

## Bsal, GMP Grade

REF: GMP501S



同裂酶: Eco31I, Bso31I, BspTNI

注: 同裂酶对于不同的甲基化修饰可能具有不同敏感性。

### 储运条件

-20 ± 5°C 保存, 有效期 24 个月。运输条件: ≤ 0°C。

### 产品组成

组分	规格
Bsal, GMP Grade (20 U/μl)	1 ml
10× Cut Buffer F, GMP Grade	6×1 ml

### 产品简介

Bsal, GMP Grade 由大肠杆菌重组表达获得, 能够在 15 min~1 h 内精确完成目标 DNA 酶切。本品采用符合 GMP 规范的产品生产与质量管理体系, 保证生产过程以及原辅料全程可追溯。整个生产过程不使用抗生素和任何动物来源的原料及辅料, 对宿主蛋白、外源 DNA、非特异性内切酶、DNase、RNase 等工艺相关杂质, 以及微生物限度、细菌内毒素等进行严格控制。本品满足疫苗与药物生产等领域对原辅料的要求。

### 活性定义

1 活性单位 (U) 指在 50 μl 反应体系中, 37°C 1 h 内完全酶切 1 μg pPIC9K (Dcm<sup>r</sup>) 所需的酶量。

### 质量控制

#### 蛋白纯度

经 SDS-PAGE 凝胶电泳检测, 蛋白检测纯度不低于 95%。

#### 星号活性

37°C 下, 在 50 μl Cut Buffer F, GMP Grade 反应体系中, 将 20 U Bsal, GMP Grade 与 1 μg pPIC9K (Dcm<sup>r</sup>) 共同温育 1 h, 未检测到其他核酸酶污染或星号活性引起的底物非特异性降解。更长时间酶切可能出现星号活性。

#### 非特异性内切酶活性

37°C 下, 在 50 μl Cut Buffer F, GMP Grade 反应体系中将 20 U Bsal, GMP Grade 与 1 μg 超螺旋质粒 DNA 共同温育 4 h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 少于 20% 的质粒 DNA 转变成缺刻或线性状态。

#### DNase 活性

37°C 下, 在 20 μl Cut Buffer F, GMP Grade 反应体系中将 20 U Bsal, GMP Grade 与 15 ng 双链 DNA 片段共同温育 16 h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 双链 DNA 片段无变化。

#### RNase 活性

37°C 下, 在 10 μl Cut Buffer F, GMP Grade 反应体系中将 20 U Bsal, GMP Grade 与 500 ng RNA 共同温育 1 h 后, 使用琼脂糖凝胶电泳检测, 不低于 90% 的 RNA 仍保持完整。

#### 宿主 DNA 残留

采用中国药典 2020 版四部通则 3407 外源性 DNA 残留量测定法第三法定量 PCR 法, 本品中大肠杆菌宿主细胞 DNA 残留量低于 10 拷贝 /20 U。

#### 宿主蛋白残留

采用中国药典 2020 版四部通则 3412 大肠埃希菌菌体蛋白质残留量测定法, 本品中大肠杆菌菌体蛋白质残留量低于 50 ppm。

#### 微生物限度检测

采用中国药典 2020 版四部通则 1105 非无菌产品微生物限度检查: 微生物计数法, 本品需氧菌总数 ≤5 cfu/ml, 霉菌和酵母菌总数 ≤5 cfu/ml。

#### 细菌内毒素残留

采用中国药典 2020 版四部通则 1143 细菌内毒素检查法第一法凝胶法, 本品中细菌内毒素残留低于 10 EU/mg。

#### 支原体检测

采用支原体检测试剂盒 (LAMP 法) 检测 20 U Bsal, GMP Grade, 结果为阴性。

#### 重金属残留

采用中国药典 2020 版四部通则 0821 重金属检查法第一法, 本品重金属残留低于 10 ppm。

### 图标注释

最适反应温度为 37°C

对于被 CpG 甲基化的 DNA, 剪切可能受阻

对于被 Dcm 甲基化的 DNA, 剪切可能受阻

失活条件为 80°C 温育 20 min

按照建议反应条件未出现星号活性, 更长时间孵育或提高限制酶终浓度可能出现星号活性

不含动物源性相关组分

生产过程符合 GMP 规范

## 使用方法

① 在冰上按如下建议的加样顺序配制反应体系：

组分	加入量
ddH <sub>2</sub> O	up to 50 $\mu$ l
10 $\times$ Cut Buffer F, GMP Grade	5 $\mu$ l
DNA <sup>a</sup>	1 $\mu$ g
Bsal, GMP Grade (20 U/ $\mu$ l)	1 $\mu$ l
Total	50 $\mu$ l

a. DNA 底物中应不含苯酚、氯仿、乙醇、EDTA、去垢剂或高浓度盐，否则将会影响 Bsal 活性。

- ② 轻柔吸打或轻弹管壁以混匀（切勿涡旋），然后瞬时离心以收集挂壁液滴。
- ③ 37 $^{\circ}$ C 温育 15 min~1 h。
- ④ 80 $^{\circ}$ C 温育 20 min 使酶失活，停止反应。

## 注意事项

- ① 加入的酶体积不应超过总体积的 10%，避免酶储存液中过多的甘油引起星号活性。
- ② 酶储存缓冲液中的添加剂（例如甘油、盐）与底物溶液中的污染物（例如盐、EDTA、乙醇等）相同，因此反应体积越小，酶切反应抑制效应越强。

## 不同 DNA 中的酶切位点数量

$\lambda$ DNA	$\Phi$ X174	pBR322	pUC57	pUC18/19	SV40	M13mp18/19	Adeno2
2	0	1	1	1	0	0	18

## 甲基化修饰影响

Dam	Dcm	CpG	EcoKI	EcoBI
无影响	剪切受影响	剪切受影响	无影响	无影响