

版本号: VI230630

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

1

EasyGeno Assembly Cloning kit EasyGeno快速重组克隆试剂盒

目录号: VI201

产品内容

产品组成	VI201-01 (10 rxn)	VI201-02 (20 rxn)
2×EasyGeno组装混合液 2×EasyGeno Assembly Mix	50 µl	2×50 µl
pUC19线性化对照载体(50 ng/μl) Linearized pUC19 Control (50 ng/μl)	10 µl	10 µl
2 kb平末端对照片段(50 ng/μl) 2 kb Control Blunt Insert (50 ng/μl)	10 µl	10 μΙ
双蒸水 ddH₂O	1 ml	2×1 ml

储存条件

请将试剂盒置于-30~-15℃保存,避免反复冻融。保质期为一年。

产品简介

EasyGeno重组克隆试剂盒基于DNA序列同源性进行片段重组,可快速将单个或多个片段定向克隆到任意线性化载体中。通过精心设计和严格试验,本试剂盒含有的2×EasyGeno Assembly Mix具有的酶活性可将载体和片段的同源区域从双链的3'端进行重组连接,最终得到的无缺口闭环质粒可直接转化感受态细胞筛选克隆。该方案克服了酶切位点的限制,仅需在插入片段PCR引物5'端引入线性化载体的末端序列,使得插入片段5'和3'两端带有载体两端的一致性序列(15-25 bp),既可实现插入片段的定向重组进入载体,并可实现多插入片段同时定向重组进入载体。重组反应可在恒温条件下快速进行(50 °C处理15 min),配合灵活的PCR产物处理方式和快速转化方法,数小时内即可完成从DNA样品准备到重组产物的转化涂板培养的全部操作。

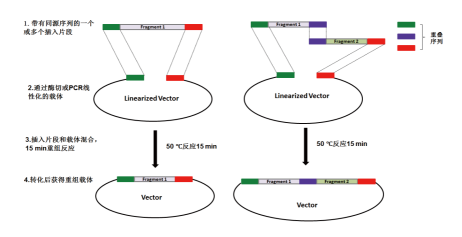


图1. EasyGeno重组克降试剂盒原理图

产品特点

- 1. 无需考虑酶切位点限制,通过序列同源性15 min实现载体与片段的快速重组。
- 2. 插入片段的PCR产物正确且单一,无需纯化,可直接与载体进行重组反应。
- 3. 一步反应实现1-5个插入片段的定向重组进入任意载体。
- 4. 基于同源重组原理的片段连接,更适合于高通量的载体构建。
- 5. 可以选择性进行5 min快速转化E.coli感受态细胞。

注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项

- 1. 对于单个片段的PCR产物进行重组时,如果PCR条带单一,可以直接进行重组反应,加入体积不要超过重组体系的20%,重组效率要低于使用纯化后的PCR产物进行重组。
- 对于多个片段的重组反应,重组效率要低于单个片段的重组效率,建议胶回收纯化后再进行重组反应。
- 3. 如果想保留酶切位点进行后续的鉴定,建议增加缺失的酶切位点序列。

操作步骤

1. 线性化载体的制备

质粒的线性化不彻底将导致阴性克隆的产生,所以一般建议通过双酶切或PCR扩增的方法进行质粒的线性化,然后通过胶回收的方法回收纯化载体。对于以质粒模板进行扩增的PCR产物,建议使用Dpn | 内切酶消化残存的质粒模板。

2. PCR产物的准备

PCR产物的扩增建议使用高保真性聚合酶,如pfu DNA polymerase等。

(1) 进行单个插入片段克隆的引物设计原则

线性化载体的末端可以是酶切得到的平末端(图2a)、3'突出末端或5'突出末端(图2b),或者是PCR得到的平端类型(图2a)。在引物设计时,遵循的原则是同源区域序列的选择与载体的3'末端序列对齐为准,例如,酶切位点产生得到5'突出末端,以另外一条链3'端得到的序列开始计算出15 nt的长度作为同源序列。正向引物为与载体左臂重叠区域(15-25 nt)加上基因插入片段正向序列(22 nt左右),反向引物为与载体右臂重叠区域(15-25 nt)加上基因插入片段反向序列(22 nt左右)。

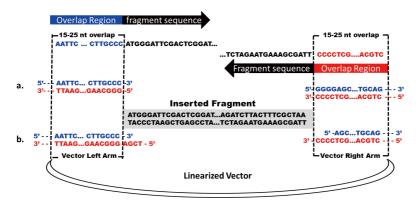


图2. 单个插入片段重组克隆的引物设计原则

(2) 进行多个片段克隆的引物设计原则

载体两端的引物设计原则与进行单个PCR产物克隆时的设计原则相同,片段之间重叠区域引物设计原则如图3,Fragment 1的反向引物和Fragment 2的正向引物有15-25 nt的重叠区域,Fragment 1的反向引物包括重叠区域A和反向的特异引物区域,Fragment 2的正向引物包括重叠区域A和正向的特异引物区域,依此类推。

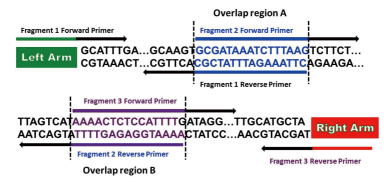


图3. 多个片段重组克降的引物设计原则

(3) 使用在线引物设计工具EasyGeno Primer设计引物

EasyGeno Primer是为配合EasyGeno快速重组克隆试剂盒(VI201)的使用所开发出的专用引物设计工具。该软件适用于通过EasyGeno技术进行单片段和多片段定向构建进入载体时的目的DNA片段的PCR扩增引物设计。

登录TIANGEN官网主页,点击 ==== 进入EasyGeno Primer.

3. 重组反应体系的建立

(1) 将下列混合物小心加到PCR 管的管底(如果不慎将液体粘在管壁,请务必通过短暂离心使其离入管底)。

组成成分	用量	阴性对照	阳性对照
线性化载体	0.01-0.25 pmol *	0.01-0.25 pmol	Linearized pUC19 Control _, 1 µl
插入片段	0.01-0.25 pmol**	0.05-0.5 pmol	2 kb Control Blunt Insert, 2 μl
2×EasyGeno	5 µl***		5 μl***
Assembly Mix	·		
ddH ₂ O	补足到10 µl	补足至10 µl	补足至10 μl

pmol =质量ng/ (片段长度 bp x 0.65 kDa)

- * 载体建议使用量在50-100 ng之间。
- ** 载体与各个片段的摩尔比例建议在1:2-1:3之间。如果使用未纯化的PCR产物,10 μl 反应体系中建议加入不超过2 μl体积。
- ***重组反应体系建立时,为保证更高的重组效率,建议加入线性化载体和插入片段后,加入2×EasyGeno Assembly Mix。
- (2) 将混合反应液置于50 ℃反应15 min (对于超过3个以上片段的重组,引物中重叠序列的长度建议≥20 nt,反应时间延长至60 min)。反应结束后,瞬时离心后将离心管置于冰上冷却,进行后续的转化反应。

4. 转化(以下的步骤请在无菌条件下操作)

(1) 普通转化流程

1) 取DH5α、TOP10或T-Fast感受态细胞置于冰浴中,如需分装可将刚融化细胞悬液分装到无菌预冷的离心管中,置于冰浴中。

注意: 一次转化感受态细胞的建议用量为50-100 µl,可以根据实际情况分装使用。

2) 向感受态细胞悬液中加入5-10 µl重组产物(100 µl的感受态细胞能够被1 ng超螺旋质粒 DNA所饱和), 轻弹混匀, 在冰浴中静置30 min。

注意: 所用DNA体积不要超过感受态细胞悬液体积的十分之一。以下实验以50 μl感受态细胞为例。

- 3) 将离心管置于42℃水浴中放置60-90 sec, 然后快速将管转移到冰浴中, 使细胞冷却2-3 min, 该过程不要摇动离心管。
- 4) 向每个离心管中加入350 µl 无菌的SOC或LB培养基 **(不含抗生素)** , 混匀后置于37℃ 摇床振荡培养45 min(180 rpm),目的是使质粒上相关的抗性标记基因表达,使菌体复 苏。
- 5) 将转化体系混匀,吸取100 μl已转化的感受态细胞加到含相应抗生素的SOB或LB固体琼脂培养基上,用无菌的平板涂布玻璃珠(GB101)或涂布棒轻轻的将细胞均匀涂开。将平板置于室温直至液体被吸收,倒置平板,37℃培养12-16 h。

注意:如若基于以往经验克隆数较少,可将菌液4000 rpm离心10 min收集菌体,弃去培养基,加入100-200 µl的SOC或LB培养基重悬菌体,并转移至含相应抗生素的SOB或LB 固体琼脂培养基上均匀涂开。

感受态菌落的生长速度取决于菌株的种类、所转化质粒的种类及所携带的抗性基因。

- (2) 快速转化流程
- 1) 取T-Fast感受态细胞置于冰浴中,如需分装可将刚融化细胞悬液分装到无菌预冷的离心管中,置于冰浴中。

注意: 一次转化感受态细胞的建议用量为50-100 µl,可以根据实际情况分装使用。

2) 待感受态完全融化以后,向感受态细胞悬液中加入5-10 μl重组产物(100 μl的感受态细胞 能够被1 ng超螺旋质粒DNA所饱和),轻轻混匀,不要涡旋,并在冰浴中静置2 min。

注意: 所用DNA体积不要超过感受态细胞悬液体积的十分之一。以下实验以100 μl感受态细胞为例。

3) 将转化体系于42°C水浴中放置90 sec, 然后快速将管转移到冰浴中, 使细胞冷却2 min, 该过程不要摇动离心管。

4) 向转化体系中加入200 μl 无菌的SOC或LB培养基 (不含抗生素) 混匀。混匀后,吸取 200 μl已转化的感受态细胞直接加到含相应抗生素的SOB或LB固体琼脂培养基上,用无菌的平板涂布玻璃珠(GB101)或涂布棒轻轻的将细胞均匀涂开。将平板置于室温直至液体被吸收,倒置平板,37°C培养6~9 h。

注意:对于氨苄青霉素抗性的载体,混匀后直接涂板。对于硫酸卡那霉素抗性或其他抗性的载体,37℃摇床中180 rpm振荡培养45~60 min后,吸取100-200 μl进行涂板。

检测

1. 常规检测:将得到的菌落接种1-5 ml LB (含有相应浓度抗生素) 培养基,37℃摇床振荡培养过夜,保存菌种后提取质粒,应用PCR或酶切方法鉴定插入片段是否正确。

Control Insert DNA的PCR鉴定,请参考以下反应条件:

95°C 2 min
94°C 30 sec
55-65°C 30 sec
72°C 1 kb/min
72°C 5 min
4°C ∞

注意:检测引物的退火温度基于引物自身序列而定,并建议使用载体引物进行检测, PCR延伸时间建议1 kb/min。

- 2. 快速检测: 挑取菌落直接进行PCR检测(具体方法见分子克隆第三版)。
- 3. 测序鉴定: 使用常规或快速方法进行初步的鉴定后进行序列的测定。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
 - T42 /BI 714
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案