

FastCut



37%15'

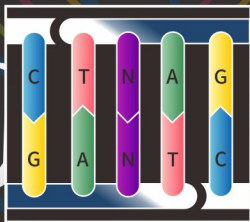
80%20'

-20°C

FastCut
ok

FastCut® Dde I

■ FC287M	FastCut Dde I	50 µl	360
■ FC287	FastCut Dde I	100 µl	640
■ FC288	FastCut Dde I	500 µl	2880

**Attention:**

A 100% activity in FastCut buffer.

mail: info@SibEnzyme.com.cn
<http://www.SibEnzyme.com.cn>

酶切反应体系设置

FastCut Buffer, 37°C

快切模式：

water	20-x µl	20-x µl	30-x µl
10 × FastCut Buffer	2 µl	2 µl	3 µl
DNA	1 µg	2 µg	3 µg
FastCut内切酶	1 µl	2 µl	3 µl
合计	20 µl	20 µl	30 µl

37°C, 酶切 15-30分钟。

也可按 50 µl 体系进行酶切。

注意：

1. 双酶切或者多酶切时, 所有酶体系总和不得超过总反应体系的1/10
2. 快速酶切推荐使用20 µl体系, 过夜酶切推荐使用50 µl体系
3. 双酶切, 温度不同时, 先低温酶切, 再高温酶切
4. 本快切反应适合于经过纯化的PCR产物
5. 若PCR产物直接酶切时, 酶切体系一般设置为30 µl, 10×FastCut 缓冲液可适当减少至1-2 µl, 最好先预实验。

For Research Use Only
 2024-12-08-V3.0