

末端脱氧核糖核酸转移酶 (TdT)

T751007

产品简介:

本公司生产的末端脱氧核糖核酸转移酶(5U/µI)即Terminal Deoxynucleotidyl Transferase,简称TdT。是一种非模板依赖的DNA聚合酶,可以催化在寡核苷酸、单链或双链DNA的3'羟基端加上dNTP。可以催化的寡核苷酸的最短长度为3个核苷酸。有报道TdT也可以在RNA的3'羟基端加上NTP,但对于RNA的催化活性要弱于DNA。

来源(Source)	大肠杆菌重组表达	
外观(Appearance)	无菌液体	
	100mM KAc (pH6.8), 2mM 2-mercaptoethanol, 0.01%	
保存液(Storage Buffer)	(v/v) Triton X-100 and 50% (v/v) glycerol	
酶浓度(Enzyme Concentration)	5U/μL	
纯度(Purity)	不含 DNA 内切酶和外切酶,不含 RNase	
	37℃ 60 分钟内,催化 1nmol dNTP 加入到多聚核苷	
活性定义(Activity Definition)	酸 3'羟基末端中所需的酶量定义为 1 个活性单位	

储存温度:

T751007储存在-20℃; T751007B储存在-80℃

组分和说明:

T751007	Component	500U	5×500U	Storage
T751007A	TdT (5U/µI)	100µl	5×100µl	-20℃. Avoid freeze/thaw cycle
T751007B	Reaction Buffer (5X)	0.3ml	5×0 <mark>.3</mark> ml	-80℃. Avoid freeze/thaw cycle

产品应用:

寡核苷酸或DNA 3'羟基末端标记; DNA 末端加尾(DNA tailing); 5'-RACE; 合成同一种脱氧核苷酸的寡聚链等。

产品优势:

可以催化 DNA 的 3′ 末端添加同聚物,能利用修饰碱基(如 ddNTP、DIG-dUTP)标记 DNA 3′末端,用于 TUNEL 检测(细胞凋亡的原位检测),和 TdT 依赖的 PCR。

使用说明:

1.DNA 3'末端标记:

a. 参考如下表格设置反应体系:

待标记 DNA	10 pmol of 3'-termini
Reaction Buffer(5X)	10μΙ

Phone: 400-620-6333 Email: Sale@aladdin-e.com Web: https://www.aladdin-e.com



[α-32P]-ddATP, ~ 10TBq/mmol(3000Ci/mmol)	1.85 MBq(50µCi)
TdT(5U/µI)	4µl
补充无核酸酶的去离子水	至 50µl

- b. 按上表设置好反应体系后, 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), 随后离心沉淀液体。
- c. 37℃孵育 20 分钟。
- d. 70℃孵育 20 分钟或加入 5μl 0.5M EDTA 终止反应。

说明:标记的效率和 3'羟基末端的类型有关, 3'突出末端的标记效率要显著高于 3'缩进末端或平末端的标记效率。

2.DNA 末端加尾(DNA Tailing):

a.参考如下表格设置反应体系:

DNA 片断	1 pmol of 3'-termini
Reaction Buffer(5X)	4µl 🕙
dATP or dTTP	130pmol(20 μCi)
或 dGTP or dCTP(四种中通常只需加入一种)	(3000 Ci/mmol) 60pmol
TdT(5U/μl)	1.5µl
补充无核酸酶的去离子水至 20μl	至 20µl

- b. 按上表设置好反应体系后, 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), 随后离心沉淀液体。
- c. 37℃孵育 15 分钟。
- d. 70℃孵育 15 分钟或加入 5µl 0.5M EDTA 终止反应。

说明: 在上述反应条件下,每个3'羟基末端可以加上100-130 个dA或dT,或20-30个dC或dG。

注意事项:

- (1) Reaction Buffer (5X)在-20℃保存一段时间后<mark>颜色可能</mark>会发生变化, 实测不影响其酶活性 但不排除可能会影响一些特定的用途。
- (2) 酶使用时宜放在冰盒内或冰浴上,使用完毕后宜立即放置于-20℃保存。
- (3) 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。
- (4) 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。