

# **ExonArt® Seamless Cloning and Assembly Kit**

货号: A101 保存: -20℃ 运输: 2~8℃

货号	规格
A101-01	50 μl
A101-02	100 μl
A101-03	250 μl

## 【产品概述】

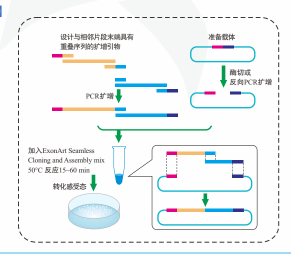
基于重组原理的无缝克隆技术,作为新一代的克隆方法,不依赖于繁琐的酶切、回收、连接等操作,通过DNA片段与线性化载体末端的18~25 nt同源序列的重组,可将DNA片段克隆至任意线性化载体任意位点,载体自连背景极低。无缝克隆技术是一种简单、快速、高效的DNA定向克隆技术。

ExonArt Seamless Cloning and Assembly Kit 作为升级版的无缝克隆及多片段重组试剂盒,一个反应可实现两个或多个DNA片段的重组,且阳性率高于95%。

## 【适用范围】

基因定向克隆, 多片段重组。

## 【实验流程图】



## 【ExonArt Seamless Cloning and Assembly试剂盒实验方案】

#### 1. 线性化载体制备

采用酶切或反向PCR扩增方法将载体线性化。

#### a. 酶切制备:

选择合适的位点,单酶切或双酶切皆可。若使用单酶切进行线性化,可以适当延长酶切时间以减少环状质粒残留。酶切完成后,应将限制性内切酶失活或对线性化载体纯化后再用于重组反应。

注1: 载体酶切一定要完全, 否则未切开的载体会影响后续阳性克隆的鉴定;

注2: 经双酶切进行线性化无需去磷酸化, 经单酶切则需要去磷酸化;

注3:推荐纯化回收产物用ddH,O洗脱溶解。

#### b. 反向PCR扩增制备

为减少扩增突变的引入,推荐使用高保真的聚合酶进行扩增。推荐使用线性化质粒做模板,以减少 环状质粒模板残留对后续阳性克隆的鉴定。

注:如果使用环状质粒做模板,应使用DpnI对环状质粒进行降解,再用于后续重组反应。

#### 2. 插入片段PCR引物设计

PCR引物的5' 端必须包含与其相邻片段(其他插入片段或载体)末端同源的18~25 nt (推荐使用20 nt)序列。

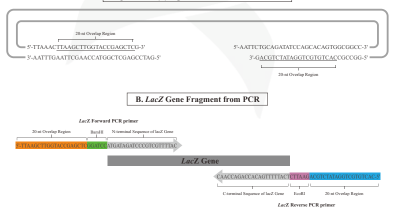
#### 插入片段正向扩增引物:

5'-载体上游末端同源序列+酶切位点 (可选) +基因特异性正向配对序列-3'

#### 插入片段反向扩增引物:

3'- 基因特异性反向配对序列+酶切位点 (可选) +载体下游末端同源序列-5'

#### A. pcDNA3.1(+) digested with BamHI and EcoRI



注:尽量选择无重复序列且GC含量均匀的区域进行克隆,当末端同源序列的GC含量为40~60%时,重组效率最高。

#### 3. 插入片段PCR扩增

推荐使用高保真的聚合酶进行扩增,以减少扩增突变的引入。建议使用纯化后的PCR产物进行重组反应。若PCR产物经琼脂糖凝胶电泳鉴定为特异性扩增产物,可直接使用,但加样体积应不超过总反应体积的20%。

注:推荐纯化回收产物用ddH,O洗脱溶解。

#### 4. 重组反应

a. 配制以下反应体系:

组分	反应体系
ExonArt Seamless Cloning and Assembly kit*	5 μ1
线性化载体	50~200 ng
插入片段	10~200 ng
Sterilized ddH <sub>2</sub> O	补足至10 μl

<sup>\*</sup> ExonArt Seamless Cloning and Assembly kit融化后充分混匀再使用。

重组反应体系配制完成后,用移液枪轻轻吹打混匀各组分后进行瞬时离心,避免气泡产生,切勿 涡旋。

注1:插入片段与载体在重组时为相同摩尔数;

注2: 若插入片段的长度小于200 bp,则插入片段与载体的摩尔比应调整为5:1;

注3:当1~2个DNA片段插入载体时,DNA总量推荐为0.02~0.5 pmols;当4~6个DNA片段插入载体时,

DNA总量推荐为0.2~1 pmols;

注4: DNA摩尔数与质量换算公式: pmols=(weight in ng)×1000/(base pairs×650 daltons); 例如, 200 ng 的5000 bp载体为0.06 pmols;

注5:载体片段过长、插入片段过长或片段数过多,克隆数及阳性克隆率均会降低。

b. 将反应体系置于50°C, 反应15~60 min。

注1: 推荐使用PCR仪等温控比较精确的仪器进行反应, 反应时间不足或过长均会影响克隆效率;

注2: 插入片段小于500 bp时, 推荐反应时间为15 min;

注3:插入片段在4kb以上时,建议反应时间为45~60 min;

注4: 插入3~5个片段时, 推荐反应时间为45~60 min。

c. 重组反应完成后,将反应体系进行瞬时离心,置于冰上冷却,用于转化或者冻存于-20°C备用。

注: -20℃冻存的重组产物,建议在1周内使用。

#### 5. 重组产物转化

取5~10  $\mu$ l重组产物,加入到100  $\mu$ l感受态细胞中,缓慢吹打混匀,冰上放置30 min。42°C热激90 sec,冰上放置3 min,加800  $\mu$ l SOC或LB培养基,37°C振荡培养45~60 min。将菌液均匀涂布在含有对应抗生素的平板上,倒置于37°C过夜培养。

注:不同感受态细胞最后的克隆数及克隆阳性率有所差别,推荐使用转化效率大于10° CFU/μg的感受态细胞。

## 【常见问题】

问题描述	原因	解决方案
转化效率低	感受态效率低下	使用新制备或经验证的高效率感受态。
	DNA片段纯度不够	对载体和插入片段进行胶回收纯化,且纯化产物用 ddH <sub>2</sub> O洗脱溶解。
	重组反应抑制物	由于EDTA等金属离子螯合剂会抑制重组反应,因此纯 化产物应溶解于无菌ddH <sub>2</sub> O水中,切勿使用Tris-EDTA 等缓冲液。
	DNA片段比例不佳	按照说明书推荐的最适用量和比例配制反应体系。若线性化载体和插入片段已经过纯化,且电泳检测条带单一或无Smear残留时,可使用NanoDrop等超微量核酸测定仪进行测定,只有当A260/A280在1.8~2.0之间时浓度值可信。
克隆阳性率低	载体线性化不完全	酶切制备线性化载体时,增加限制性内切酶用量,延长 酶切时间,使用胶回收纯化酶切产物。
	相同抗性质粒污染	以质粒为模板进行插入片段PCR扩增时,应使用已经线性化的质粒作为模板,使用Dpnl对扩增产物进行酶切。或对PCR产物进行胶回收纯化,在胶回收电泳过程中,应使用新鲜的电泳缓冲液分离DNA片段,从而防止杂质粒污染。
	平板抗性不足	使用新鲜制备的抗生素平板。
大量克隆含有不 正确的插入片段	非特异性PCR扩增产物	优化PCR体系,提高扩增产物特异性,或对PCR产物进 行胶回收。

### 【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时,本公司承诺为客户免费更换等量的合格产品。在所有情况下,本公司对此产品所承担的责任,仅限于此产品的价值本身。



- 蓉为基因/Exongen Biotech Co., Ltd
- 咨询热线/400-0800-717
- 技术支持/support@exongen.com
- 岡址/www.exongen.com
- 销售/sales@exongen.com
- ■售后/service@exongen.com