

版本号: VT230613

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

pLB-T Fast 连接试剂盒

本系列产品内容

目录号	产品名称	包装
VT217-01	pLB-T Fast连接试剂盒	20 rxn
VT217-02	(pLB-T Fast Ligation Kit)	60 rxn
VT317-01	pLB-T Fast克隆试剂盒	20 rxn
VT317-02	(pLB-T Fast Cloning Kit)	60 rxn

产品组成	pLB-T Fast 连接试剂盒		pLB-T Fast 克隆试剂盒	
	VT217-01	VT217-02	VT317-01	VT317-02
pLB-T Vector (50 ng/µl)	20 µl	60 µl	20 µl	60 µl
RapiLigation Mix (2×)	100 µl	3×100 µl	100 µl	3×100 µl
Control Insert DNA (688 bp) (50 ng/µl)	10 µl	10 µl	10 µl	10 µl
DH5 α (100 μl/管)	-	-	10管	30管
Compcell Control Plasmid pUC19 (0.1 ng/µl)	-	-	10 µl	10 µl
ddH ₂ O	1 ml	1 ml	1 ml	1 ml

保存条件

感受态细胞需要严格的在-90~-65°C冻存,可保存半年;其余的试剂于-30~-15°C保存,可保存一年。所有试剂避免反复冻融。(载体和连接试剂可以适当的分装成小份,防止反复冻融,以保证质量)。

产品简介

pLB-T Fast快速克隆试剂盒可以高效克隆各种PCR产物和任何具有粘性末端的DNA片段。该试剂盒对磷酸化或非磷酸化的DNA片段都有效。阳性选择载体和插入片段连接仅需5 min即可获得超过95%的阳性重组克隆。试剂盒中配备了新型的RapiLigation Mix(目录号:RT407)为高效的T4 DNA连接酶反应试剂,其中含有连接增强剂、酶稳定剂,可大大缩短连接时间、提高PCR产物的连接和克隆效率。按不同需要配备了DH5α感受态细胞以及对照用超螺旋质粒,方便进行转化。

产品特点

高效快速: 5 min快速连接,阳性率近100%。

灵敏广泛: 适合低至0.025 pmol浓度片段和长至3 kb片段的高效连接。

操作便捷: 配合使用新型RapiLigation Mix, 只需加入载体和片段即可进行连接反应。

不同片段使用量

载体与片段的摩尔比控制在1:3-1:8,请根据凝胶电泳或紫外分光光度计检测后的浓度和 片段长度来计算其摩尔比。插入片段用量,可根据以下公式粗略计算:

连接体系中50 ng的载体,不同大小的PCR产物最佳加入量举例如下:

PCR产物长度(bp)	最佳的使用量(ng)
700 bp	35 ng
2000 bp	100 ng

反应体系

标准体系为10 µl体积, 5 µl的反应体系也能取得很好的效果, 试剂用量减半。

使用方法(以下的步骤请在无菌条件下操作)

1. 按照下表的内容在无菌的离心管中加入各种成分。

组成成分	体 积		
RapiLigation Mix (2×)	5 µl		
pLB-T Vector (50 ng/μl)	1 μΙ		
目的PCR片段/ Control Insert DNA	Χ μΙ/1 μΙ		
ddH_2O	补足至10 μl		

轻轻弹动离心管以混匀内容物,短暂离心3-5 sec。将混合反应液置于22℃反应5 min。反应结束后,将离心管置于冰上,进行后续的转化反应。

注意: 如果插入片段长度小于1 kb,反应时间可以采用5-10 min。

如果插入片段长度为1-2 kb,反应时间可以采用10-20 min。

如果插入片段长度大于2 kb,反应时间可以采用30 min至过夜。

- 3. 转化
- 制备含有氨苄青霉素终浓度100 μg/ml的LB琼脂糖平板。将平板放置在37℃,至少预热20 min。
- 2) 取部分连接产物加到50-100 μl DH5α感受态细胞中(感受态细胞应刚从-90~-65°C冰箱取出放于冰浴上,待刚刚解冻时加入连接产物,连接产物的加入量不超过感受态细胞体积的十分之一),轻弹混匀,冰浴30 min(必要时请使用超螺旋质粒pUC19同步转化感受态细胞作为对照检测转化效率,将1 μl的Compcell Control Plasmid pUC19加入另一只感受态细胞管中作为对照,其余的操作步骤与连接产物的转化步骤同步进行)。
- 3) 将离心管置于42℃水浴90 sec, 取出管后立即置于冰浴中放置2-3 min, 期间不要摇动离 心管。

- 4) 向离心管中加入350 μl 37°C预热的SOC或LB<u>(不含抗生素)</u>培养基, 180 rpm、37°C振荡培养45 min 60 min 。目的是使质粒上相关的抗性标记基因表达,使菌体复苏。
- 5)将离心管中的菌液混匀,吸取200 μl加到含氨苄青霉素的LB固体琼脂培养基上,用无菌的 弯头玻棒或玻璃珠轻轻的将细胞均匀涂开。待平板表面干燥后,倒置平板,37℃培养12-16 h。

4. 检测

- 1) 常规检测:将得到的菌落接种1-5 ml LB (含有终浓度为50-100 μg/ml的氨苄青霉素)培养基,37°C摇床振荡培养过夜,保存菌种后提取质粒,应用PCR或酶切方法鉴定插入片段是否正确。
- 2) 快速检测: 挑取菌落直接进行PCR检测(具体方法见分子克隆第三版)。
- 3) 测序鉴定: 使用常规或快速方法进行初步的鉴定后进行序列的测定。

pLB-T Vector测序引物:

pLB Forward Sequencing Primer (23-mer):

5' -CGACTCACTATAGGGAGAGCGGC-3'

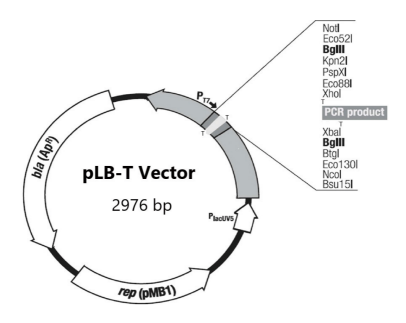
pLB Reverse Sequencing Primer (24-mer)::

5' -AAGAACATCGATTTTCCATGGCAG-3'

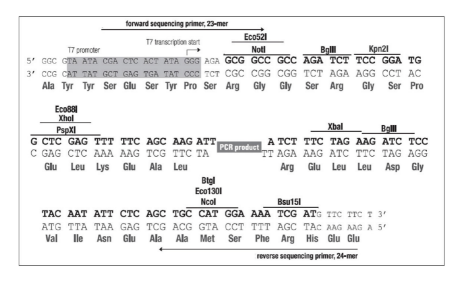
注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1 .连接使用的PCR片段3' 端应带有A末端,如果是使用pfu等高保真聚合酶扩增的不带A末端 的平末端片段,可选用pLB零背景快速克隆试剂盒(VT205/206)。
- 2. 转化过程中使用Control Insert DNA做对照是非常必要的,在实验出现问题时可以确定原因。
- 3. 建议留下部分连接产物,在出现问题后能迅速的补救,减少不必要的重复实验。
- 4. 涂布用量可根据具体实验作相应调整。如转化的DNA总量较多,可取更少量转化产物涂布平板;反之,如转化的DNA总量较少,可取200-300 μl转化产物涂布平板。如果预计的克隆较少,可通过离心(4000 rpm, 2 min)后吸除部分培养液,留下适量的培养基悬浮菌体后将其涂布于一个平板中(涂布剩余的菌液可置于4℃保存,如果次日的转化菌落数过少可以将剩下的菌液再涂布新的培养板)。

pLB-T Vector图谱



pLB-T Vector多克隆位点





TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案