

# **SUMO Protease**



# 产品信息:

组成	保存	PA130-01	PA130-02
SUMO Protease(10 U/μl)	-20℃	1000U	1000U×5
10× SUMO Buffer +Salt	-20℃	1 ml	1 ml×5
10× SUMO Buffer -Salt	-20℃	1 ml	1 ml×5

# 储存温度:

SUMO Protease(10 U/μl)长期储存于-80℃,可保存 2 年;或小量分装后保存于-20℃,可保存 6 个月,避免反复冻融。10×SUMO Buffer +/-Salt 置于-20℃ 保存即可。

#### 产品介绍:

SUMO Protease 也称 Ulp,是一种具有较高活性的半胱氨酸蛋白酶,它能识别 SUMO 蛋白的三级结构,而不是氨基酸序列,因此可以高效而且特异性地将 SUMO 蛋白从重组融合蛋白上切割下来。切割的最佳温度为 30℃,该酶作用温度(4-30℃)和 PH 范围(pH7-9)都比较广泛。SUMO Protease 是自大肠杆菌表达经亲和纯化的重组蛋白酶。 SUMO Protease 带有多聚组氨酸标签,便于融合蛋白切割后利用亲和层析去除该蛋白酶。

## 酶活性单位定义:

在 1× SUMO Buffer -Salt(50 mM Tris-HCl, pH 8.0, 0.2% NP-40, 1 mM DTT)中, 30°C 反应 1 h, 剪切>85%的 2 μg 对照底物所需要的酶量定义为一个活性单位。

应用:融合蛋白标签剪切去除。

#### 操作方法:

若蛋白为热不稳定性,请在 4°C 孵育较长时间或增加酶的用量。

1. 在 EP 管中配置如下反应体系:

融合蛋白	20 μg
SUMO Protease(10 U/µl)	1-5 μl
10× SUMO Buffer +/-Salt	20 μl
ddH <sub>2</sub> O	Up to 200 μl

- 2. 混匀上述体系后于 30℃孵育,在 1、2、4、6 小时分别吸出 30  $\mu$ l 上述反应液,置于单独的 EP 管中。
- 3. 向上述 EP 管中加入 20 μl 2×SDS Loading Buffer, 置于-20°C。
- 4. 取 30 μl 样品进行 SDA-PAGE 分析。

## 注意事项:

- 1. 10× SUMO Buffer +Salt(500 mM Tris-HCl, pH 8.0, 2% Igepal (NP-40), 1.5 M NaCl, 10 mM DTT); 10× SUMO Buffer -Salt(500 mM Tris-HCl, pH 8.0, 2% Igepal (NP-40), 10 mM DTT)请根据实验选择合适的缓冲液。
- 2. 为达到最好的酶切效果,请保证重组蛋白为部分或完全纯化的蛋白。对于大部分融合蛋白,SUMO蛋白酶所需 NaCl 的浓度不同的蛋白情况会有所差别,可根据实际情况在  $0\sim300~\text{mM}$  之间调节 NaCl 的浓度以达到最佳的效果。

BM190924