

T7 RNA Polymerase

REF: EG20124S/M

储运条件

-20°C

产品组成

组分	规格S	规格 M
T7 RNA Polymerase(50 U/μl)	5000 U	25000 U
10×T7 RNA Polymerase Buffer	1.25 ml	1.25 ml

产品简介

本产品是大肠杆菌重组表达来源的噬菌体 T7 RNA 聚合酶,是一种依赖 DNA 的 RNA 聚合酶,对噬菌体 T7 启动子序列具有高度特异性。 T7 RNA 聚合酶以含有 T7 启动子序列的双链 DNA 为模板,以 NTP 为底物,合成与启动子下游的单链 DNA 互补的 RNA。

活性定义

1 活性单位 (U) 是指在 37° C 1 h 内使 1 nmol ATP 掺入酸不溶性 沉淀物所需要的酶量。

适用范围

- 1. 合成单链 RNA,包括 mRNA, siRNA, gRNA 等各类 RNA 的前体。
- 2. 合成标记或未标记的高特异性 RNA 探针。
- 3. 利用帽子类似物合成加帽的 mRNA。

质量控制

蛋白纯度检测

本品经 SDS-PAGE 检测纯度 ≥95%。

核酸内切酶残留检测

将酶液与超螺旋质粒 DNA 在 37° C 温育 4 h,通过 DNA 电泳检测质粒无变化。

DNase 残留检测

将酶液与双链 DNA 底物在 37 ℃温育 16 h,通过 DNA 电泳检测 双链 DNA 底物无变化。

RNase 残留检测

将酶液与 RNA 在 37℃温育 1 h, 通过电泳检测 RNA 无降解。

功能检测

体外转录合成实验,通过 RNA 电泳可以检测到目的条带。

使用方法

推荐反应体系(20μl)

试剂	体积	终浓度
10×T7 RNA Polymerase Buffer	2 μΙ	1×
CTP / GTP/ ATP/ UTP (100 mM each)	0.1~0.4 µl each	0.5~2 mM each
RNase Inhibitor (40 U/µI)	0.5~1 µl	1~2 U/µI
Template DNA	0.1~1 µg	-
T7 RNA Polymerase(50 U/µI)	1~2 µl	-
Nuclease-Free Water	up to 20 μl	-

注: 建议加完 Nuclease-Free Water, 再加 CTP / GTP/ ATP/ UTP。

推荐反应条件

37℃反应 1 h,若转录长度 < 300 nt 可延长反应时间至 2~16 h。 反应结束后,可向上述 20 μl 反应液中加入 1 μl dsDNase,37℃ 孵育 15 min 用于去除 DNA 模板。

注意事项

- 1. 模板 DNA 的纯度对体外转录反应至关重要。质粒 DNA 抽提过程中引入的 RNase A 残留会显著影响转录 RNA 的质量,建议使用 OD260/280 为 $1.8\sim2.0$ 的高纯度 RNase-free 质粒。
- 2. 模板 DNA 可通过线性化环状质粒或 PCR 获得。模板 DNA 上游需含有 T7 启动子序列,下游为平末端或编码链 5' 末端突出。
- 3. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套及口罩进行 实验操作。