

# pBM27 Toposmart 克隆试剂盒

(pBM27 Toposmart Cloning Kit)



## 产品信息:

**保存条件:** -20℃ 保存一年。

	CL119-01	CL119-02
	(20次)	(20次×3)
pBM27 Vector (20ng/µl)	20μ1	20μ1×3
10×Toposmart	20μ1	20μ1×3
Control Insert EGFP	5µl	5µl
M13F(-21) Primer(使用前加入60ul ddH2O)	0.1OD	0.1OD×3
M13R Primer(使用前加入60ul ddH2O)	0.1OD	0.1OD×3

#### 产品介绍:

利用痘苗病毒的拓扑异构酶I(Topoisomerase I)的切割再连接的特点将PCR产物定 向克隆到线性化的pBM27载体中。适用于克隆由Pfu、sPfu、KOD、Xerox、Phusion和 Q5等高保真DNA聚合酶扩增的平末端PCR产物。pBM27载体类似于invitrogen公司的 pENTR/D-TOPO入门载体,具有attL1和attL2,为gateway系统中的入门载体。引物 M13F(-21)和M13R可用于菌落PCR和测序鉴定。

# 产品特点:

- (1) 连接反应仅需 5 分钟。
- (2) 只适合平末端 PCR 产物的快速、高效、定向克隆。
- (3) 载体采用了新的制备工艺,零背景,无需蓝白斑筛选
- (4) 可在基因的 C 端中融合 Flag 标签序列。
- (5) 载体为壮观霉素抗性。

# 注意事项:

- (1) 引物要求: PCR 引物 5'端不能进行磷酸化修饰,普通商业化引物即可。上游引物 的 5'端添加 CACC 四个碱基 (CACC 为真核表达所必需的 Kozak 序列)。如果目的蛋 白需要在 C 端带 FLAG 标签,下游引物则需要夫掉基因本身的终止密码子(3 个碱基), 目的蛋白的翻译终止由 FLAG 标签的终止密码子 TAA(位于 Xho I 酶切位点前)来实 现。
- (2) DNA 聚合酶: 选用 Pfu、sPfu、Phusion、O5、KOD 和 Xerox 等高保真 DNA 聚合 酶用于 PCR 扩增。
- (3)连接时间: 5-15 分钟,一般为 15 分钟。
- (4)连接温度:室温  $(22 \degree -37 \degree)$ ,可使用PCR仪控温。最<mark>佳反应温度为</mark>25  $\degree$ 。若片段有



高GC等复杂结构,可在37℃反应。

- (5)产物要求:为保证PCR产物完整,建议72℃后延伸5-10分钟。连接前使用琼脂糖凝胶电泳检测PCR产物的质量和纯度,如PCR产物为非单一性条带,目的片段一定要切胶回收。如PCR产物为单一条带,无引物二聚体,可以取1-3μl的PCR产物直接连接。但若扩增模板为质粒DNA,应注意质粒的抗性。由于pBM27载体为壮观霉素抗性,以壮观霉素抗性的模板质粒扩增的PCR产物应切胶回收后再连接。
- (6)片段用量: 胶回收的DNA片段一般使用量为50-100ng。对照片段为5°端带CACC四个碱基的全长EGFP基因的平末端产物。
- (7)往M13F(-21)和M13R引物干粉管加120μl灭菌水即为5μM浓度的引物。

#### 操作步骤:

#### 1.连接反应

按下表,在一个 0.2ml PCR 管中依次加入

成分	体积
DNA 片段	0.5-8μ1
pBM27 Vector	1μl
10×Toposmart	1µl
补水至总体积	10µl

加完试剂后,轻轻混匀低速离心,使溶液集中在管底。PCR 仪控温 25℃反应 15 分钟,反应结束后,将离心管置于冰上,等待细菌转化。如暂时不转化,可冻存于-20℃。

#### 2. 转化

- (1)取 10<sub>u</sub>l 连接产物到 100<sub>u</sub>l 刚刚融化的感受态细胞中, 轻轻混匀, 冰浴 20-30 分钟。
- (2) 42℃水浴中热击 30 秒钟。
- (3) 立刻置于冰水浴中 2 分钟。
- (4) 加入 900 μl 无菌的不含抗生素的 SOC 或 LB, 37℃, 200 rpm 振荡培养 60 分钟。
- (5) 4000rpm 离心 1 分钟, 去掉大部分上清, 保留 100μl, 用移液器轻吹菌体, 充分 悬浮荫液, 取全部荫液涂布, 然后 37℃培养过夜(12-16 小时)。

## 3. 阳性克隆鉴定:

- (1) 菌落PCR方法鉴定阳性克隆
  - A. 用10山吸头挑选克隆至预先加有10山无菌水或LB培养基的PCR管中,吹打混合
- B. 在25μl PCR反应体系中加入2μl细菌悬液为模板、M13F(-21)和M13R各1μl, PCR方法鉴定阳性克隆。
- C.PCR扩增条件: 95℃预变性5分钟(裂解细胞,失活核酸酶),94℃变性10 秒钟,55℃退火10秒钟(注:使用基因特异性引物做PCR鉴定时,退火温度则需按其最适温度进行调整),72℃延伸(根据片段的大小决定延伸时间,通常每1-2分/1kb),30-35个循环,72℃后延伸5分钟。1%琼脂糖凝胶电泳分析扩增结果,有强烈的明显条带的克隆为重组体,与插入片段大小相近(由于扩增引物在克隆位置的两侧,所以PCR扩增出的DNA的长度比插入片段大371bp)可视为阳性克隆。菌落PCR方法鉴



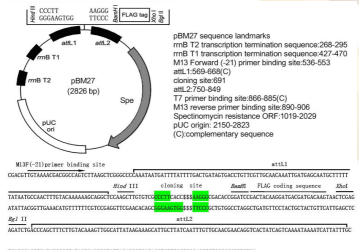
定重组体时一定要设立一个不加菌液的阴性对照。

(2) 限制性酶切分析阳性克隆

挑取单菌落接种于3-5mL含壮观霉素的LB培养液中,过夜培养,小量制备质粒,参考pBM27图谱,选择合适的限制性内切酶(Hind III,BamH I,Xho I,Bgl II),酶切后电泳鉴定重组质粒。

(3) 测序: 用M13F(-21)和M13R对质粒进行测序分析。

#### pBM27 载体图谱及多克隆位点序列



T7 primer binding site M13R primer binding site

## 常见问题分析

重组子克隆菌少,或阳性率低:

- (1) 感受态效率低,使用转化效率 $>5 \times 10^7 c fu/\mu g$  的感受态细胞。
- (2) 连接反应在低温下(如放碎冰上)操作,应该在室温下操作。
- (3) PCR 片段加入量太多或太少,按照推荐量加入。
- (4) PCR 纯度低,重新扩增或重新纯化 PCR 产物。
- (5) PCR 质量低,切胶时在紫外下照射时间长,需重新制备。
- (6) PCR 扩增结束后,应该再延伸 5-10 分钟,确保片段延伸完全。
- (7) 转化后没有复苏培养,可以加入 SOC 或 LB,培养 60 分钟。
- (8) 克隆基因可能对宿主菌有毒性,比如某些编码膜蛋白和 DNA 结合蛋白的基因, 某些启动子和调节序列基因,或含有倒置或串联重复序列的基因,选用室温过夜 培养平板。

# 载体序列:



>pBM27 (2826bp)

GCCGCAGCCGAACGACCGAGCGCAGCGAGTCAGTGAGCGAGGAAGCGGAAGAGCGCCCAATAC GCAAACCGCCTCTCCCCGCGCGTTGGCCGATTCATTAATGCAGCTGGCACGACAGGTTTCCCGACT GGAAAGCGGCAGTGAGCGCAACGCAATTAATACGCGTACCGCTAGCCAGGAAGAGTTTGTAGAA ACGCAAAAAGGCCATCCGTCAGGATGGCCTTCTGCTTAGTTTGATGCCTGGCAGTTTATGGCGGGC GTCCTGCCGCCACCCTCCGGGCCGTTGCTTCACAACGTTCAAATCCGCTCCCGGCGGATTTGTCC TACTCAGGAGAGCGTTCACCGACAAACAACAGATAAAACGAAAGGCCCAGTCTTCCGACTGAGC CTTTCGTTTTATTTGATGCCTGGCAGTTCCCTACTCTCGCGTTAACGCTAGCATGGATGTTTTCCCAG TCACGACGTTGTAAAACGACGGCCAGTCTTAAGCTCGGGCCCCAAATAATGATTTTATTTTGACTGA TAGTGACCTGTTCGTTGCAACAAATTGATGAGCAATGCTTTTTTATAATGCCAACTTTGTACAAAAA AGCAGGCTCCAAGCTTGTGTCGCCCTTCACC\$\$\$<mark>AAGGG</mark>CGACACCGGATCCGACTACAAGGATGA CGATGACAAGTAACTCGAGAGATCTGACCCAGCTTTCTTGTACAAA<mark>GTTGGCATTAT</mark>AAGAAAGCA TTGCTTATCAATTTGTTGCAACGAACAGGTCACTATCAGTCAAAATAAAATCATTATTTGCCATCCA  ${\tt GCTGATATCCCCTATAGTGAGTCGTATTACATG\underline{GTCATAGCTGTTTCCT\underline{G}GCAGCTCTG\underline{GC}CCGTGTC}}$ TCAAAATCTCTGATGTTACATTGCACAAGATAAAAATATATCATCATGAACAATAAAACTGTCTGCTT ACATAAACAGTAATACAAGGGGTGTTATGCGCTCACGCAACTGGTCCAGA<mark>ACCTTGACCGA</mark>ACGC TGCCTCGGGCATCCAAGCAGCAGCGCGTTACGCCGTGGGTCGATGTTTGATGTTATGGAGCAGCA ACGATGTTACGCAGCAGGCAGTCGCCCTAAAACAAAGTTAAACATCATGAGGGAAGCGGTGATC GCCGAAGTATCGACTCAACTATCAGAGGTAGTTGGCGTCATCGAGCGCCATCTCGAACCGACGTTG CTGGCCGTACATTTGTACGGCTCCGCAGTGGATGGCGGCCTGAAGCCACACAGTGATATTGATTTG AACTTCGGCTTCCCCTGGAGAGAGCGAGATTCTCCGCGCTGTAGAAGTCACCATTGTTG<mark>TGCACGA</mark> CGACATCATTCCGTGGCGTTATCCAGCTAAGCGCGAACTGCAATTTGGAGAATGGCAGCGCAATGA CATTCTTGCAGGTATCTTCGAGCCAGCCACGATCGACATTGATCTGGCTATCTTGCTGACAAAAGCA AGAGAACATAGCGTTGCCTTGGTAGGTCCAGCGGCGGAGGAACTCTTTGATCCGGTTCCTGAACA GGATCTATTTGAGGCGCTAAATGAAACCTTAACGCTATGGAACTCGCCGCCCGACTGGGCTGGCGA TGAGCGAAATGTAGTGCTTACGTTGTCCCGCATTTGGTACAGCGCAGTAACCGGCAAAATCGCGCC GAAGGATGTCGCTGCCGACTGGGCAATGGAGCGCCTGCCGGCCCAGTATCAGCCCGTCATACTTG AAGCTAGACAGGCTTATCTTGGACAAGAAGAAGATCGCTTGGCCTCGCGCGCAGATCAGTTGGAA GAATTTGTCCACTACGTGAAAGGCGAGATCACCAAGGTAGTCGGCAAATAATCAGAATTGGTTAAT TGGTTGTAACACTGGCAGAGCATTACGCTGACTTGACGGGACGGCGCAAGCTCATGACCAAAATC CCTTAACGTGAGTTACGCGTCGTTCCACTGAGCGTCAGACCCCGTAGAAAAGATCAAAGGATCTTC GGTTTGTTTGCCGGATCAAGAGCTACCAACTCTTTTTCCGAAGGTAACTGGCTTCAGCAGAGCGCA GATACCAAATACTGTCCTTCTAGTGTAGCCGTAGTTAGGCCACCACTTCAAGAACTCTGTAGCACC GCCTACATACCTCGCTCTGCTAATCCTGTTACCAGTGGCTGCCAGTGGCGATAAGTCGTGTCTT ACCGGGTTGGACTCAAGACGATAGTTACCGGATAAGGCGCAGCGGTCGGGCTGAACGGGGGGTTC GTGCACACAGCCCAGCTTGGAGCGAACGACCTACACCGAACTGAGATACCTACAGCGTGAGCATT GAGAAAGCGCCACGCTTCCCGAAGGGAGAAAGGCGGACAGGTATCCGGTAAGCGGCAGGGTCGG AACAGGAGAGCGCACGAGGGAGCTTCCAGGGGGAAACGCCTGGTATCTTTATAGTCCTGTCGGGT ACGCCAGCAACGCGGCCTTTTTACGGTTCCTGGCCTTTTGCTGGCCTTTTGCTCACATGTT

BM190411