

# Taq I (*Tth*HB8 I)

T C G A  
A G C T

**Code No. 1189A**      **Size :** **2,000 U**  
**Conc. :** **10 U/ $\mu$ l**

### Supplied Reagents:

<b>10X Taq I Buffer</b>	<b>1 ml</b>
<b>0.1% BSA</b>	<b>1 ml</b>
<b>10X Loading Buffer</b>	<b>1 ml</b>

**Storage Buffer:**  
 10 mM Tris-HCl, pH 7.5  
 300 mM KCl  
 0.1 mM EDTA  
 1 mM DTT  
 0.05% BSA  
 50% Glycerol

**Storage:** -20°C

**Source:** *Escherichia coli* carrying the plasmid encoding *TaqI* gene

### General Reaction Mixture:

<i>Taq</i> I	1 $\mu$ l
10X <i>Taq</i> I Buffer	2 $\mu$ l
0.1% BSA	2 $\mu$ l
Substrate DNA	$\leq$ 1 $\mu$ g
Sterile purified water	up to 20 $\mu$ l

**Reaction Temperature:** 65°C

### Unit definition:

One unit is defined as the amount of this enzyme required to digest completely 1  $\mu$ g of  $\lambda$  DNA in 50  $\mu$ l of the reaction mixture at 65°C for 1 hr.

### Quality Control Data:

Please see the Certificate of Analysis (CoA) for each lot. You can download the CoA on Takara Bio website.

### Relative Activity in Takara Bio's Universal Buffers:

The relative activity in Universal Buffers is shown as 100% of the Basal Buffer.

Universal Buffer	L	M	H	K	T (+BSA)
Relative Activity (%)	20	80	20	60	80

### Ionic Effect on Activity in Basal Buffer:

Salt (mM)	0	50	100	150	200
NaCl (%)	40	100	100	50	20
KCl (%)	40	80	100	60	< 20

### Composition of Basal Buffer (Taq I Buffer + BSA):

10 mM	Tris-HCl, pH 8.3
5 mM	MgCl <sub>2</sub>
100 mM	NaCl
0.01%	BSA

### Number of Cleavage Sites in DNA:

	SV	$\varphi$ X	pBR	pUC	pUC	M13	Col
$\lambda$	Ad2	40	174	322	19	119	mp18
121	50	1	10	7	4	5	E1

### Effect of DNA methylation:

Enzyme activity is not affected by CG methylase. When the sequence is TCGATC, the enzyme activity is affected by dam methylase. In that case, general DNAs originated from *E. coli* can not be cleaved by this enzyme.

### Star Activity:

Unrelated site may often be cut in the presence of high concentration of glycerol, Mn<sup>2+</sup> or DMSO, and at high ionic strength.

### Compositions of Universal Buffer (Stored at -20°C):

1. 10X L	100 mM Tris-HCl, pH7.5	4. 10X K	200 mM Tris-HCl, pH8.5
	100 mM MgCl <sub>2</sub>		100 mM MgCl <sub>2</sub>
	10 mM Dithiothreitol		10 mM Dithiothreitol
2. 10X M	100 mM Tris-HCl, pH7.5		1,000 mM KCl
	100 mM MgCl <sub>2</sub>	5. 10X T	330 mM Tris-Ac, pH7.9
	10 mM Dithiothreitol	(BSA-free)	100 mM Mg-Ac
	500 mM NaCl		5 mM Dithiothreitol
3. 10X H	500 mM Tris-HCl, pH7.5		660 mM K-Ac
	100 mM MgCl <sub>2</sub>	6. 0.1% BSA	
	10 mM Dithiothreitol	7. 0.1% Triton X-100	
	1,000 mM NaCl		

### Compositions of 10X Loading Buffer (Stored at RT after used.):

0.9%	SDS
50%	Glycerol
0.05%	Bromophenol Blue

Add >1/10 volume of 10X Loading Buffer to stop enzyme reaction and apply on agarose gel electrophoresis. SDS may precipitate during the storage at room temperature. In case precipitates generated, dissolve in warm bath before use.

### Note

This product is for research use only. It is not intended for use in therapeutic or diagnostic procedures for humans or animals. Also, do not use this product as food, cosmetic, or household item, etc. Takara products may not be resold or transferred, modified for resale or transfer, or used to manufacture commercial products without written approval from Takara Bio Inc.

If you require licenses for other use, please contact us by phone at +81 77 565 6973 or from our website at [www.takara-bio.com](http://www.takara-bio.com).

Your use of this product is also subject to compliance with any applicable licensing requirements described on the product web page. It is your responsibility to review, understand and adhere to any restrictions imposed by such statements.

All trademarks are the property of their respective owners. Certain trademarks may not be registered in all jurisdictions.

# Taq I (TthHB8 I)



**Code No. 1189A**      **容量:** 2,000 U  
**濃度:** 10 U/ $\mu$ l

## 添付試薬：

10 × Taq I Buffer	1 ml
0.1% BSA	1 ml
10 × Loading Buffer	1 ml

● 形状	10 mM Tris-HCl, pH7.5
	300 mM KCl
	0.1 mM EDTA
	1 mM DTT
	0.05% ウシ血清アルブミン
	50% グリセロール

● 保存	- 20°C
------	--------

● 起源	Escherichia coli carrying the plasmid encoding Taq I gene
------	---

## ● 一般的な反応液

Taq I	1 $\mu$ l
10 × Taq I Buffer	2 $\mu$ l
0.1% BSA	2 $\mu$ l
基質 DNA	$\leq 1 \mu$ g
滅菌精製水	up to 20 $\mu$ l

● 反応温度	65°C
--------	------

## ● 活性の定義

反応液 50  $\mu$ l 中、65°Cで1時間に1  $\mu$ gの $\lambda$ DNAを完全に分解する酵素活性を1Uとする。

## ● 品質管理

性能試験結果については、各ロットの Certificate of Analysis (CoA) をご覧ください。CoAはタカラバイオウェブサイトからダウンロードできます。

## ● Universal Buffer の相対活性

Basal Buffer で測定したときの酵素活性を100%として、相対活性を示す。

	L	M	H	K	T (+BSA)
相対活性 (%)	20	80	20	60	80

## ● Basal Buffer を用いた場合の塩濃度の影響

塩濃度 (mM)	0	50	100	150	200
相対活性 NaCl (%)	40	100	100	50	20
相対活性 KCl (%)	40	80	100	60	<20

## Basal Buffer (Taq I Buffer+BSA) 組成

10 mM	Tris-HCl, pH8.3
5 mM	MgCl <sub>2</sub>
100 mM	NaCl
0.01%	ウシ血清アルブミン

## ● 各種 DNA の切断数

	SV	$\phi$ X	pBR	pUC	M13	Col
$\lambda$	Ad2	40	174	322	19	mp18
121	50	1	10	7	4	E1

## ● メチル化の影響

CG methylase の影響は受けない。認識部位を含む配列が TCGATC の場合、dam methylase の影響を受ける。この場合、一般的な大腸菌由来のDNAは切断できない。

## ● Star 活性

高濃度グリセロール、Mn<sup>2+</sup>またはDMSO存在下、および高イオン強度下では認識配列がゆるむことがある。

## ● Universal Buffer 組成 (-20°C保存)

1. 10×L	100 mM Tris-HCl, pH7.5	4. 10×K	200 mM Tris-HCl, pH8.5
	100 mM MgCl <sub>2</sub>		100 mM MgCl <sub>2</sub>
	10 mM Dithiothreitol		10 mM Dithiothreitol
2. 10×M	100 mM Tris-HCl, pH7.5	5. 10×T	330 mM Tris-Ac, pH7.9
	100 mM MgCl <sub>2</sub>	(BSA-free)	100 mM Mg-Ac
	10 mM Dithiothreitol		5 mM Dithiothreitol
	500 mM NaCl		660 mM K-Ac
3. 10×H	500 mM Tris-HCl, pH7.5	6. 0.1% BSA	
	100 mM MgCl <sub>2</sub>	7. 0.1% Triton X-100	
	10 mM Dithiothreitol		
	1,000 mM NaCl		

## ● 10 × Loading Buffer 組成 (開封後、室温保存)

0.9%	SDS
50%	Glycerol
0.05%	Bromophenol Blue

反応液量の1/10量以上の10×Loading Bufferを添加し、酵素反応を止め、アガロースゲルにアプライしてください。また、保存中にSDSが析出することがありますが、温浴で溶解してお使いください。

## ● 注意

本製品は研究用として販売しております。ヒト、動物への医療、臨床診断用には使用しないようご注意ください。また、食品、化粧品、家庭用品などとして使用しないでください。

タカラバイオの承認を得ずに製品の再販・譲渡、再販・譲渡のための改変、商用製品の製造に使用することは禁止されています。

ライセンスに関する情報は弊社ウェブカタログをご覧ください。

本データシートに記載されている会社名および商品名などは、各社の商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは各所有者に帰属します。