

pUC57EVL Seamless cloning kit



产品信息:

组分	CL118-01 (20 次)	CL118-02 (20 次×3)
pUC57EVL (50ng/μl)	20μ1	20μl×3
2×Seamless Cloning Mix	100μ1	100μl×3

保存条件: -20℃保存一年

产品介绍:

区别于拓扑克隆、TA 载体克隆和酶切克隆等常规克隆方法,无缝克隆技术可在重组酶的作用下,只需一步反应,便可将片段克隆到任何载体中的任意位置,得到重组质粒。无缝克隆技术作为一种非常强大的克隆技术,具有快速、简便、高效、多片段组装和定向克隆等特点,用于单个 DNA 片段的克隆,多个 DNA 片段组装克隆以及多位点突变构建等实验目的。

产品特点:

- 1.简单、快速、精确、定向克隆,连接过程只需要 15 分钟。
- 2.只需要简单的 PCR 扩增就可以制备片段和载体 DNA,不需要内切酶、连接酶和磷酸化酶。
- 3.可以克隆长片段 DNA。
- 4.pUC57EVL 线性化载体,经特殊处理,零背景。

操作步骤:

1.pUC57EVL 使用方法:

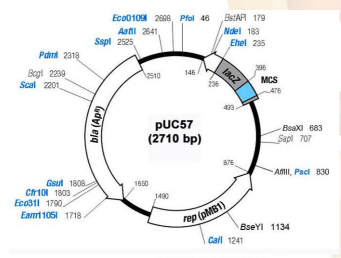
- (1) pUC5EVL当做克隆载体使用,只需要在扩增PCR产物的上游引物5′端添加序列CCTCGCGAATGCATCTAGAT,在下游引物5′端添加序列CGACGGGCCCGGGATCCGAT,就可以通过无缝连接到pUC57EVL中。
- (2) 测序引物

M13F(-47): CGCCAGGGTTTTCCCAGTCACGAC

M13R (-48): GAGCGGATAACAATTTCACACAGG

(3) pUC57EVL 载体为 EcoRV 酶切后的线性化载体 pUC57EVL, 图谱及多克隆位点见下图。





M13F(-47) primer binding site

2.载体片段的重组连接

按下表,在一个0.2ml PCR 管中依次加入

组分	体积
PCR产物 (50-100ng/µl)	1-4µl
pUC57EVL (50ng/μl)	1µl
2×Seamless Cloning Mix	5µl
补水至总体积	10µl

操作: 轻轻混合,离心数秒。在PCR仪上50℃保温15分钟。反应结束后,将离心管置于冰上,等待细菌转化。 如暂时不转化细菌,可冻存于-20℃。

注意:

- 1. 载体用量一般在50-100ng较好。载体和片段的摩尔比为1:1至1:3。片段小于 200bp时,片段用量可增加到载体的5倍量。
- 2.50℃反应时间不要超过60分钟。

3.转化

- (1) 取2-4µl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<mark>束后立即置于冰水浴中保持</mark>2分钟。
- (3)往管中加500μl的SOC或LB培养基,放入37℃<mark>摇床中200rp</mark>m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,取一半菌液涂布于含抗生素的LB固体培养平板上,待液体吸干后,倒置平板,37℃培养过夜。

4.阳性克隆鉴定:

- (1) 菌落PCR方法:
- (2) 限制性酶切分析方法;
- (3) DNA测序分析方法。

5.pUC57 载体序列:

TCGCGCGTTTCGGTGATGACGGTGAAAACCTCTGACACATGCAGCTCCCGGAGACGGTCACAGCTTGT CTGTAAGCGGATGCCGGGAGCAGACAAGCCCGTCAGGGCGCGTCAGCGGGTGTTGGCG<mark>GGTGTCGGGG</mark> CTGGCTTAACTATGCGGCATCAGAGCAGATTGTACTGAGAGTGCACCATATGCGGTGTGAAATACCGC ACAGATGCGTAAGGAGAAAATACCGCATCAGGCGCCATTCGCCATTCAGGCTGCGCAACTG<mark>TTGGGAA</mark> AAGTTGGGTAACGCCAGGGTTTTCCCAGTCACGACGTTGTAAAACGACGGCCAGTGAATTCGAGC<mark>TCG</mark> GTACCTCGCGAATGCATCTA**GATATC**GGATCCCGGGCCCGTCGACTGCAGAGGCCTGCATGCAAGCT TGGCGTAATCATGGTCATAGCTGTTTCCTGTGTGAAATTGTTATCCGCTCACAATTCCACACAACATA GCGCTCACTGCCCGCTTTCCAGTCGGGAAACCTGTCGTGCCAGCTGCATTAATGAATCGGCCAACGCG ${\tt CGGGGAGAGGCGGTTTGCGTATTGGGCGCTCTTCCGCTTCCTCGCTCACTGACTCGCTGCGCTCGGTC}$ GTTCGGCTGCGGCGAGCGGTATCAGCTCACTCAAAGGCGGTAATACGGTTATCCACAGAATCAGGGGA TAACGCAGGAAAGAACATGTGAGCAAAAGGCCAGCAAAAGGCCAGGAACCGTAAAAAGGCCGCGTTGC TGGCGTTTTTCCATAGGCTCCGCCCCCTGACGAGCATCACAAAAATCGACGCTCAAGTCAGAGGTGG CGAAACCCGACAGGACTATAAAGATACCAGGCGTTTCCCCCTGGAAGCTCCCTCGTGCGCTCTCCTGT $\mathsf{TCCGACCCTGCCGCTTACCGGATACCTGTCCGCCTTTCTCCCTTCGGGAAGCGTGGCGCTTTCTCATA$ GCTCACGCTGTAGGTATCTCAGTTCGGTGTAGGTCGTTCGCTCCAAGCTGGGCTGTGTGCACGAACCC CCCGTTCAGCCCGACCGCTGCGCCTTATCCGGTAACTATCGTCTTGAGTCCAACCCGGTAAGACACGA AGTTCTTGAAGTGGTGGCCTAACTACGGCTACACTAGAAGAACAGTATTTGGTATCTGCGCTCTGCTG AAGCCAGTTACCTTCGGAAAAAGAGTTGGTAGCTCTTGATCCGGCAAACAA<mark>CCACCGCTGGT</mark>AGCGG TTTCTACGGGGTCTGACGCTCAGTGGAACGAAAACTCACGTTAAGGGATTTTGGTCATGAGATTATCA GTAAACTTGGTCTGACAGTTACCAATGCTTAATCAGTGAGGCACCTATCTCAGCGATCTGTCTATTTC GTTCATCCATAGTTGCCTGACTCCCGTCGTGTAGATAACTACGATACGGAGGGCTTACCATCTGGC CCCAGTGCTGCAATGATACCGCGAGACCCACGCTCACCGGCTCCAGATTTATCAGCAATAAACCAGCC GCCGGGAAGCTAGAGTAGTTCGCCAGTTAATAGTTTGCGCA<mark>ACGTTGTTGC</mark>CATTGCTACAGGC



ATCGTGGTGTCACGCTCGTTTGGTATGGCTTCATTCAGCTCCGGTTCCCAACGATCAAGGCGAGT
TACATGATCCCCCATGTTGTCAAAAAAAAGCGGTTAGCTCCTTCGGTCCTCCGATCGTTGTCAGAAGTA
AGTTGGCCGCAGTGTTATCACTCATGGTTATGGCAGCACTGCATAATTCTCTTACTGTCATGCCATCC
GTAAGATGCTTTTCTGTGACTGGTGAGTACTCAACCAAGTCATTCTGAGAATAGTGTATGCGGCGACC
GAGTTGCTCTTGCCCGGCGTCAATACGGGATAATACCGCGCCACATAGCAGAACTTTAAAAGTGCTCA
TCATTGGAAAAACGTTCTTCGGGGCGAAAACTCTCAAGGATCTTACCGCTGTTGAGATCCAGTTCGATG
TAACCCACTCGTGCACCCAACTGATCTTCAGCATCTTTTACTTTCACCAGCGTTTCTGGGTGAGCAAA
AACAGGAAGGCAAAATGCCGCAAAAAAAGGGAATAAGGGCGACACGGAAATGTTGAATACTCATACTCT
TCCTTTTTCAATATTATTGAAGCATTTATCAGGGTTATTGTCCCCGAAAAGTGCCACCTGACGTCTAAGA
AACCATTATTATCATGACATTAACCTATAAAAATAGGCGTATCACGAGGCCCTTTCGTC

BM190306