵育 15 分钟即可; 快速失活, 75° C 孵育 5 分钟即可完全失活; 使用方便, 在各种内切酶和 PCR 缓冲液中保持不低于 100% 的活性, 可以和质粒 DNA 的酶切等同时进行; 兼容性强, 对于 5' 或 3' 突出末端、平端等各种 DNA 的脱磷酸化采用完全相同的操作步骤; 适用于后续的连接反应, 经 Antarctic Phosphatase 脱磷酸基团, 并 75° C 孵育 5 分钟失活后, 通过柱纯化或凝胶电泳后切胶回收纯化等适当处理后, 可用于后续的连接反应。

用途: 通过去除载体或 DNA 片段 5' 末端的磷酸基团, 防止载体或 DNA 片段自连; 质粒 DNA 同时进行内切酶消化和脱磷; 通过 5' 末端脱磷, 制备用于 T4 PNK 进行 5' 末端标记的 DNA 或 RNA; 去除 DNA、RNA、rNTP 和 dNTP 的 5' 末端的磷酸基团; PCR 产物中去除 dNTP 和焦磷酸根; 用于蛋白质丝氨酸、苏氨酸、酪氨酸残基的去磷酸化。

来源: 大肠杆菌重组表达。Antarctic Phosphatase 通常会形成同源二聚体, 其单体的分子量为 35kD。

酶活性定义: 1 μ g 线性化的 pUC19 在 37° C 孵育 30 分钟可以导致后续的自我连接反应抑制率达到 95% 以上定义为一个活力单位。

纯度: 不含 DNA 外切酶和内切酶, 不含 RNA 酶。

酶储存溶液: 10mM Tris-HCl (pH7.4), 1mM MgCl₂, 0.1mM ZnCl₂, 50% (v/v) glycerol。

Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X): 500mM Bis-Tris-Propane HCl, 10mM MgCl₂, 1mM ZnCl₂, pH 6.0。

失活或抑制: 75° C 加热 5 分钟可使 Antarctic Phosphatase 充分失活。EDTA 等金属离子螯合剂对 Antarctic Phosphatase 有抑制作用。

源叶生产的 Antarctic Phosphatase 75° C 灭活前后的酶活对比(参见图 1)。

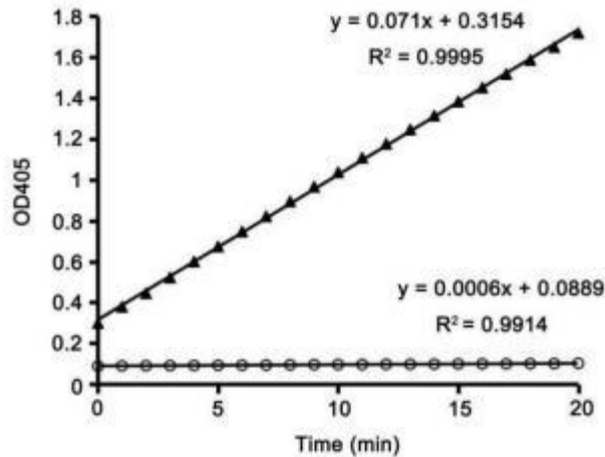


图 1. 源叶热敏碱性磷酸酶 Antarctic Phosphatase 75°C 灭活前后的酶活对比。以 pNPP 为底物进行比色法测定, 灭活采用 75°C 加热处理 5 分钟。反应体系为: 50 μ l 底物缓冲液(10mM pNPP 等), 2 μ l 稀释 125 倍后的 Antarctic Phosphatase (圆形和三角形图标分别代表是否经过 75°C 加热处理 5 分钟的酶)。混匀后室温反应 20 分钟, 每隔 1 min 测定一次 OD405。

源叶生产的 Antarctic Phosphatase 对单酶切后的载体进行脱磷处理可以大大降低载体单酶切后的自连率(参见图 2)。

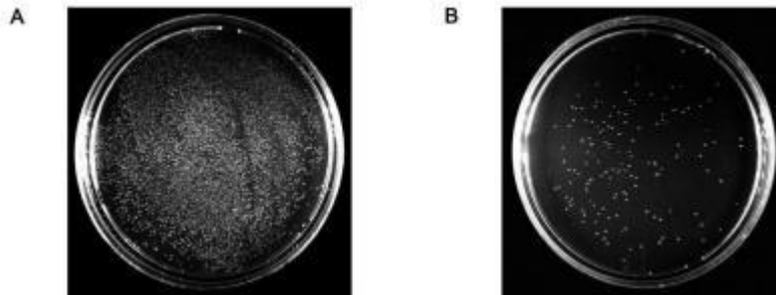


图 2. 源叶生产的 Antarctic Phosphatase 对 BamHI 单酶切后的 pUC18 载体进行脱磷处理可以大大降低载体自连。A. pUC18 质粒经 BamHI 单酶切过夜, 不使用源叶生产的 Antarctic Phosphatase 进行脱磷处理, 然后载体用 T4 DNA 连接酶进行连接、转化 DH5 α 的实验结果。B. pUC18 质粒经 BamHI 单酶切, 使用源叶生产的 Antarctic Phosphatase 在 37°C 脱磷处理 15 分钟, 75°C 灭活处理 5 分钟, 然后载体用 T4 DNA 连接酶进行连接、转化 DH5 α 的实验结果。本产品处理后可以使大于 95% 的单酶切质粒脱磷而避免自连。

源叶生产的 Antarctic Phosphatase 对双酶切后的载体进行脱磷处理可以大大提高克隆的阳性率(参见图 3)。

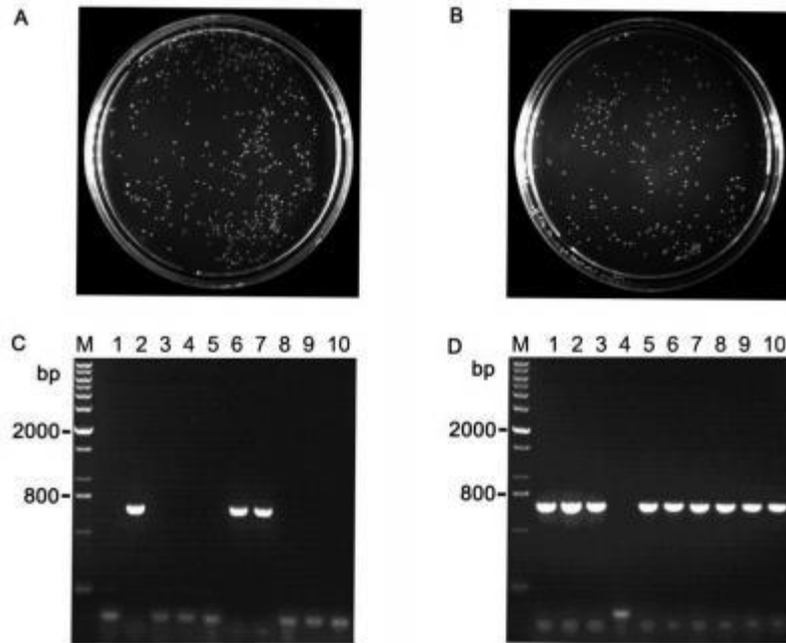


图 3. 源叶生产的 Antarctic Phosphatase 对 EcoRI/BamHI 双酶切后的 pUC18 载体进行脱磷处理可以大大提高克隆的阳性率。 A、C. 经 EcoRI/BamHI 双酶切过夜的 pUC18 质粒未做脱磷处理, 加入 EcoRI/BamHI 双酶切后 600bp 的 PCR 产物片段, 然后用 T4 DNA 连接酶进行连接、转化 DH5 α 的实验结果(A)及从该平板挑取 10 个单克隆、使用 pUC18 通用引物、进行菌落 PCR 的实验结果(C); B、D. 经 EcoRI/BamHI 双酶切的 pUC18 质粒使用源叶生产的 Antarctic Phosphatase 在 37 $^{\circ}$ C 脱磷处理 15 分钟, 75 $^{\circ}$ C 灭活处理 5 分钟, 柱纯化后加入经 EcoRI/BamHI 双酶切的后 600bp PCR 产物片段, 然后用 T4 DNA 连接酶进行连接、转化 DH5 α 的实验结果(B)及从该从平板挑取 10 个单克隆、使用 pUC18 通用引物、进行菌落 PCR 的实验结果(D)。

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
R32131-1000U	Antarctic Phosphatase (5U/ μ l)	200 μ l
	Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X)	500 μ l
—	说明书	1 份

产品编号	产品名称	包装
R32131-5000U	Annexin V-PE	1ml
	Annexin V-PE 结合液	2ml
—	说明书	1 份



保存条件:

-20°C 保存。

注意事项:

Antarctic Phosphatase 与其它碱性磷酸酶相同, 其酶活性需要有 Zn^{2+} 和 Mg^{2+} 的存在。反应中加入 1/10 体积的 Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X), 能够提供足够的 Zn^{2+} 和 Mg^{2+} 等以保证酶的活性。

Antarctic Phosphatase 在 NEB buffers 1、2、3、4 和 CutSmart 缓冲液中时, 必须同时加入 Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X) 才有活性。

Antarctic Phosphatase 在单价盐离子存在时活性增强。

Antarctic Phosphatase 在 EDTA 等金属离子螯合剂、无机磷酸盐及磷酸盐类似物存在时, 其活性被抑制。

Antarctic Phosphatase 在 DTT、巯基乙醇等还原剂存在时, 其活性会降低。

本使用时宜存放在冰盒内或冰浴上, 使用完毕后应立即放置于 -20°C 保存。

本产品仅限于专业人员的科学研究用, 不得用于临床诊断或治疗, 不得用于食品或药品, 不得存放于普通住宅内。

为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. Antarctic Phosphatase 在酶切反应中对质粒 DNA 5'末端去磷酸化:

a. 参考如下表格设置去磷酸化反应:

质粒 DNA	1 μ g
内切酶的 Reaction Buffer (10X)	2 μ l
补充无核酸酶的去离子水	至 19 μ l
内切酶	1 μ l

b. 按上述体系设置好之后, 轻轻混匀(可以用移液器吹打混匀或用 Vortex 在最低速度轻轻混匀一下), 随后离心沉淀液体至管底。

c. 37°C 孵育 60 分钟或根据内切酶说明书推荐的最适条件进行酶切反应。



d. 向酶切体系中加入 1 μ l Antarctic Phosphatase (5U/ μ l), 37 $^{\circ}$ C 孵育 15 分钟。如果希望获取更好的去磷酸基团效果, 也可以延长孵育时间至 60 分钟, 但通常孵育 15 分钟已经足够。

e. 75 $^{\circ}$ C 加热 5 分钟, 对 Antarctic Phosphatase 和限制性内切酶用热失活的方法终止反应。

f. 如果后续用于连接反应, 可以使用适当的 DNA 纯化试剂盒纯化或 DNA 凝胶回收试剂盒进行凝胶电泳后的切胶回收纯化, 也可以使用酚氯仿抽提、乙醇沉淀等方法纯化已消化并且脱磷酸化的 DNA 或 RNA。

2. DNA、RNA 的 5'或 3'末端脱磷

a. 参考如下表格设置去磷酸化反应:

待脱磷的 DNA 或 RNA	1-5 μ g (up to 10pmol termini)
Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X)	2 μ l
补充无核酸酶的去离子水	至 19 μ l
Antarctic Phosphatase (5U/ μ l)	1 μ l

b. 按上述体系设置好之后, 轻轻混匀(可以用移液器吹打混匀或用 Vortex 在最低速度轻轻混匀一下), 随后离心沉淀液体至管底。

c. 37 $^{\circ}$ C 孵育 15 分钟。如果希望获取更好的去磷酸基团效果, 也可以延长孵育时间至 60 分钟, 但通常孵育 15 分钟已经足够。

d. 75 $^{\circ}$ C 加热 5 分钟失活 Antarctic Phosphatase。

e. 后续如有必要, 可以使用适当的 DNA 纯化试剂盒纯化或 DNA 凝胶回收试剂盒进行凝胶电泳后的切胶回收纯化, 也可以使用酚氯仿抽提、乙醇沉淀等方法纯化已消化并且脱磷酸化的 DNA 或 RNA。

说明: 上述脱磷反应可以用于 5'突出的 DNA, 也可以用于平末端 DNA, 反应条件相同, 即均为 37 $^{\circ}$ C 孵育 15 分钟。

3. 蛋白去磷酸化

a. 参考如下表格设置去磷酸化反应:

待去磷酸化的蛋白	1-10 μ g
Antarctic Phosphatase Reaction Buffer (10X)	5 μ l
补充去离子水	至 45 μ l



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

Antarctic Phosphatase (5U/ μ l)	5 μ l
-------------------------------------	-----------

b. 按上述体系设置好之后, 轻轻混匀(可以用移液器吹打混匀或用 Vortex 在最低速度轻轻混匀一下), 随后离心沉淀液体至管底。

c. 37°C 孵育 60 分钟。

d. 加入 EDTA 至终浓度为 50mM 或加入钒酸钠至终浓度为 10mM 以终止去磷酸化反应。

注意: 酶的最佳用量和 37°C 的最佳孵育时间需根据特定蛋白自行进行优化。

