

کیت کلونینگ (TA Cloning Vector)

شماره کاتالوگ (BP-174)

مقادیر و غلظت	Component	محتویات و اجزای کیت
30 ng/ μ l 50 μ l	Vector PTZ	وکتور PTZ خطی باز با انتهای 3' overhang Thymine طول 2886 bp
5 IU/ μ l 30 μ l	T4 DNA ligaze	آنژیم متصل کننده
200 μ l	5X ligation Buffer	بافر برای واکنش لیگیشن
60 μ l	Control Fragment	محصول PCR
60 μ l	Control 1	پلاسمید حلقوی سوپرکویل حلقوی دست نخورده
20 ng/ μ l 30 μ l	Control 2	پلاسمید حلقوی سوپرکویل حلقوی با طول 4000 bp
50ml	BP-Medium	محیط LB سوپلمنت با آمپی سیلین
15 ml	BP-solution	محلول باز کننده دیواره باکتری

مشخصات فنی:

این کیت جهت کلونینگ محصولات PCR با انتهای 3' – dA overhang باشد. این کیت دارای وکتور PTZ57 R/T که در هنگام ترانسفورم شدن در سلول های مستعدا نظری سوبه های XL1 Blue و DH5a به تعداد زیادی از پلاسمید های نوترکیب وارد سلول باکتری می شود و جزء وکتورهای Number Plasmid High-Copy محسوب می گردد و به تعداد 700-300 کپی از این پلاسمید می تواند در یک سلول باکتری قرار بگیرد. میزان غلظت بالای از توالی هدف کلون شده را فراهم آورد. در این سیستم بعد از قراردادن محصول PCR به مدت ۲۰-۳۰ دقیقه در حضور آنزیم Taq Polymerase به دو انتهای 5' از یک رشته و به انتهایی 3' از رشته مکمل آن باز آدنین اضافه می شود. از طرفی به دلیل اینکه در دو سر پلاسمید خطی باز تیمین قرار دارد بنابراین در طی فرایند کلونینگ محصول PCR با مکمل خود در پلاسمید خطی پیوند یافته که در نهایت توسط آنزیم لیگاز دو انتهای پلاسمید با دو انتهای محصول PCR وصل می گردد. در این حالت یک پلاسمید نوترکیب حلقوی سوپرکویل تشکیل می شود. جهت استفاده کارآمد در فرایند کلونینگ و انتقال پلاسمید نوترکیب به باکتری اشرشیاکولی مستعد این کیت با کیت BPAid™ Bacterial

¹ -Competent Cell

ادغام گردید. بر اساس این پروتکل الحق مخصوص PCR به داخل پلاسمید آ و اماده سازی transformation kit سلول های کامپننت به صورت موازی پیش می رود.

موارد استفاده:

- ۱- انجام کلونینگ و بدست آوردن تعداد کپی های یکسان از توالی مورد نظر
- ۲- گردآوری کتابخانه DNA
- ۳- انجام تست های تشخیص
- ۴- حفظ توالی میکروار گانیسم های کمیاب جهت نگهداری در بانک ژنوسی

تعداد واکنش های قابل انجام:

- ۵- این کیت برای انجام ۳۰ بار انجام کلونینگ کافی است.

بروتکل انجام آزمایش:

الف مواد و تجهیزات لازم:

- ۶- باکس حاوی یخ
- ۷- میکروسانتریفیوژیفیوژ یخچال دار با حداقل دور 14000 RPM
- ۸- سمپلر های اپندروف 10 و 100
- ۹- سر سمپلر های فیلتر دار مخصوص سمپلر 100 و 10 لوله های فالکون 15 mL استریل
- ۱۰- آنتی بیوتیک آمپی سیلین با غلظت استوک 100 µg/mL
- ۱۱- پلیت های استریل کشت
- ۱۲- تریپتیون و Nacl از شرکت مرك
- ۱۳- Yeast extract از شرکت فولکا
- ۱۴- لوله های شیشه اي
- ۱۵- سوش های باکتری DH5α
- ۱۶- سوش باکتری XL1Blue
- ۱۷-

² Ligation

X-Gal و IPTG	-۱۸
ماده DMSO از شرکت مرك	-۱۹
اتوکلاو مدل تامی ژاپن	-۲۰
پیپت پاستور	-۲۱
فیلتر ۰.۲ میلی پور	-۲۲
سواب های استریل	-۲۳

: LB Agar & LB Broth (تهیه محیط)

مقدار ۱۰ گرم تربیتون، ۵ گر، پودر Yeast Extract و ۵ گرم Nacl توزین کنید و در یک اrlen مایر به حجم ۱۰۰۰ میلی لیتر بریزید سپس مقدار ۸۰۰mL آب دیونایز به آن اضافه کرده و حجم آن را ۸۰۰ میلی لیتر برسانید و pH آن را با کسک سود به ۵ برسانید و در نهایت حجم آن با آب دیونیزه به ۱۰۰۰mL برسانید. و در پایان ۵۰۰mL از آن در درون اrlen جدیدی تهیه محیط LB براث ریخته شد. به اrlen حاوی LB آکار ۷.۵ گرم ماده آکار اضافه گردید و در روی شعله بصورت ملایم حرارت داده سد تا اینکه شفاف شد و در پایان هر دو اrlen مربوط به محیط LB براث اتوکلاو کنید. بعد از اتمام اتوکلاو به هر کدام از محیط ها در دمای حدوداً ۵۰°C مقدار ۱۵۰۰ μL از محلول آنتی بیوتیک به غلظت ۱۰۰ mg/mL اضافه سد) تا غلظت نهایی آنتی بیوتیک در آن به ۵۰ μg/mL (برسد) و به آرامی مخلوط کنید و سپس در پلیت های محیط کشت استریل بریزید.

: Ligation Mixture (تهیه)

مطابق جدول زیر نسبت به تهیه مخلوط لیگیشن اقدام کنید:

Component	محتویات
Vector PTZ	3 μL
5X ligation Buffer	6 μL
PCR Product	3 μL
آب مقطر تزریقی	16 μL
T4 DNA ligase	2 μL
حجم کلی	30 μL

سپس مخلوط فوق به مدت ۵ ثانیه در دور 5000RPM سانتریفیوژ کنید و بصورت Overnight در یخچال ۴ درجه سانتیگراد انکوباسیون کنید به این میکروتیوب Ligation Mixture می گوییم.

نکته: ۲۰ دقیقه قبل از کشت سلول های ترانسفورم شده (مرحله ۸) $40 \mu\text{L}$ از هریک از محلول های اماده شده **X**-**IPTG** و **Gal** به محیط کشت LB آگار اضافه کرد و با یک سوپ استریل به صورت یکسان در سرتاسر سطح پلیت پخش گردید و به مدت ۲۰ دقیقه در در انکوباتور ۳۷°C قرار داده تا محیط برای کشت باکتری اماده گردد و **IPTH** و **X**-**Gal** جذب محیط کشت گردد.

روش کار:

ابتدا $300 \mu\text{L}$ از باکتری سویه های **LB Broth** و **DH5α** در ۲ لوله جداگانه از محیط **EL1Blue** تلقیح کرده و بصورت **Overnight** در انکوباتور شیکر دار با دور ۵۰RPM بصورت گردشی قرار داده شد. فردا صبح سایر مراحل بشرح ذیل انجام گرفت:

- ۱ آماده سازی **BP-solution**: ابتدا $500 \mu\text{L}$ از محلول **BP-solution** به یک میکروتیوب ۱.۵ mL استریل اضافه شد و بر روی بخ انکوبه گردید.
- ۲ محیط **BP-Medium** را در درون انکوباتور قرار داده شد تا یخ آن ذوب گرددیده و دمای آن به 37°C برسد.
- ۳ سپس $150 \mu\text{L}$ از باکتری های سویه های **DH5α** و یا به یک میکروتیوب جداگانه اضافه کنید و مقدار 1.5 mL از محیط **BP-Medium** به آن اضافه کنید و به مدت ۲۰ دقیقه در یک انکوباتور شیکر دار با دور ۶۰RPM شیک کنید.
- ۴ سپس میکروتیوب بالا را به مدت ۱ دقیقه در دمای 4°C و دور ۵۰۰۰RPM سانتریفیوز کنید و سپس مایع رویی (سوپرناتانت) آن دور دور بریزید.
- ۵ بر روی یخ مقدار $300 \mu\text{L}$ از محلول **BP-solution** به پلت اضافه کنید و با کمک پیپت کردن پلت را حل و سپس در دمای 4°C و بمدت ۱ دقیقه در دور ۵۰۰۰RPM سانتریفیوز گردید سوپرناتانت را دور بریزید.
- ۶ پلت حاصله در $120 \mu\text{L}$ از محلول **BP-solution** بصورت سوسپانسیون در آمده و به مدت ۵ دقیقه بر روی یخ انکوبه گردید.
- ۷ سپس $2.5 \mu\text{L}$ از محلول **Ligation Mixture** تهیه شده در بند پ به یک میکروتیوب ۱.۵ mL جدید ریخته شد و به مدت ۲ دقیقه بر روی یخ سرد شد (همچنین $1 \mu\text{L}$ از **Control 1** و **Control 2** موجود در کیت در داخل ۲ میکروتیوب جداگانه ریخته شد و به مدت ۲ دقیق بر روی یخ سرد شد).
- ۸ سپس $50 \mu\text{L}$ از سلول های آماده فوق (**XL1Blue** و **DH5α**) به تیوب های آماده سازی شده در مرحله ۷ اضافه و مخلوط گردید و برای مدت ۵ دقیقه بر روی یخ انکوباسیون گردید.

-۹ فوراً μL ۳۰ از مخلوط قسمت ۸ س بر روی محیط LB Agar حاوی Supplement شده با μL ۴۰ از X-
xL1Blue و Gal برده شد و با کمک پیپت پاستور استریل خنک شده در تمام سطح پلیت حاوی آمپی سلین
پخش گردید. در نهایت پلیت محیط کشت برای مدت ۲۴ ساعت در دمای 37°C انکوباسیون کنید.

نتیجه:

- ۱ کلونی های سفید که در واقع کلونی های نوترکیب هستند
- ۲ کلونی های آبی که فاقد پلاسمید نوترکیب هستند

کیت BP TA-Cloning Vector

مواد مورد نیاز

-1- وکتور PTZ خریداری می شود

-2- آنزیم محدود کننده

-3- باکتری اکولای سویه مهندسی شده **XL1 Blue**

-4- انزیم ترمینال ترانسفراز

-5- 5X ligation Buffer

-6- کلرید کلسیم

-7- پلی اتیلن گلیکول

-8- IPTG & X-Gal

-9- پلیت محیط کشت

-10- اتوکلاو

-11- تریپتیون

-12- MgCl₂

-13- KCl

-14- MgSO₄

-15- Spin column

محتویات کیت:

Component	مشخصات
Vector PTZ	وکتور PTZ خطی باز با انتهای overhang Thymine bp ۲۸۸۶' به طول ۳'
T4 DNA ligase	آنزیم منصل کننده
5X ligation Buffer	بافر برای واکنش لیگیشن
Control Fragment	محصول PCR
Control 1	پلاسمید حلقوی سوپرکوبیل حلقوی دست نخورده
Control 2	پلاسمید حلقوی سوپرکوبیل حلقوی با طول 4000 bp
BP-Medium	محیط LB سوپلمنت با آمپی سیلین
BP-solution	محلول باز کننده دیواره باکتری

پروسه:

تئیه وکتور PTZ با دنباله های 3' – overhang Thymine

- ۱- ابتدا وکتور PTZ حلقوی سوپرکوبل بداخل باکتری اکولای سویه XL1 Blue در مجاورت کلرید کلسیم سرد منتقال داده می شود. و بروی محیط LB جامد حاوی ۵۰ میکروگرم آمپی سیلین، IPTG و XGAL کشت داده می شوند و به مدت ۲۴ ساعت در انکوباتور قرار می گیرند.
- ۲- آنگاه کلون های جدا سازی شده و این باردر محیط LB مایع حاوی ۵۰ میکروگرم آمپی سیلین کشت داده می شوند. سپس استخراج پلاسمید با کمک کیت فرمنتاز انجام می شود.
- ۳- سپس وکتور PTZ با کمک آنزیم محدود کننده end Blunt ایجاد می گردد. مقداری از وکتور در این مرحله در حضور مقدار مناسبی از آنزیم ترمینال ترانسفراز و در حضور ddTTP به انتهای دنباله خارجی وکتور باز تیمین اضافه کرده و دنباله های 3' overhang Thymine ایجاد می کند.

طرز تئیه :5X Ligation Buffer

مقدار مناسبی از تریس HCL ، کلرید منیزیم، ATP ، DTT و پلی اتیلن گلیکول ۸۰۰۰ و به عنوان 5X Ligation Buffer در ویال مربوطه ریخته می شود.

تئیه محیط : BP- Medium

مقدار مناسبی از تریپتون، عصاره مخمر، کلرید سدیم، کلرید منیزیم، سولفت منیزیم با یکدیگر مخلوط کرده و اتوکلاو می کنیم سپس در شرایط استریل مقداری آمپی سیلین به آن اضافه کمی شود.

تئیه :BP – Solution

مقدار مناسبی از کلرید کلسیم، پلی اتیلن گلیکول و گلسریول اضافه می شود.

طرز تئیه : control 1

مقدار مناسبی از وکتور خطی PTZ در یک واکنش آنزیمی در حضور آنزیم لیگاز به فرم حلقوی درامده و بعد از منتقال به سلول باکتری در میزان بالا تکثیر شده و بعد از استخراج پلاسمید و تخلیص شدن به عنوان کنترل ۱ مورد استفاده قرار می گیرد.

طرز تئیه Cintrol 2

محصول PCR حاصل از یک واکنش به طول 1114 bp بدرون پلاسمید کلون شده و به عنوان کنترل ۲ جهت مقایسه فرایند کلونینگ مورد استفاده قرار می‌گیرد.

ستون جاذب Spin column

توصیف:

این کیت جهت کلونینگ محصولات PCR با انتهای 3' – dA overhang باشد. این کیت دارای وکتور PTZ57 R/T که در هنگام ترانسفورم شدن در سلول های مستعد^۳ نظری سویه های DH5a و XL1 Blue به تعداد زیادی از پلاسمید های نوترکیب وارد سلول باکتری می شود و جزو وکتور های High-Copy Number Plasmid محسوب می گردد و به تعداد 700-300 کپی از این از این پلاسمید می تواند در یک سلول باکتری قرار بگیرد. میزان غلظت بالای از توالی هدف کلون شده را فراهم آورد.

در این سیستم بعد از قراردادن محصول PCR به مدت ۲۰-۳۰ دقیقه در حضور آنزیم Taq Polymerase به دو انتهای^۵ از یک رشته و به انتهایی^۳ از رشته مکمل آن باز آدنین اضافه می شود. از طرفی به دلیل اینکه در دو سر پلاسمید خطی باز تیمین قرار دارد بنابراین در طی فرایند کلونینگ محصول PCR با مکمل خود در پلاسمید خطی پیوند یافته که در نهایت توسط آنزیم لیگاز دو انتهای پلاسمید با دو انتهای محصول PCR وصل می گردد. در این حالت یک پلاسمید نوترکیب حلقوی سوپرکویل تشکیل می شود

جهت استفاده کارآمد در فرایند کلونینگ و انتقال پلاسمید نوترکیب به باکتری اشرشیاکولی مستعد این کیت با کیت BPAid™ Bacterial transformation kit ادغام گردید. بر اساس این پروتکل الحاق محصول PCR به داخل پلاسمید^۴ و اماده سازی سلول های کامبینت به صورت موازی پیش می رود.

موارد استفاده:

۲۴- انجام کلونینگ و بدست آوردن تعداد کپی های یکسان از توالی موردنظر

۲۵- گردآوری کتابخانه DNA

۲۶- انجام تست های تشخیص

۲۷- حفظ توالی میکروارگانیسم های کمیاب جهت نگهداری در بانک ژنومی

³-Competent Cell

⁴ Ligation