

产品概述

DNase I (Deoxyribonuclease I)，即脱氧核糖核酸酶 I，该酶可高效地消化单链或双链 DNA 片段。DNase I 的活性非常依赖于 Ca^{2+} 水平，并能被 Mg^{2+} 或 Mn^{2+} 激活。在 Mg^{2+} 存在条件下，DNase I 可从任意位点对 DNA 片段进行随机剪切；在 Mn^{2+} 存在条件下，DNase I 可在双链 DNA 的大约相同位点进行剪切，形成平末端 DNA 片段，或是包含 1-2 个核苷酸突出的粘末端。当工作 pH 范围在 7-8 时，DNase I 具有最佳的核酸内切酶活性，可应用于在各种 RNA 样品中去除单链或双链 DNA 片段。

产品组分

组分	BP-E04-200	BP-E04-2K	BP-E04-20K
	200U	2KU	20KU
DNase I (2U/ μL)	0.1mL	1mL	10mL
10×DNase I Reaction Buffer	0.2mL	2mL	20mL

保存条件

-20±5°C 存储。

产品信息

产品名称	DNase I
来源	重组毕赤酵母菌株
活性	2U/ μL
活性单位定义	在 37°C 条件下，10 min 完全分解 1 μg 质粒 DNA 所需酶量定义为一个活性单位 (U)。
储存缓冲液	10mM Tris, 2mM CaCl_2 , 50%甘油(v/v), pH=7.6。
失活条件	加入终浓度为 5mM 的 EDTA, 65°C 孵育 10min 可使 DNase I 失去活性。

质量控制

1. 溶液澄清透明，无可见异物。
2. 蛋白纯度 ≥ 95%。
3. 无 RNase 活性。

应用实例 (去除 RNA 样品中的 DNA, 仅供参考)

使用 RNase-free 离心管或 PCR 管，参考以下加样量配制反应体系：

组分	加样量
10×DNase I Reaction Buffer	1 μL

货号: BP-E04

DNase I

2025V02



DNase I	1μL
RNA	X
RNase-free ddH ₂ O	Up to 10μL

*混匀后 37°C 孵育 30min 左右即可。

适用范围

1. 应用于 RNA 提取实验，制备不含 DNA 的 RNA 样本。
2. 应用于体外转录消化线性化质粒模板。
3. 应用于 RT-PCR 实验前降解残留的基因组 DNA。
4. 应用于足迹法分析 DNA 和蛋白质之间的相互作用。
5. 制备含有随机片段的 DNA 文库。
6. 与 DNA Polymerase I 配合使用，用于缺口平移法标记 DNA。
7. 细胞凋亡 TUNEL 检测中部分剪切基因组 DNA 作为阳性对照。

注意事项

1. 使用时用移液枪轻轻吸打混匀反应体系，避免剧烈震荡。
2. 使用过程中酶应全程置于冰上，建议分装保存，避免反复冻融。
3. 可根据实际的实验需要，调整 DNase I 的最佳用量。
4. 本产品的使用仅限于科研。
5. 使用前应混匀，避免反复冻融。