

Hieff Clone[®] Plus One Step Cloning Kit

Cat#10911

使用说明书

Product Manual



目 录

产品信息	1
产品描述	1
产品组分	1
产品应用	1
运输与保存方式	1
注意事项	1
实验流程	2
应用实例	5
常见问题	6

产品信息

产品名称	货号	规格
	10911ES08	5T
Hieff Clone® Plus One Step Cloning Kit 一步法快速克隆试剂盒	10911ES20	20 T
	10911ES50	50T

产品描述

Hieff Clone® Plus One Step Cloning Kit 是一款简便、快速、高效的 DNA 定向克隆产品，该试剂盒可以将 PCR 产物定向克隆至任何载体的任何位点，可高效克隆 50 bp-10 kb 片段。将载体线性化，并在插入片段正、反向 PCR 引物 5'端引入 15-25 bp 的线性化载体末端同源序列，使得插入片段 PCR 产物 5'和 3'末端分别带有与线性化载体两末端对应的完全一致的序列。PCR 产物和线性化载体在重组酶的作用下，仅需 50°C反应 20 min 即可进行转化，完成定向克隆。克隆阳性率可达 95%以上。

产品组分

组分编号	组分名称	产品规格		
		10911ES08 (5 T)	10911ES20 (20 T)	10911ES50(50 T)
10911-A	2×Hieff Clone® Enzyme Premix	50 µL	200 µL	500 µL
10911-B	500 bp Control Insert (25 ng/µL)	5 µL	5 µL	5 µL
10911-C	pUC 19 Control Vector, linearized (50 ng/µL)	5 µL	5 µL	5 µL

产品应用

快速克隆；定向克隆；定点突变。

运输与保存方式

冰袋运输。-20°C保存，有效期 1 年。

注意事项

1. 需自备的材料：

1) 自备样品：自备好线性化载体和插入片段。

2) 自备试剂（仅罗列部分）：

① 超级感受态：转化效率 $>10^8$ cfu/µg，如翌圣 DH5α超级感受态细胞（Cat#11802）；

② 高保真酶：2×Hieff Canace® Gold PCR Master Mix（Cat#10149）或其他等效产品；

③ 菌落 PCR mix：2×Hieff® Robust PCR Master Mix（With Dye）（Cat#10106）或其他等效产品；

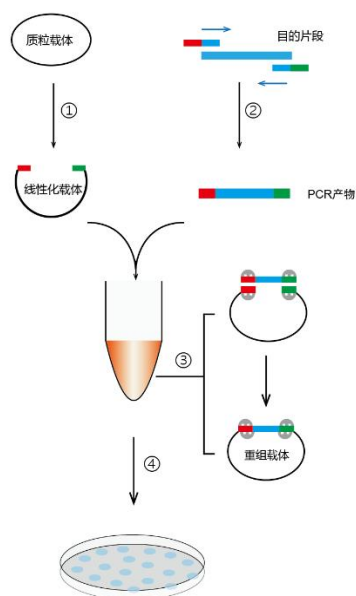
④ 核酸染料：YeaRed Nucleic Acid Gel Stain (10,000 × in Water)（Cat#10202）或其他等效产品；

3) 自备仪器耗材（仅罗列部分）：PCR 仪，水平电泳槽，切胶仪，EP 管等；

2. 为了您的安全和健康，请穿实验服并佩戴一次性手套操作。

3. 本产品仅作科研用途！

实验流程



- ①载体线性化：酶切或反向 PCR 制备线性化载体。
- ②插入片段的制备：在目的片段正、反向引物的 5' 端引入 15-25 bp 载体末端同源序列；PCR 扩增目的片段，使得扩增产物 5' 和 3' 末端序列分别和线性化载体两末端序列完全一致。
- ③重组反应：按比例混合线性化载体和插入片段，在重组酶催化作用下，50°C 反应 15 min 即可完成重组。
- ④转化、涂板：将重组产物直接转化后涂平板。

图 1 Hieff Clone® 一步法快速克隆试剂盒实验流程图。

一. 制备线性化载体

选择合适的克隆位点，并对载体进行线性化。建议尽量选择无重复序列且 GC 含量均匀的区域进行克隆。载体克隆位点上下游 25 bp 区域内 GC 含量均在 40%-60% 范围内最佳。线性化载体可通过限制性内切酶酶切或反向 PCR 扩增获得。

1. 酶切制备线性化载体

- 1) 双酶切线性化：线性化完全，转化背景低。**建议使用。**
- 2) 单酶切线性化：线性化程度较差。可适当延长酶切时间以降低转化背景。

【注】：不含插入片段的假阳性克隆可能是由未线性化环状载体转化而形成的。若这种假阳性克隆比例较高，建议重新制备线性化载体。

2. 反向 PCR 扩增制备线性化载体

建议使用高保真聚合酶（如：2×Hieff Canace® Plus PCR Master Mix (With Dye) 高保真酶预混液，Cat#10154）进行载体扩增，以减少扩增突变的引入。PCR 扩增模板应尽量使用预线性化质粒，以防止残留环状质粒模板对克隆阳性率的影响。

Hieff Clone® 重组反应体系兼容几乎所有酶切反应体系和常规 PCR 反应体系，当载体酶切产物或反向 PCR 扩增产物纯度较高时，可以无需纯化，直接进行重组反应。但纯度较低且有可能含有未线性化环状质粒时，建议使用高质量的试剂盒对线性化载体进行胶回收纯化，以提高产物纯度并去除一部分未线性化的环状载体，有利于提高重组效率。

二. PCR 扩增制备插入片段

1. 设计扩增引物

Hieff Clone® 引物设计方式：通过在插入片段正、反向 PCR 引物的 5'端引入 15-25 bp（不包括酶切位点）的线性化载体末端同源序列，使得插入片段 PCR 产物 5'和 3'末端分别带有与线性化载体两末端对应的完全一致的序列。

插入片段正向扩增引物设计方式：

5'—上游载体末端同源序列+酶切位点（可保留或删除）+基因特异性正向扩增引物序列—3'

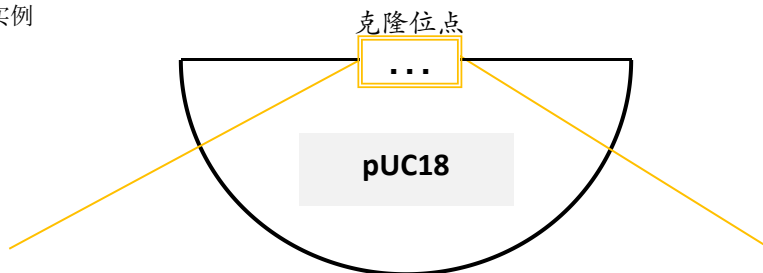
插入片段反向扩增引物设计方式：

3'—基因特异性反向扩增引物序列+酶切位点（可保留或删除）+下游载体末端同源序列—5'

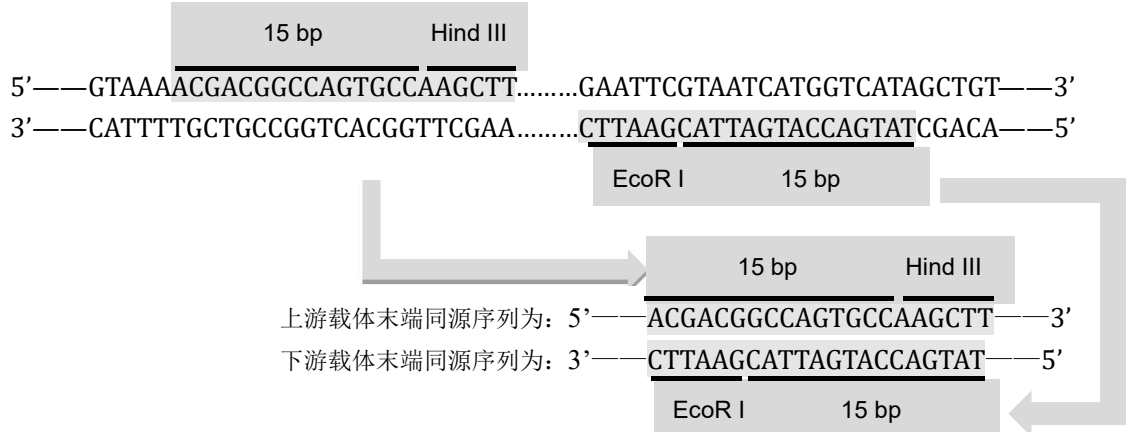
【注】：①基因特异性正/反向扩增序列即常规插入片段正/反向扩增引物序列；

②上游/下游载体末端同源序列为线性化载体最末端序列（用于同源重组），GC 含量 40%-60%为佳。

推荐使用翌无缝克隆引物设计软件（<https://www.yeasen.com/hieff-clone/>），自动生成插入片段的扩增引物。若手动设计，可参照以下实例

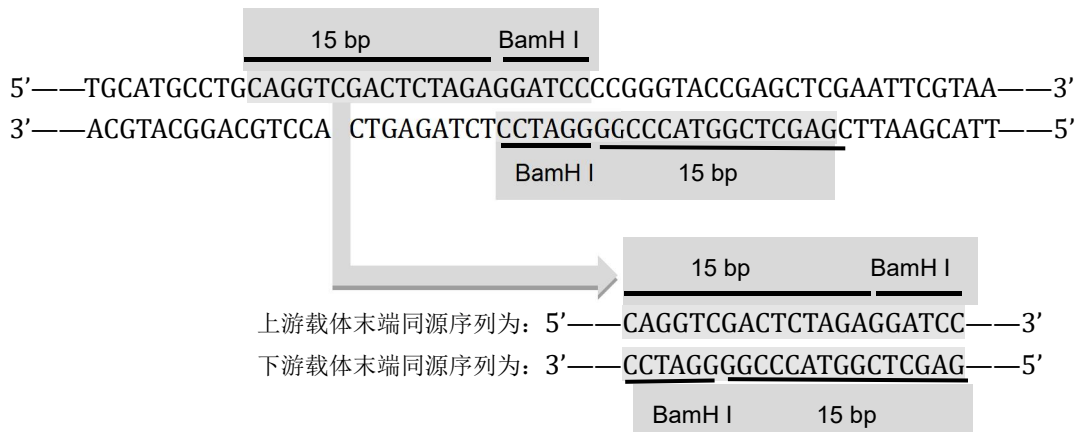


1) 如载体选用双酶切线性化（Hind III + EcoR I）：



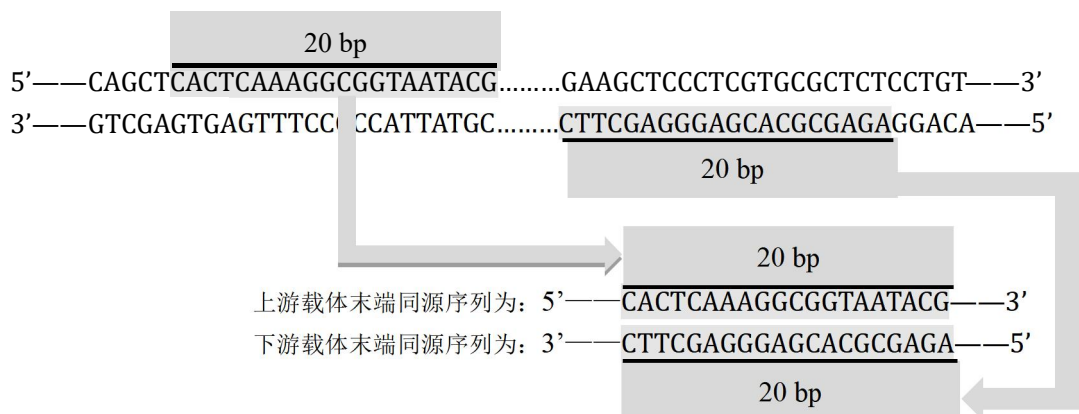
（注：克隆完成后 Hind III 和 EcoR I 将完整保留）

2) 如载体选用单酶切线性化（BamH I）：



（注：克隆完成后插入片段两端都具有完整的 BamH I 酶切位点）

3) 如载体选用反向 PCR 扩增制备:



(注: 克隆完成后插入片段将与载体无缝拼接)

图 2 插入片段引物设计方案

【注】: 最终引物长度超过 40 bp, 建议选用 PAGE 纯化方式进行引物合成。计算扩增引物退火温度时, 只需计算基因特异性扩增序列的 T_m 值, 载体末端同源序列不应参与计算, 为了得到高效率克隆, 建议 $T_m \geq 48^\circ\text{C}$ 。

2. 插入片段 PCR 扩增

插入片段扩增可用任意 PCR 酶扩增, 无需考虑产物末端有无 A 尾 (重组过程中将被去除, 在最终载体中不会出现)。但为了减少扩增突变的引入, 建议使用高保真聚合酶进行扩增 (如: 2×Hieff Canace® Plus PCR Master Mix (With Dye) 高保真酶预混液, Cat#10154)。

PCR 扩增结束后, 取少量产物进行琼脂糖凝胶电泳以检验扩增产量和特异性。Hieff Clone®重组反应体系兼容常规 PCR 反应体系。因此, 如果扩增模板不是与载体抗性相同的环状质粒, 且 PCR 产物电泳条带单一, 则扩增产物可以无需纯化, 直接用于重组反应。但 PCR 扩增产物纯度较低时, 建议使用高质量的试剂盒对 PCR 扩增产物进行胶回收纯化, 以提高产物纯度, 有利于提高重组效率。

三. 线性化载体与插入片段浓度测定

推荐使用琼脂糖凝胶电泳比较条带亮度的方法对 DNA 进行定量。将线性化载体和插入片段扩增产物做数个等体积稀释梯度, 原始产物和稀释后产物各取 1 μL 进行琼脂糖凝胶电泳, 与 DNA 分子量标准 (DNA Marker) 比较条带亮度以确定其近似浓度。

四. 重组反应

1. 线性化载体与插入片段使用量计算

Hieff Clone® 重组反应体系最适载体使用量为 0.03 pmol; 最适载体与插入片段摩尔比为 1:2-1:3, 即最适插入片段使用量为 0.06-0.09 pmol。这些摩尔数对应的 DNA 质量可由以下公式粗略计算获得:

最适载体使用量 = $[0.02 \times \text{载体碱基对数}] \text{ng}$ (0.03 pmol)

最适插入片段使用量 = $[0.04 \times \text{插入片段碱基对数}] \text{ng}$ (0.06 pmol) 或 = $[0.06 \times \text{插入片段碱基对数}] \text{ng}$ (0.09 pmol)

例如, 将长度为 2 kb 的插入片段克隆至长度为 5 kb 的载体时, 载体的最适使用量应为: $0.02 \times 5000 = 100 \text{ ng}$; 插入片段最适使用量应为: $0.04 \times 2000 = 80 \text{ ng}$ 或 $0.06 \times 2000 = 120 \text{ ng}$ 。

【注】:

- 1) 当插入片段长度大于载体时, 最适载体与插入片段使用量的计算方式应互换, 即插入片段当做载体, 载体当做插入片段进行计算。
- 2) 线性化载体的使用量应在 50-200 ng 之间; 插入片段扩增产物的使用量应在 20-200 ng 之间。当使用上述公式计算最适使用量超出这个范围时, 则选择最低或最高使用量即可。

3) 线性化载体和插入片段扩增产物未纯化, 直接使用时, 使用总体积应不超过反应体系体积的1/5, 如20 μL 体系不超过4 μL 。

2. 重组反应体系 (推荐冰上配制, 各组分使用前需混匀)

组分	重组反应	阴性对照-1	阴性对照-2	阳性对照
ddH ₂ O	Up to 20 μL	Up to 20 μL	Up to 20 μL	Up to 20 μL
2×Hieff Clone® Enzyme Premix	10 μL	0 μL	0 μL	10 μL
线性化载体	X μL	X μL	0 μL	1 μL
插入片段	Y μL	0 μL	Y μL	1 μL

3. 重组反应条件

1) 体系配制完成后, 用移液器轻轻吸打混匀各组分, 短暂离心将反应液收集至管底。

2) 置于50°C反应20 min。当插入片段>5 kb时, 可将孵育温度延长至25 min。

【注】: 建议在PCR仪或水浴锅等温控精确的仪器上进行反应。

3) 待反应完成后, 建议将反应管置于冰上冷却5 min, 以防温度过高降低感受态转化效率。

4) 反应产物可直接进行转化, 也可储存于-20°C, 待需要时解冻转化。

五. 重组产物转化、涂板

1) 在冰上解冻克隆感受态细胞 (如: DH5 α Chemically Competent Cell, Cat#11802)。

2) 取10 μL 冷却重组产物, 加入到100 μL 感受态细胞中, 轻弹管壁数下混匀, 在冰上放置25 min。

3) 42°C热激45 sec, 冰浴孵育1-2 min。

4) 加入750 μL SOC或LB培养基, 37°C孵育2 min充分复苏。37°C, 200 rpm, 摇菌60 min。

5) 5000 rpm 离心 1 min, 弃掉 750 μL 上清。用剩余培养基将菌体重悬, 用无菌涂布棒在含有正确抗性的平板上轻轻涂匀。待菌液被吸收, 将平板倒置, 于 37°C 过夜培养。

六. 克隆鉴定

最方便快捷的方法是菌落PCR。用无菌的枪头或牙签将单个菌落挑至20-50 μL LB培养基中混匀, 直接取1 μL 作为PCR模板。推荐至少用一条通用测序引物进行菌落PCR, 这样可以避免PCR假阳性的产生。后续也可做酶切或测序鉴定。

应用实例

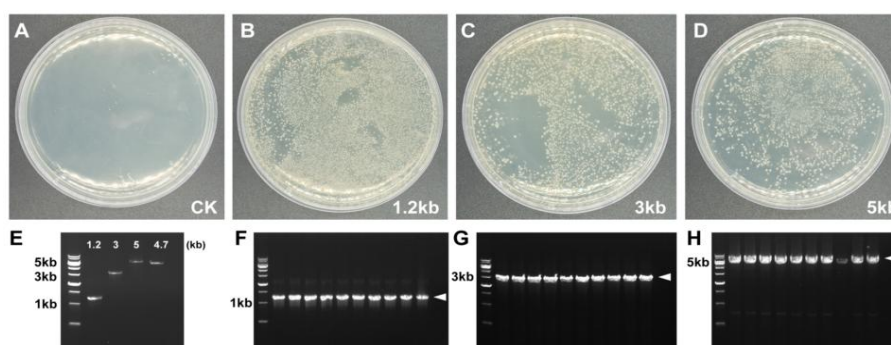


图 3: Hieff Clone® Plus One Step Cloning Kit 可以有效克隆不同长度的单片段基因。

A-D: 重组转化平板。E: 插入片段和载体浓度检测电泳图。F-H: 插入片段 PCR 鉴定电泳图。箭头指示目的条带。载体: pFastBac1, 4.7 kb, 插入片段大小分别是 1.2 kb, 3 kb 和 5 kb, 载体与插入片段摩尔比: 1:3, 重组反应条件: 50°C, 20 min。

常见问题

1、最佳克隆位点选择？

答：在选择克隆位点时，应避免选择克隆位点上下游 50 bp 内有重复序列的区域。当克隆位点上下游 25 bp 区域内 GC 含量均在 40%-60%范围内时，重组效率将达到最大。若高于 70%或者低于 30%，重组效率会受到较大影响。

2、无克隆长出或克隆数较少？

答：出现该情况，建议使用阳性对照，可排除试剂盒本身的影响，并进行进一步判定，主要有以下可能情况：

- 1) **引物设计不合适**：推荐【同源序列（15-25 bp）+完整的酶切位点+基因特异性扩增引物】，GC 含量 40% - 60%。
- 2) **感受态细胞效率低**：使用新鲜制备或妥善冻存的感受态细胞，确保其转化效率 $>10^7$ cfu/ μg 。每次操作时可设置一组转化质粒的对照实验，以检测感受态细胞的转化效率。连接产物体积不应超过感受态细胞体积的 1/10，否则会降低转化效率。
- 3) **线性化载体和插入片段扩增产物的使用量不足/过量，或者比例不佳**：尽量按照推荐的量和比例配制重组反应体系。
- 4) **线性化载体和插入片段扩增产物不纯，抑制反应**：线性化载体和插入片段扩增产物未纯化，直接使用时，使用总体积应不超过反应体系体积的 1/5，如 20 μL 体系不超过 4 μL 。建议线性化载体、插入片段扩增产物进行凝胶回收纯化，纯化产物溶解在 ddH₂O 中。

3、出现较多假阳性

答：主要有以下可能情况：

- 1) **载体线性化不完全**：即使是痕量未完全酶切的载体也会产生很高的转化背景。可通过阴性对照检测载体是否线性化完全，优化酶切体系，提高限制性内切酶使用量、延长酶切反应时间、胶回收纯化酶切产物等都可以有效减少环状质粒残留。
- 2) **插入片段扩增产物混有非特异扩增产物**：建议：①优化 PCR 体系，提高特异性；②胶回收 PCR 产物；③鉴定更多克隆。
- 3) **反应体系中混入了相同抗性的质粒**：PCR 扩增模板(载体或插入片段)为环状质粒时，若扩增产物直接用于重组反应，残留环状质粒模板会产生较高的转化背景。建议使用预线性化质粒作为扩增模板、扩增产物进行 DpnI 消化或扩增产物进行胶回收纯化。

4、菌落 PCR 无条带

答：主要有以下可能情况：

- 1) **引物不正确**：推荐使用载体的通用引物或至少使用一条通用引物进行菌落 PCR 检测。
- 2) **PCR 体系或程序不合适**：没有目的条带也没有空质粒条带，建议优化 PCR 体系、程序；或者提取质粒，以质粒做模板 PCR 验证；或者进行酶切验证。
- 3) **重组失败**：没有目的条带，只有空质粒的条带，说明重组不成功，载体线性化不完全，建议优化酶切体系。

Good science

Good products

翌圣生物科技（上海）股份有限公司

服务电话:400-6111-883

咨询邮箱:marketing@yeasen.com

网 址:www.yeasen.com

地 址:上海市浦东新区国际医学园区天雄路166号1号楼402室

