



HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG)

REF: EG22906S

储运条件

-20°C

产品组成

组分	规格
HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) (1 U/µl)	500 µl

产品简介

HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 是冷水鱼来源重组热敏感的尿嘧啶 -DNA 糖基化酶(UDG),并经过多步纯化精制得到。与普通 UDG 相比,热敏 UDG 对温度更加敏感,室温下即可起作用,50℃以上即可失活。该酶能催化水解含有尿嘧啶的 DNA 链的尿嘧啶碱基并释放游离尿嘧啶,常被用于消除 PCR、qPCR、RT-qPCR 扩增引起的气溶胶污染。

酶活单位定义

在 $25\,^\circ$ C,30 min 内降解 1 μg 含有尿嘧啶的 dsDNA 所需要的酶量定义为 1 个活性单位(U)。

失活条件

50°C温育 5 min。

质量控制

核酸内切酶活性

将 1 U HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 与 200 ng 超螺旋质粒 DNA 在 37℃下,共同温育 4 h 后,使用琼脂糖凝胶电泳检测,少于 10% 的质粒 DNA 转变成缺刻或线性状态。

非特异性核酸酶活性

将 1 U HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 与 15 ng 双链 DNA 片段在 37℃温育 16 h,使用琼脂糖凝胶电泳检测双链 DNA 底物无变化。

RNase 活性

将 1 U HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 总 RNA 在 37°C温育 1 h,使用琼脂糖凝胶电泳检测超过90%的RNA仍保持完整。

宿主 DNA 残留

使用大肠杆菌 16S rDNA 特异性引物探针组,采用荧光定量 PCR 法检测 1 U HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG),大肠杆菌宿主基因组 DNA 残留低于 10 copies。

单链 DNA 酶活性

将 1 U HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 与 1 pmol 单链寡核苷酸(FAM 标记)在 37° C 解育 16 h,经毛细管电泳检测,降解率 <5%。

使用方法

1. 按下列体系配制 PCR 反应液

试剂	体积	终浓度
10× PCR Buffer for Taq (Mg ²⁺ Plus)	5 µl	1×
dUTP (10 mM) ^a	3 μΙ	0.6 mM
dCTP/ dGTP/ dATP (10 mM each)	1 µI (each)	0.2 mM
Template DNA	x ng	-
Primer 1 (10 µM)	1 µl	0.2 μΜ
Primer 2 (10 µM)	1 µl	0.2 μΜ
AbTaq DNA Polymerase (5 U/μl)	0.5 μΙ	0.05 U/µl
HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) ^b	1 µl	0.02 U/µl
ddH_2O	To 50 μl	-

- a. 根据实验需要,dUTP 终浓度可在 0.2~0.6 mM 之间调整。
- b. 根据实验需要, 50 µl 反应体系的使用量一般为 0.1~1 U。

2. 反应程序

步骤	温度	时间
降解含U模板	25 °C	10 min
UDG 失活,模板预变性	95 °C	3 min
变性	95 °C	10 s
退火	55~65 °C	30 s
延伸	72 °C	30 s/kb
终延伸	72 °C	5 min

注:可根据实验需要调整 PCR 反应程序。

注意事项

HL-Uracil DNA Glycosylase (UNG, UDG) 在 大 多 数 PCR 或 RT-PCR体系中均具有活性,但对于自行使用的PCR或RT-PCR体系,首次使用时建议先测试一下是否和所使用的体系兼容。









