
版本号:190605

Zero Background pTOPO-TA/Blunt Cloning Kit 零背景 pTOPO-TA/Blunt 通用克隆试剂盒

目录号: CV21

❖ 试剂盒组成、储存、稳定性:

试剂盒组成	20 次(CV2101)	80 次(CV2102)
pTOPO-TA/Blunt Vector(30ng/ μ l)	40 μ l	160 μ l
1000bp Control (30ng/ μ l)	5 μ l	5 μ l
10 × Enhancer	20 μ l	80 μ l

-20°C 储存, 至少 12 个月。冰袋运输, 1-2 天置于室外常温不影响质量。

❖ 产品介绍:

本制品和传统的T4连接酶原理不同, 它利用了Topoisomerase可以在瞬间（几秒钟-几分钟）、高效（接近100%）连接DNA片段的原理采用本公司独创的工艺制成。

1. 可以在瞬间（几秒钟-几分钟）完成**任意PCR产物（兼容A末端/平末端）**连接。
2. 特制的新型载体质粒大小仅仅不到2kb, 充分发挥了TOPO载体越小, 可容纳片段越大的优势, 最大限度提高了大片段连接效率; 连接后质粒大小比传统载体小2kb以上, 质粒越小, 转化效率越高, 极大的提高了各种片段连接后的转化子数量。
3. 采用氨苄抗性载体只需10分钟复苏时间, 比卡那抗性载体1小时复苏时间缩短6倍。
4. 最快可以不用冰浴和热休克, 室温5分钟内完成转化; 无需1小时复苏, 只需37°C 10分钟复苏便可以涂板。从连接到涂板最快只需15-20分钟。
5. 自杀基因零背景原理, 无自连假阳性, 无需繁琐蓝白斑筛选和菌落PCR筛选。大部分情况下随机挑一个克隆便是有插入的（接近100%）。
6. 连接长片段能力远超传统TA/Blunt克隆载体, 可连接长达10kb片段（例如连接5kb片段, 也可能达到挑10个菌落, 至少8个是有插入的效果）, 是新一代世界领先的简单、快速、零背景免筛选的TOPO TA/Blunt克隆载体。

注意: 测序只能采用 M13F/M13R 通用引物测序（见后面图谱）, 但是不能采用 M13(-47)/M13(-48)通用引物测序。菌落 PCR 可使用和测序相同的引物。

❖ 操作步骤：

1. 连接反应的准备：

PCR引物使用正常设计的引物即可，不需做任何改变（不能用磷酸化引物）。任意PCR产物（兼容A末端/平末端）均可以直接连接。PCR产物一般建议胶回收纯化（货号：DR01），这样可以避免后续可能的问题。如果PCR产物仅有目的条带、无非特异条带和引物二聚体，也可尝试直接进行连接反应。如果是以质粒为模板的PCR产物则最好进行纯化，因为模板质粒也可能长出菌落（但不是想构建的目的载体）。

2. 连接反应：

1) 室温（25°C–37°C）设立 10μl 连接体系（建议用 0.2ml PCR 管，PCR 仪器控温）：

纯化后的 PCR 产物/或者 1μl 1000bp control	0.5-5μl
pTOPO-TA/Blunt Vector	2μl
10 × Enhancer	1μl
灭菌水	Xμl
总体积	10μl

加完试剂后，用移液器轻轻吹打混匀或者轻弹管底混匀，低速瞬时离心收集所有液体在离心管底，注意此步骤不能在冰上进行，只能在室温（25°C–37°C）进行。

注：如果使用 5μl 体系连接，各成分按照比例减半使用，使用次数可以加倍。

不同大小插入片段的推荐用量（注意过量太多了，反而导致转化子减少）：

插入片段大小 (bp)	推荐用量 (ng)
100-1000	10-40
1000-2000	40-80
2000-5000	80-180

2) 室温（25°C–37°C）连接 5 分钟。

本载体推荐室温（25°C–37°C）5 分钟完成连接。长片段或者连接困难片段可以延长连接时间到 10-15 分钟，温度可选 37°C，可显著增加转化子数量。

3) 连接产物置于冰上备用。立即接标准的感受态转化步骤或者快速转化步骤。

3. 快速转化：

- 1) 感受态细胞从-80°C 拿出，迅速插入冰浴中，解冻融化（约 1-3 分钟左右）。
- 2) 立刻加入 5μl 连接液(最多可全部加入，只要体积不超过感受态细胞体积的 1/10)，用手拨打离心管底轻轻混匀(避免用枪吸打)，冰浴放置 5 分钟。

3) 42℃水浴热激 60 秒，迅速放回冰浴静置 2-3 分钟，该过程不要摇动离心管。

注意：此步骤首选建议 42℃水浴 60 秒热激。但是根据我们的经验，大部分商品化的 TOP10 和 DH5a 感受态细胞此步骤也可将离心管置于室温（>22℃）进行，时间不需十分准确，夏季或室温较高时，可放置 5-8 分钟左右；如果室温较低，可延长时间至 8-15 分钟左右。有经验的客户可以根据具体情况尝试无热激转化。

4) 加 300-500 μ l LB 或者 SOC 培养基(不含抗生素), 37℃ 200 rpm 振荡培养 10 分钟。

根据我们的经验，一般可以直接将培养基（如从冰箱取出温度低，应事先置 37℃ 温箱回温至 22℃-37℃）加入到感受态细胞的 1.5 ml 离心管，盖上离心管盖，水平固定在振荡培养箱中振荡培养复苏即可，不需要转移到试管培养复苏。

一般商品化的感受态细胞不超过 2kb 插入片段情况下，热休克后 10-15 分钟复苏可以得到足够多转化子，如果使用实验室自制的感受态效率低、或者转化子少、插入片段长的情况下可以提高复苏时间到 30-60 分钟以得到更多的转化子。

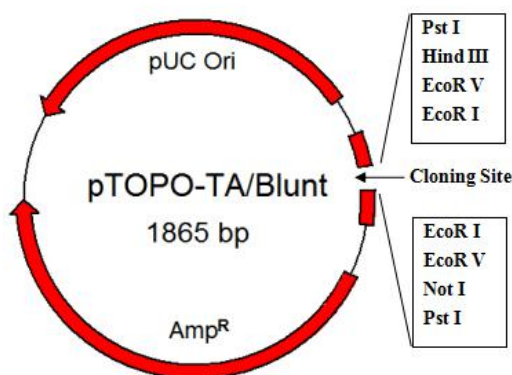
5) 取 100-200 μ l 菌液涂板(培养板含氨苄青霉素 100 μ g/ml)，培养过夜。（如果预计转化子少，为得到较多克隆，4000 rpm 离心 1 min，吸弃掉部分上清，保留 100-150 μ l，轻弹悬浮菌体，取全部菌液涂板）

4. 转化子的筛选鉴定：

本制品采用自杀基因零背景原理，无插入自连的细菌会自杀无法生长，因此几乎没有假阳性，一般情况下，可以达到所见即所得，只要是长出来的菌落正常（不是污染的杂菌，转化子数量也不算太少），基本就包含插入。因此插入片段不超过 2-3kb 的情况下可以不用菌落 PCR 鉴定，直接挑 1-2 个菌去测序。

- 1). 一般本公司 TOPO 载体阳性率非常高，所以菌落生长正常，数量也不是太少的情况下建议省略菌落 PCR/菌液 PCR 鉴定直接去测序。**注意测序引物不能采用 M13(-47)/M13(-48)通用引物测序。**
- 2). TOPO 载体的菌落 PCR 结果容易出现假阴性。因此在使用菌落 PCR 鉴定的情况下，如菌落 PCR 结果阳性，一般可以相信此结果。如结果是阴性，或者显示扩增出大小和预期不符合，一般不可相信，要考虑到菌落 PCR 结果假阴性的可能。需要进一步提取质粒电泳跑大小，或者酶切鉴定来确认。
- 3). 用上述培养的白色菌落的菌液抽提质粒，插入片段较大的情况下，直接跑电泳看质粒大小就直接能鉴定出有插入的质粒，还可用 EcoR I/Ecor V 单酶切释放插入片段或用其它合适的酶切，琼脂糖凝胶电泳检查片段大小，确定是否含有目的片段。

❖ pTOPO-TA/Blunt 载体图谱:



pTOPO-TA/Blunt 载体

通用 M13 测序引物序列:

M13F: TGTAACGACGCCAGT

M13R: CAGGAAACAGCTATGACC

注: “M13 通用引物”有多种不同的序列,且个别引物合成公司默认的 M13 引物与此载体所用的 M13 序列有差异,合成使用前务必先核对序列。

❖ pTOPO-TA/Blunt 载体多克隆位点序列:

M13F		PstI	HindIII	EcoRV	EcoRI		
AGTGAGTTGA	TTGTGTAAAA	CGACGGCCAG	TGTCTGAGGC	TCGCTGCAGT	CCTGAAGCTT	GATATC AAAT	
TCACTCAACT	AACACATTTT	GCTGCCGGTC	ACAGACTCCG	AGCGACGTCA	GGACTTCGAA	CTATAGCTTA	
		EcoRI	EcoRV	NotI	PstI		
TC CGCTGTGCG	CCCTT	DNA Insert	AA	GGGGACACAG	CT AAATT CGAT	ATCGCGGCCG	CT TGCAG TCA
AGGGCACAGC	GGGAA		TT	CCCCTGTGTC	GCTTAAGCTA	TAGCGCCGGC	GGACGTCAGT
		M13R					
ATACTGACGA	TGGTCATAGC	TGTTTCTGT	CCATAGCAGA				
TATGACTGCT	ACCAAGTATCG	ACAAAGGACA	GGTATCGTCT				