

# **T4 DNA Ligase**



## 产品信息:

 组成	CL301-01	CL301-02	CL301-03
T4 DNA Ligase (5U/μl)	500U	500U×10	100U
5×T4 DNA Ligation Buffer	400µl	400μl×10	200μ1

## 浓度: 5U/µl

## 产品概述:

在有 Mg<sup>2+</sup>和 ATP 存在的条件下, T4 DNA Ligase 能催化双链 DNA 或 RNA 上相邻的 5′-磷酸末端和 3′-羟基末端形成磷酸二酯 键。该酶不仅能够催化双链 DNA 的平末端或粘性末端之间的连接,还可以修复双链 DNA、RNA 或 DNA/RNA 杂交双链中的单链切刻,但不能催化单链 DNA 之间的连接。

**保存条件**: -20℃保存,有效期一年。

## 酶储存缓冲液:

10 mM Tris-HCl (pH 7.5) , 50mM KCl, 1mM DTT, 0.1mM EDTA, 50% (v/v) glycerol.

#### 5 × T4 DNA Ligase Buffer

250 mMTris-HCl (pH 7.5), 50mM MgCl<sub>2</sub>,50mM DTT, 5mM ATP,连接促进剂。

来 源: 纯化于携带T4 DNA ligase 基因 的E. coli 菌株。

**抑制剂和热失活**:大于200mM的NaCl或KCl可以强烈抑制连接酶活性。65℃加热 10分钟或70℃加热5分钟即可失活。

## 单位定义:

在37℃,20分钟内交换1 nmole 的³²PPi所需要的酶量定义为一个Weiss单位。本产品酶1U(Weiss Unit)相当于200个粘性<mark>末端单</mark>位。在T4 DNA 连接酶反应缓冲液中,16℃条件下,30分钟能够使50%的经H*ind* III消化的λDNA 片段连接所需要的酶量为一个粘性末端单位。

### 质量控制:

蓝白斑分析实验表明白斑数小于2%;过量T4 DNA Ligase 混合超螺旋质粒检测实验表明无核酸酶检出; SDS-PAGE检测重组蛋白纯度大于99%。

应 用:双链DNA粘性末端和平末端的连接;TA克隆;双链DNA的切刻修复等。

#### 连接反应体系:

1.在一个无菌0.2ml的PCR管中加入以下成分

成分	体积	
5×T4 DNA Ligase Buffer	2µl	
载体(50-100ng/µl)	$X\mu l$	
片段	Yμl	
T4 DNA Ligase (5U/μl)	1μl	
灭菌水	补至 10μl	

用手指轻弹管底混匀各成分,离心数秒使反应混合物沉到管底。

## 2.反应条件

粘性末端连接: 25℃反应5-10分钟。

平末端连接或者一个平端另一个为粘端的连接: 25℃反应30-60分钟。

#### 3.连接载体和片段的使用量

连接载体和片段的量一般按照摩尔比 1:3-1:10 进行,片段使用量比载体使用量大<mark>,载体和片段的</mark>使用量一般为 50-100ng 之间。例如,3kb 的载体和 0.5kb 片段按摩尔比 1:3 的连接反应。假如使用 50ng 的 3kb 载体,那么 0.5kb 的片段需要量计算方法为:

 $[ (50ng \times 0.5kb) \div 3kb] \times (3 \div 1) = 25ng$ 

4.转化



连接完成后,取 5-10µl 连接产物加到合适的感受态细胞中,按照感受态细<mark>胞说明书中所叙述的转化步骤进行转化。连接反应结</mark>束后不能转化时,可将连接产物置于-20℃冰箱中保存。

## 注意事项:

- 1. 化冻 5×T4 DNA Ligase Buffer 后,需要混匀后再使用。
- 2. T4 DNA Ligase 最适活性温度为 37℃,但是高温连接形成的连接产物的转化效率<mark>会大大降低,所以</mark>选用 25℃或 16℃等稍低的连接温度。如果连接产物不用转化且需要高的连接效果,可以在 37℃条件下进行。
- 3.该酶需要 Mg<sup>2+</sup>为激活剂,因此螯合 Mg<sup>2+</sup>的 EDTA 的存在会阻碍连接反应。溶解于高<mark>浓度 EDTA 缓冲液的 DNA</mark> 需要用灭菌水或 TE 缓冲液进行置换。

BM190306