

pBM22 快速克隆试剂盒



产品信息:

4- DV	CI 115 01 CI 115 02	
组成	CL115-01	CL115-02
	(20次)	(20 次×3)
pBM22 Vector (40ng/μ l)	20µl	20μl×3
2×T4 DNA ligase master mix	100µl	100μl×3
Blunting Enzyme	20µl	20μl×3
Control Insert EGFP	5µl	5µl
PBM22F Primer (使用前加入60ul ddH2O)	0.1OD	0.1OD ×3
PBM22R Primer(使用前加入60ul ddH2O)	0.1OD	0.1OD ×3

保存条件: -20℃保存一年

产品介绍:

pBM22快速克隆试剂盒为一种阳性选择克隆系统,克隆区域位于pBM22质粒的自杀基因(lethal gene)内部。当连接产物转化大肠杆菌后,有外源片段的插入的重组质粒导致载体上的自杀基因功能丧失,细菌存活,无片段连接(载体自连)时,自杀基因表达的毒蛋白使细菌不能存活。该试剂盒利用T4 DNA 连接酶(T4 DNA ligase)的连接活性将平末端DNA片段克隆到具有磷酸化末端的线性化载体pBM22中。适用于克隆由Pfu、KOD、Xerox、Phusion和Q5等高保真DNA聚合酶扩增的平末端PCR产物或各种方法产生的平末端双链DNA片段。由Taq、Tth和klenTaq等DNA聚合酶扩增的非平末端PCR产物,可通过平末端化酶(Blunting Enzyme)处理成为平末端DNA用于连接。阳性克隆可以用试剂盒提供的引物PBM22F和PBM22R进行菌落PCR或测序鉴定。

产品特点:

- (1) 连接反应仅需5-30分钟。
- (2) 适用于平末端PCR产物和平末端双链DNA片段。
- (3) 适用于磷酸化或非磷酸化的DNA片段, 克隆位点两侧无酶切位点。
- (4) pBM22为氨苄抗性, 具高拷贝复制起始子。

操作步骤:

1.片段的准备



- (1) 平末端PCR产物以及平末端的酶切产物。
- (2) 非平末端PCR产物和粘性末端酶切产物的平末端化处理。PCR扩增结束后,往反应管中加入1μl的Blunting Enzyme,继续在72℃保温15-30分钟;酶切完成后,往反应管中加入终浓度为0.2μM的dNTPs以及1μl的Blunting Enzyme,72℃保温30分钟。
- (3) 琼脂糖凝胶电泳分离DNA片段,切胶回收目的片段。

2.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	Xμl
pBM22 Vector	1µl
2×T4 DNA ligase master mix	5µl
补水至总体积至	10µl

轻轻混合,离心数秒。25℃反应5分钟,反应结束后,将离心管置于冰上,若暂时不做转化实验,可将连接产物-20℃冻存。**注意**: 1.PCR产物的末端为羟基,不能够自连。平末端酶切产物由于存在5′磷酸基团,片段之间能够自连,如果连接体系中片段量过多,可能有多聚体产物产生。如果插入片段长度大于3kb,可以将反应时间最大延长至30min。

(4) 片段用量: DNA片段一般使用量为50-100ng左右。载体与片段的摩尔比控制在1:3-1:10, 对照片段为727bp全长EGFP基因的平末端产物。

3.转化

- (1) 将连接产物加到刚刚化冻的感受态细胞中,轻轻混匀,冰水浴20-30分钟。
- (2) 42℃水浴热击90秒钟,切勿晃动水面。热击结束后立即置于冰水浴中保持2分钟。
- (3) 往管中加500μl的SOC或LB培养基,放入37℃摇床中200rpm左右培养60分钟。
- (4) 4000rpm离心1分钟,弃掉部分上清,保留100-200μl,用吸头轻轻吹打菌块重悬细菌,取全部菌液涂布于氨苄或卡那抗性的LB固体培养板上,待液体吸干后,倒置平板入37℃培养过夜(12-16小时)。

备注: 若感受态使用方法不同,请按照感受态细胞产品说明书进行操作。

4. 阳性克隆鉴定:

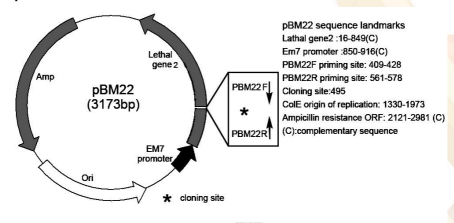
- (1) 菌落PCR方法鉴定阳性克隆
 - ①用10µl吸头挑选克隆至预先加有10µl无菌水或LB培养基的PCR管中,吹打混合。
 - ②25μl PCR反应体系: 取2μl细菌悬液为模板、加入5μM 浓度倒入PBM22F和PBM22R各1μl进行PCR扩增。
 - ③PBM22引物PCR扩增条件: 95℃预变性5分钟(裂解细胞,失活核酸酶),94℃ 变性10 秒钟,55℃退火10秒钟(注:使用基因特异性引物做PCR鉴定时,退



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 min/1kb)60秒,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<mark>克隆为重组</mark>体,与插入片段大小相近(由于PBM22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170bp)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) 测序:用PBM22F和PBM22R对阳性质粒进行测序分析。

pBM22 载体图谱及多克隆位点序列



PBM22F

 ${\tt ACTCAGAGAGCATGAAGTTCGCGATTTCAGAAATGTTTTTATGGCTGCGTTCAATAGCGTTGCCTGCGGCCATCAGATCCTGGTCGCCACGC}\\ {\tt cloning site}$

GTCGTCTTTAACTTCAACGATACCGCCGTCCGGTTTAATAGAAGAATTAGATACGAACAGGGTACCACCCAGGTCTGGGTCGATCTTTTTCA

BM190306