

# **Zero pFAST-Blunt Simple Cloning Kit**

## **零背景 pFAST-Blunt Simple 克隆试剂盒**

**货号：DT124-01**

**规格：20 次**

**保存：-20 °C**

### **【产品简介】**

本产品利用Topoisomerase 原理可以在瞬间完成连接的优良特性，结合特有的工艺制成。与传统T4连接酶原理不同，可以不用冰浴和热休克，室温5min 内完成连接，37°C 复苏10min即可涂板，全过程只需15-20min；无自连、零背景，无需蓝白斑筛选，长至10kb的片段亦可高效连接，阳性克隆率近100%。是一款操作简单、快速、零背景的平末端克隆载体。

本产品在克隆插入位点两侧不含多克隆酶切位点，需要在PCR扩增引物上导入合适的酶切位点。此时如果对使用PCR扩增引物导入的酶切位点进行DNA酶切时，酶切反应将不会受到载体上其它多克隆酶切位点上的限制酶影响，可以大大提高酶切效率，增加亚克隆成功率。

**提示：** 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。

### **【产品组分】**

试剂盒组成	20 次(DT124-01)	100 次(DT124-05)
pFAST-Blunt Simple Vector (30 ng/μl)	20 μl	100 μl
1 Kb Control (40 ng/μl)	5 μl	5 μl
10 × Enhancer	20 μl	100 μl

### **【保存条件】**

-20 °C恒温保存，有效期一年。

### **【操作步骤】**

#### **1. 连接反应的准备：**

- (1) PCR引物不能磷酸化。
- (2) 使用产物是平末端的高保真聚合酶系列扩增。
- (3) 仅有目的条带、无非特异条带和引物二聚体的PCR产物可直接进行连接反应，无需纯化，否则建议胶回收纯化。如果以质粒为模板的PCR产物则建议进行纯化。

#### **2. 连接反应：**

##### **(1) 室温（25°C-35°C）按照如下体系操作（10 μl 体系）：**

纯化后的 PCR 产物/或者 1 μl 1 Kb control	0.5-5 μl
pFAST-Blunt Simple Vector	1 μl
10 × Enhancer	1 μl
ddH <sub>2</sub> O	Up to 10 μl

所有组分加完后，用移液器轻轻吹打混匀或者轻弹管底混匀，低速瞬时离心后室温（25°C-35°C）连接反应 5 min。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。

**注：此步骤在室温进行，不可置于冰上，否则会降低连接效率。**

#### **不同大小插入片段的推荐用量：**

插入片段大小 (bp)	最佳用量 (ng)
100-1000	10-40
1000-2000	40-80
2000-5000	80-150

(2) 连接产物可直接转化感受态细胞或贮存于-20 °C。

如尚未准备好感受态细胞，可以将连接产物短时间置于冰上备用。

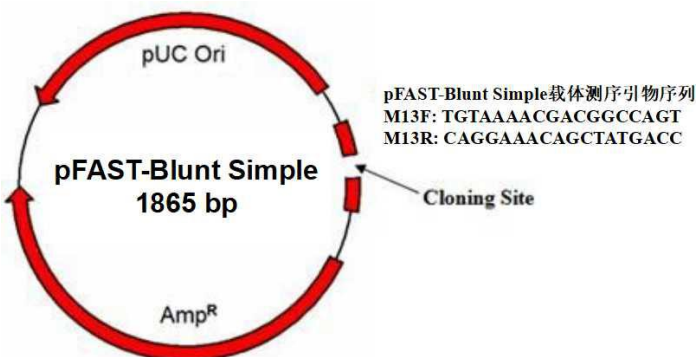
### 3. 转化：

- (1) 50-100 μl 感受态细胞，置于室温解冻，完全解冻后（约 1min 左右）轻弹几次将细胞均匀悬浮。
- (2) 加入 5 μl 连接液(最多可全部加入，但体积不要超过感受态细胞体积的 1/10)，轻轻混匀，冰上放置 5min。42°C 水浴热休克 60 秒，冰上放置 2-3 分钟。
- (3) 加 300-500 μl 平衡至室温的 LB 或者 SOC 培养基(不含抗生素)，37°C 180 rpm 振荡培养 10min。若感受态细胞转化效率低或者插入片段大于 2 Kb，可以增加复苏时间至 30-60min 以得到更多的转化子。
- (4) 取 100-200 μl 菌液涂板(含氨苄青霉素 100 μg/ml)，过夜培养。

### 4. 转化子的筛选鉴定：

- 本产品阳性率极高，一般所见即所得，在无杂菌污染及转化子数量不算太少的情况下，所长菌落基本为包含插入片段的阳性克隆。  
因此插入片段不超过 2-3 Kb 时，无需鉴定，直接挑菌测序。
- (1) 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能鉴定出有插入的质粒。
  - (2) PCR 法鉴定：挑取菌落直接进行 PCR 检测。
  - (3) 测序法：使用通用 M13F/M13R 引物测序来确定是否含有目的克隆。注意测序引物不能采用 M13(-47)/M13(-48)通用引物测序。

#### ❖ pFAST-Blunt Simple 载体图谱：

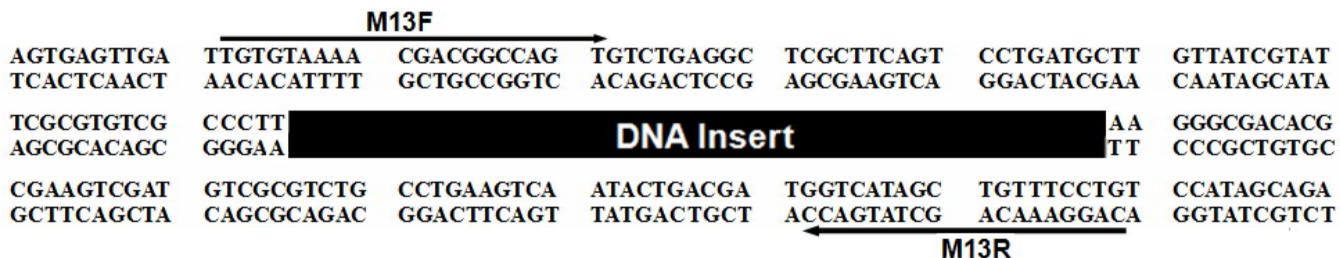


#### ❖ pFAST-Blunt Simple 载体通用测序引物序列：

M13F: TGTAACGACGGCCAGT

M13R: CAGAACAGCTATGACC

#### ❖ pFAST-Blunt Simple 载体多克隆位点序列：



#### 【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，承诺为您更换等量合格产品，本公司对此产品所承担的责任仅限于产品价值本身。