

## DNA Assembly Mix Ultra

REF: EG24204S

### 储运条件

-20°C

### 产品组成

组分	规格
DNA Assembly Mix Ultra	250 $\mu$ l
pUC19 Control Plasmid, Linearized (Amp <sup>r</sup> , 40 ng/ $\mu$ l)	5 $\mu$ l
500 bp Control Fragment (20 ng/ $\mu$ l)	5 $\mu$ l

### 产品简介

基于重组原理的无缝克隆技术，作为新一代的克隆方法，不依赖繁琐的酶切、连接步骤，也不需要末端补平等操作，依据 DNA 片段与线性化载体末端的 15~25 nt 同源序列的重组，可将插入片段克隆至任意载体的任意位点，载体自连背景极低，是一种简单、快速、高效的 DNA 定向克隆技术。

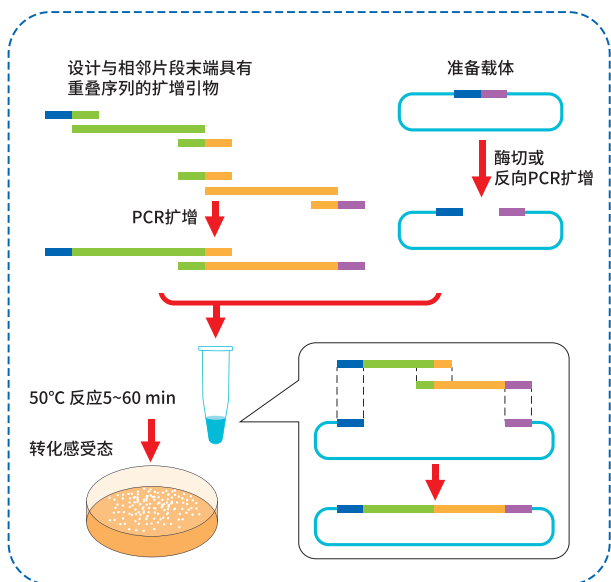
DNA Assembly Mix Ultra 无缝克隆试剂盒，一次反应可完成单至多个 DNA 片段的重组，最快仅需 5 分钟即可完成单片段重组，且阳性率高于 95%。Mix 中使用 HiFi Taq DNA Ligase，相较于普通的 Taq DNA Ligase，拥有更高的保真度，显著提高无缝克隆成功率。同时，Mix 中还添加了转化增强剂，大幅提高转化子数量。在保证保真度和转化效率的情况下，DNA Assembly Mix Ultra 进一步优化了组分，使其稳定性显著提高，可以耐受热、氧环境。

### 产品应用

快速克隆；多片段 DNA 组装；DNA 定点突变。

### 实验步骤

#### 1. 实验流程概要



### 2. 线性化克隆载体制备

选择合适的克隆位点，对载体进行线性化，载体的线性化可以通过酶切或反向 PCR 扩增完成。

#### ① 酶切制备

一些限制性内切酶不能有效地消化超螺旋 DNA，因此可能会留下不同数量的未切割载体 DNA，降低阳性率。推荐使用 LightNing™ 快速内切酶进行酶切（单酶切或者双酶切），使载体线性化完全，以降低转化背景（未切割的载体转化获得的假阳性克隆）。

注 1：经酶切进行线性的载体无需去磷酸化，推荐使用双酶切。

注 2：酶切完成后，建议将内切酶失活或对载体纯化后用于重组反应。

注 3：载体胶回收时建议长时间电泳与残留的环状质粒区分开后再切胶，以减少假阳性率。

#### ② 反向 PCR 扩增制备

为减少扩增突变的引入，推荐使用高保真 PCR Mix 进行扩增。推荐使用预线性化质粒作为模板，以减少环状质粒模板残留对克隆阳性率的影响。

注 1：PCR 产物无非特异性条带时，推荐使用 LightNing™ DpnI ( 货号：EG15585)

1  $\mu$ l 加入 50  $\mu$ l PCR 产物中 37°C 1 h, 80°C 20 min 消化质粒模板即可用于重组反应；

反之建议将 PCR 产物胶回收后使用。

注 2：多片段克隆时，建议将 PCR 产物纯化后使用。

### 3. 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（插入片段或载体）末端同源的 15~25 nt（推荐 18 nt）序列。假如载体为粘性末端，且 3' 端突出，则引物设计必须包含突出部分；若 5' 端突出，则引物设计可以包含突出部分，也可以不包含。

插入片段正向扩增引物：

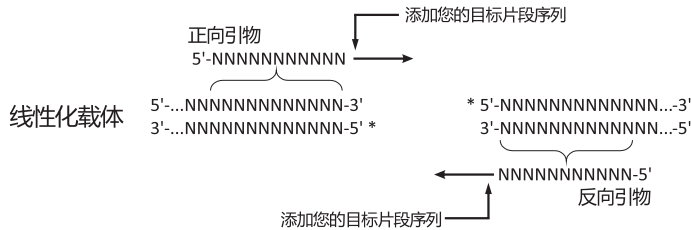
5'-上游载体末端同源序列 + 酶切位点（可选）+ 基因特异性正向扩增序列—3'

插入片段反向扩增引物：

3'-基因特异性反向扩增序列 + 酶切位点（可选）+ 下游载体末端同源序列—5'

注 1：尽量选择无重复序列且 GC 含量均匀的区域进行克隆，当载体克隆位点上下游 25 nt 区域内 GC 含量为 40%~60% 时，重组效率最高；

注 2：当重组转化子产物 >1 kb 以上时，推荐按 20~25 bp 同源臂设计引物。



注 2：本试剂盒所提供的 pUC 19 载体（Amp<sup>r</sup>）连接端序列如下：

EcoRI  
5'-ATGACCATGATTACGCCA-3'      5'-AATTCACTGGCCGTGTTTAC-3'  
3'-TACTGGTACTAATGCGGTTCGA-5'      3'-GTGACCGGCAGCAAATG-5'  
HindIII

注 3：包含多个重复序列的片段无法采用无缝克隆的策略进行连接。

### 4. 插入片段的 PCR 扩增

推荐使用高保真 PCR Mix 进行扩增，以减少扩增突变的引入。建议使用纯化后的 PCR 产物进行无缝克隆反应，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，但加样体积不应超过总反应体积的 20%。

## 5. 重组反应

### ① 于冰水浴中配置以下反应体系：

组分	反应体系	阴性对照 <sup>c</sup>	阳性对照(如有必要) <sup>d</sup>
DNA Assembly Mix Ultra	5 μl	5 μl	5 μl
线性化载体 <sup>a</sup>	50~200 ng	50~100 ng	pUC 19 Control Plasmid, Linearized, 1 μl
插入片段 <sup>b</sup>	10~200 ng	-	500 bp Control, Fragment, 1 μl
ddH <sub>2</sub> O	To 10 μl		

a. 最适载体用量 (ng) = 0.02 × 载体碱基对数, 即 0.03 pmol。

b. 插入单片段, 最适片段用量 (ng) = 0.04 × 片段碱基对数; 插入多片段, 每片段最适用量 (ng) = 0.02 × 片段碱基对数。

c. 阴性对照可用来确认线性化载体中是否有环状质粒残留, 推荐进行。

d. 阳性对照可用来排除其它实验材料及操作因素的影响。

注 1: 若插入单片段的长度大于载体, 则应互换载体与插入片段用量;

注 2: 若插入片段的长度小于 200 bp, 则插入片段应使用 5 倍载体用量;

注 3: 若按上述公式计算得到的用量超过最低 / 最高值, 则建议直接按最低 / 最高用量使用;

注 4: 载体片段过长、插入片段过长或片段数过多, 克隆菌落数及阳性率均会降低。

注 5: 单点突变按照最适载体用量加入体系, 多点突变按照多片段每片段最适用量加入体系。

重组反应体系配制完成后, 用移液枪轻轻吸打混匀各组分, 避免产生气泡, 切勿涡旋。

### ② 将反应体系置于 50°C, 反应 5~60 min。

注 1: 推荐使用 PCR 仪等温控比较精准的仪器进行反应, 反应时间不足克隆效率会降低;

注 2: 插入 1~2 个片段时, 推荐反应时间为 15 min; 插入 3~5 个片段时, 推荐反应时间为 30 min;

注 3: 当载体骨架在 10 kb 以上或插入片段在 4 kb 以上时, 建议延长反应时间到 30~60 min;

注 4: 50°C 反应完成后, 建议进行瞬时离心, 将反应液收集至管底。

③ 将反应液离心管置于冰上冷却, 之后进行转化或者储存于 -20°C。

注 1: -20°C 储存的重组产物, 建议在 1 周内使用。

## 6. 重组产物转化

取 5~10 μl 反应液, 加入到 100 μl 感受态细胞中, 缓慢吸打混匀, 冰上放置 30 min。42°C 热激 60 s, 冰浴 5 min。加 500 μl SOC 或 LB 培养基, 37°C 振荡培养 50~60 min (200 rpm)。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 1: 不同感受态细胞最后的克隆阳性率会有所差别, 推荐使用转化效率 > 10<sup>8</sup> CFU/μg 的感受态细胞;

注 2: 菌落数取决于 PCR 产物与线性化载体的数量和纯度;

注 3: 阳性对照平板通常生长大量白色单菌落, 阴性对照平板只生长很少的菌落。

## 7. 阳性克隆检测

挑取单菌落至 10 μl ddH<sub>2</sub>O 中混匀, 95°C 裂解 10 min 后, 取 1 μl 裂解液作为模板, 进行菌落 PCR 鉴定, 或将单菌落接种至抗性培养基中培养过夜后, 提取质粒进行酶切鉴定。

阳性对照的阳性克隆检测, 菌落 PCR 引物使用通用引物 M13F 与 M13R, 酶切鉴定用 HindIII 与 EcoRI。

注 1: 菌落 PCR 时建议至少使用一条通用引物, 避免假阳性结果;

注 2: 必要时可进一步对阳性结果进行测序鉴定。

注 3: M13F: TGTAAAACGACGCCAGT

M13R: CAGGAAACAGCTATGAC

## 常见问题

问题描述	原因	解决方法
转化效率低	感受态效率低下	感受态细胞的转化效率至少需 >10 <sup>7</sup> CFU/μg。可进行简单检测, 转化 0.1 ng pUC19 质粒, 生长 1000 个菌落, 估算转化效率为 10 <sup>7</sup> CFU/μg。当重组转化子产物 >10 kb 以上时, 推荐使用 10 <sup>8</sup> CFU/μg 感受态细胞或者适用于大质粒 DNA 和重组产物转化的感受态细胞。
	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。载体和插入片段的浓度测定: 若线性化载体与插入片段已经过纯化, 且经电泳检测条带单一或无 Smear 残留时, 可使用超微量核酸蛋白检测仪等基于分光光度法的仪器进行浓度测定, 但只有当 A260/A280 在 1.8~2.0 之间时浓度值可信; 若线性化载体与插入片段未经过纯化, 也可使用琼脂糖电泳测定样品浓度。
	DNA 片段纯度不够	对载体和插入片段进行胶回收纯化。由于 EDTA 等金属离子螯合剂会抑制无缝克隆反应, 因此纯化产物应溶解于 ddH <sub>2</sub> O 中, 切勿使用 Tris-EDTA 等缓冲液。
	反应产物过量	在转化体系中, 无缝克隆反应产物体积不应超过感受态细胞体积的 10%。
大量克隆不含插入片段	载体线性化不完全	酶切制备线性化载体时, 提高快速内切酶的使用量, 延长反应时间, 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, 使用预线性化质粒作为扩增模板, 使用 DpnI 等甲基化敏感型内切酶对扩增产物进行处理, 或对产物进行胶回收纯化。
	平板抗性不足	确保使用正确的抗生素, 并使用新鲜制备的抗生素平板。
大量克隆含有不正确插入片段	非特异性 PCR 扩增产物	优化 PCR 体系, 提高扩增特异性, 或胶回收纯化 PCR 产物。
	多重复序列片段	插入片段中含有多个重复序列, 推荐使用适合重复序列 DNA 片段克隆的感受态细胞或者采用酶切连接或 GoldenGate 方法进行克隆。