

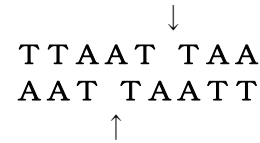
Store at -20°C

Pac I

Code No. PAC-1**

Lot No. *****

Recognition Sequence



- Size : 50 units(PAC-101)
- Source : *Pseudomonas alcaligenes*
- Concentration : ** units/μl
- Unit Definition : One unit is defined as the amount of enzyme required to completely digest 1 μg of plasmid193 in 1 hr at 37°C in 50 μl of assay buffer.
- Storage Buffer : 10 mM Tris-HCl(pH7.4)
50 mM KCl
1 mM Dithiothreitol
0.1 mM EDTA
200 μg/ml Bovine serum albumin
50 % (V/V) Glycerol
- Assay Buffer : 10 mM Bis Tris Propane-HCl(pH7.0)
10 mM MgCl₂
1 mM Dithiothreitol
- Reaction Buffer (Attached) : L Buffer (x10 Concentration)
100 mM Tris-HCl(pH7.5)
100 mM MgCl₂
10 mM Dithiothreitol
- Overdigestion : When 7 units of enzyme was incubated with 1 μg of plasmid193 for 16 hrs at 37°C in 50 μl of assay buffer, a normal and sharp pattern was shown on an agarose gel electrophoresis.
- Ligation and Recutting : After digestion of plasmid193 by 4 units of enzyme for 2 hrs at 37°C, 90% of the fragment was ligated with T4 DNA Ligase. 90% of the ligated DNA could be recut under the standard conditions.

Note : ① Enzyme quantity cutting each DNA[1μg]

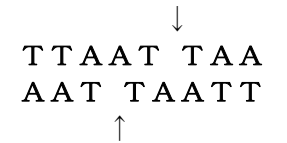
λ -DNA	pBR322	pUC19	M13mp18	(U)
*	*	*	ND	

Pac I

Code No. PAC-1**

Lot No. *****

認識配列



- 包装 : 50 units(PAC-101)
- 起源 : *Pseudomonas alcaligenes*
- 濃度 : ** units/μl
- 活性の定義 : 下記反応液組成において、反応液量 50 μl, 37°C, 60 分間に基質 plasmid193 1μg を完全に分解するために必要な酵素量を 1 単位とする。
- 形状 : 10 mM Tris-HCl(pH7.4)
50 mM KCl
1 mM Dithiothreitol
0.1 mM EDTA
200 μg/ml Bovine serum albumin
50 % (V/V) Glycerol
- 反応液組成 : 10 mM Bis Tris Propane-HCl(pH7.0)
10 mM MgCl₂
1 mM Dithiothreitol
- 添付バッファー : L バッファー (10 倍濃度)
100 mM Tris-HCl(pH7.5)
100 mM MgCl₂
10 mM Dithiothreitol
- 過剰テスト : 7 units の本酵素を上記反応条件にて 16 時間反応させても DNA フラグメントの電気泳動パターンに変化は認められない。
- Ligation /Recutting 効率 : 8 倍の酵素で切断した plasmid193 フラグメントの 90%が T4 DNA Ligase で Ligation し、そのうち 90%が本酵素で切断される。
- 特記事項 : ①以下の DNA 1μg の完全分解に必要な酵素量(Unit)

λ -DNA	pBR322	pUC19	M13mp18
*	*	*	ND

*: 切断部位なし