

T7 DNA Ligase

产品编号	产品名称	包装
D7020S	T7 DNA Ligase	150KU
D7020M	T7 DNA Ligase	600KU
D7020L	T7 DNA Ligase	3000KU

产品简介:

- 碧云天生产的T7 DNA Ligase, 即T7 DNA连接酶, 是由碧云天自主研发的PerfectProtein™技术平台表达、纯化获得的一种来源于T7噬菌体的、ATP依赖的双链DNA连接酶, 并且对于粘性末端的连接效率远远高于平末端。
- 与T3和T4 DNA Ligase不同, T7 DNA Ligase仅可催化双链DNA相邻粘性末端5'磷酸和3'羟基磷酸二酯键的形成, 但不能有效催化平末端双链DNA的连接, 加入大于或等于20%的PEG6000可以适当提高该酶的平末端DNA连接活性。因此在平末端和粘性末端双链DNA底物同时存在, 且仅需连接粘性末端双链DNA的分子生物学实验中, T7 DNA Ligase是理想的选择[1,2]。
- 碧云天生产的T7 DNA Ligase用于进行双链DNA粘性末端连接的效果参考图1。

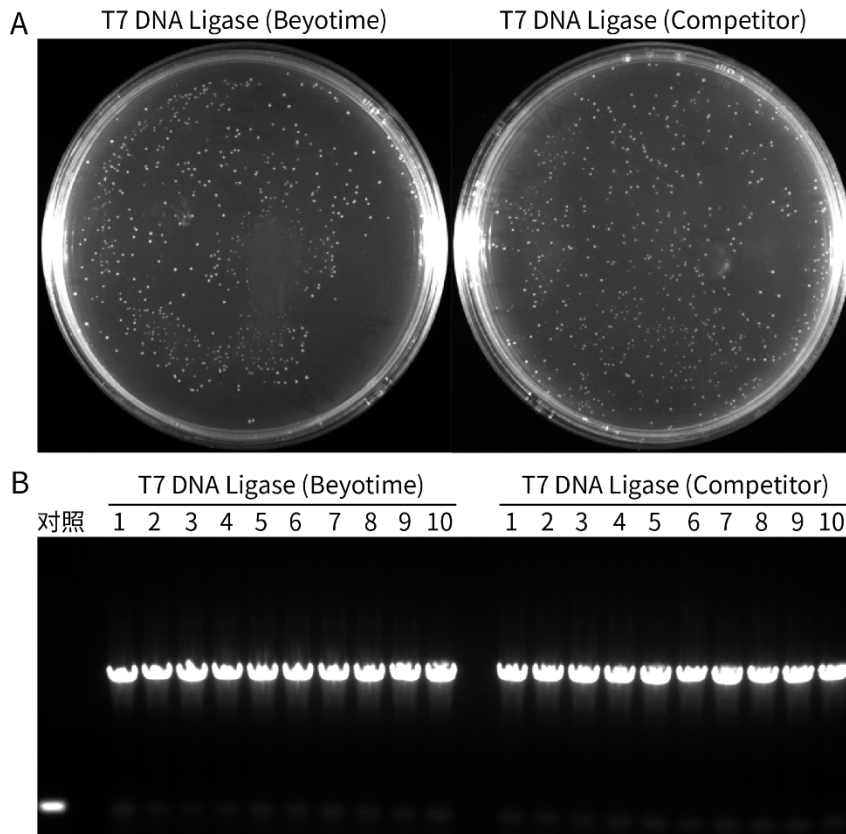


图1. 碧云天生产的T7 DNA Ligase用于进行双链DNA粘性末端连接的效果图。A. 碧云天生产的T7 DNA Ligase与N公司(Competitor)催化产生的重组连接产物转化DH5 α 感受态后涂LB平板的实测效果图。利用碧云天生产的BeyoFusion™ DNA Polymerase (D7220), 使用一端带有Hind III酶切识别位点, 另一端带有Xba I酶切识别位点的引物对靶基因进行PCR扩增, 随后使用碧云天Hind III (D6389)/ Xba I(D6713)对1kb的PCR产物进行双酶切, 获得两端带有粘性末端的双链线性DNA分子, 作为T7 DNA Ligase催化连接反应的底物。在20 μ l反应体系(66mM Tris-HCl, 10mM MgCl₂, 1mM DTT, 1mM ATP, 7.5% Polyethylene glycol (PEG6000), PH7.6 @25°C)中, 分别加入50ng经PCR扩增及Hind III/Xba I双酶切产生的两端带有粘性末端的双链DNA片段, 和经Hind III/Xba I双酶切线性化的pUC18载体混合(PCR片段与pUC18载体的摩尔比为3:1), 加入10 μ l的2X Reaction Buffer以及1 μ l的本产品或N公司(Competitor)的T7 DNA Ligase, 然后用水补至20 μ l, 25°C孵育30分钟进行连接。反应结束后, 取5 μ l连接产物转化DH5 α 超级感受态细胞(D1031)。B. 菌落PCR鉴定T7 DNA Ligase重组连接构建得到的克隆。实验结果表明, 本产品与N公司的产品克隆阳性率一致, 具有相当的连接粘性末端双链线性DNA的效果。菌落PCR使用的是pUC18的通用测序引物M13 forward sequencing primer(5'-GTAAACGACGCCAGT-3')和M13 reverse sequencing primer

(5'-CAGGAAACAGCTATGAC-3')。本图仅供参考，实际检测效果可能有所不同。

- **用途:** 限制性内切酶切DNA片段的克隆，双链DNA和接头的连接，线性双链DNA的环化，双链DNA的缺刻修复、定点突变和Transcription Activator-Like Effector Nucleases(TALEN)的DNA片段的Golden Gate Assembly、粘端特异性连接等。
- **来源:** 纯化自携带编码T7噬菌体DNA ligase的*E. coli*重组菌株。
- **活性定义:** One unit is defined as the amount of enzyme required to give 50% ligation of 100ng HindIII fragments of λ DNA in a total reaction volume of 20 μ l in 30 minutes at 25°C in 1X T7 DNA Ligase Reaction Buffer.
- **纯度:** 不含除T7 DNA Ligase之外的其它种类的DNA连接酶，不含DNA内切酶和外切酶，不含RNA酶，不含磷酸酯酶。
- **酶储存液:** 10mM Tris-HCl, 50mM KCl, 1mM DTT, 0.1mM EDTA, 50% Glycerol (pH7.4 @25°C)。
- **2X Reaction Buffer:** 132mM Tris-HCl, 20mM MgCl₂, 2mM DTT, 2mM ATP, 15% Polyethylene glycol (PEG6000) (pH7.6 @25°C)。
- **失活或抑制:** 在不含有PEG6000的反应体系中65°C孵育10分钟。

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
D7020S-1	T7 DNA Ligase (3KU/ μ l)	50 μ l
D7020S-2	2X Reaction Buffer	0.5ml
—	说明书	1份

产品编号	产品名称	包装
D7020M-1	T7 DNA Ligase (3KU/ μ l)	200 μ l
D7020M-2	2X Reaction Buffer	2ml
—	说明书	1份

产品编号	产品名称	包装
D7020L-1	T7 DNA Ligase (3KU/ μ l)	1ml
D7020L-2	2X Reaction Buffer	10ml
—	说明书	1份

保存条件:

-20°C保存，两年有效。

注意事项:

- ATP是T7 DNA Ligase发挥催化活性所必需的辅助因子，而不是像*E. coli* DNA Ligase以NAD作为辅助因子的。
- T7 DNA Ligase不能有效催化平末端双链DNA片的连接，对于平末端双链DNA的连接建议使用T4 DNA Ligase。
- T7 DNA Ligase的催化底物是双链DNA，不能用于单链DNA或RNA的连接反应。
- T7 DNA Ligase的反应体系中含有7.5% PEG6000。如果实验体系中不能加入PEG6000，可考虑自行配制不含PEG6000的连接反应缓冲液，或者使用T4 DNA Ligase的连接缓冲体系，但T7 DNA Ligase连接酶在T4 DNA Ligase的连接缓冲体系中的活性会降低约10倍。
- 反应体系所需的超纯水推荐使用BeyoPure™ Ultrapure Water (DNase/RNase-Free, Sterile) (ST876)。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. 参考下表在冰浴中配制反应体系(以20 μ l体系为例):

Reagent	Volume
2X Reaction Buffer	10 μ l
Vector DNA	X μ l (0.020pmol)
Insert DNA	Y μ l (0.060pmol)
Ultrapure Water	(9-X-Y) μ l
T7 DNA Ligase (3KU/ μ l)	1 μ l
Total Volume	20 μ l

注1: 建议按照DNA片段与线性化载体摩尔比3:1的比例进行连接反应。

注2: T7 DNA Ligase建议最后添加。

2. 移液器吹打混匀，低速离心使粘附在管壁上的液体沉降于管底。
3. 反应条件: 25°C(或室温)孵育15~30分钟。
4. 反应完成后需将连接产物立即置于冰上，取5 μ l左右连接产物转化到50 μ l感受态细胞中。剩余样品可选择性的保存于-20°C。

注1: 不能进行热失活, 热失活会显著降低连接产物的转化效率。

注2: 为检测连接效率, 也可将反应后的产物进行琼脂糖凝胶或聚丙烯酰胺电泳, 拍照观察并分析连接效果。如果需从琼脂糖凝胶中回收DNA样品, 推荐使用D0056 DNA凝胶回收试剂盒;

常见问题:

1. T7 DNA Ligase只能催化粘性末端双链DNA分子的连接。那么T7 DNA Ligase可以连接多少长度的粘性末端?
T7 DNA Ligase可以有效催化2bp或更长粘性末端的连接, 不能连接1bp的粘性末端。通常情况下, T7 DNA Ligase一般不能连接平末端双链DNA; 但当反应体系中含有非常高浓度的PEG6000 (20-30% w/v)时, T7 DNA Ligase对平末端双链DNA也具有一定的连接活性。
2. T7 DNA Ligase可以和不含PEG6000的缓冲液一起使用吗?
可以。如果实验体系中不能加入PEG6000, 我们推荐自行配制仅去除了PEG6000的2X Reaction Buffer。
3. 使用T7 DNA Ligase进行连接反应时, 有哪些潜在的因素会导致转化失败?
有以下因素会导致连接反应失败:
 - a. 反应体系中缺少ATP或Mg²⁺会导致连接失败。缓冲液中的ATP, 保存时间过长可能会逐渐降解导致此问题的发生。建议使用新鲜提供的缓冲液或适量补充ATP到反应体系中, 以保证连接效率。
 - b. 反应体系中存在高盐或EDTA会导致连接失败。建议纯化连接底物, 去除干扰。
 - c. CIP, BAP或SAP等磷酸酶在去磷酸化过程中没有完全失活。建议按照推荐的步骤完全去除磷酸酶。
 - d. 反应体系中DNA的浓度过高会导致只产生线性DNA。建议连接体系中DNA的总浓度保持在1~10µg/ml的范围内。
 - e. 加入太多的连接产物转化到感受态细胞中会导致转化的失败。建议加入1~5µl的连接产物转化到50µl的感受态细胞中。
 - f. 含有PEG6000的情况下过长时间的连接, 会逐渐产生抑制转化的大片段DNA, 降低转化效率。
 - g. 连接产物在电穿孔前没有进行纯化。缓冲液中存在的盐和PEG6000均会抑制电穿孔实验。建议使用纯化柱对连接产物进行纯化, 以尽可能去除缓冲液。
 - h. 空载体酶切不完全, 会导致获得的克隆基本都是空载体而缺少含有插入片段的克隆。
4. 在解决转化效率问题时还应考虑哪些因素?
 - a. 感受态细胞不能存活或转化效率过低。建议使用新的感受态细胞。
 - b. 连接的DNA是否含有大肠杆菌拮抗的反向重复序列或串联重复序列。
 - c. 插入的DNA片段如果来自哺乳动物或者植物, 可能含有能够被多种大肠杆菌株所降解的甲基化胞嘧啶。建议使用mcrA、mcrBC和mrr缺乏的大肠杆菌株。
 - d. 构建的载体过大(>10kb), 不能使用化学转化的方式, 建议使用电穿孔转化方式。
5. 在限制性内切酶消化过程中存在哪些问题会导致T7 DNA Ligase的连接反应或后续的转化失败?
 - a. 酶切效率不高, 没有实现完全酶切。如果切割发生在一个PCR片段的末端, 需要确保有足够的酶切保护碱基, 建议在酶切位点外侧额外增加6个碱基。并建议使用对照底物测试限制酶的活性。
 - b. 限制性内切酶没有完全失活。如果限制性内切酶不能热失活, 可纯化DNA以尽可能地去去除限制性内切酶。
 - c. 限制性内切酶切割DNA片段或载体时产生了星活性。建议凝胶电泳检测DNA, 适当减少限制性内切酶的使用量或减少酶切反应时间。
 - d. DNA或限制性内切酶中含有破坏DNA片段末端的核酸外切酶或磷酸酶时, 建议纯化DNA。
6. 使用T7 DNA Ligase时应加入多少DNA?
为促进环化DNA连接产物的形成, 提高转化效率, 加入的总DNA浓度应在1~10µg/ml之间, 以实现有效连接。同时建议按照插入DNA片段与线性化载体摩尔比3:1的比例加入到反应体系中。摩尔比低于2:1会降低连接效率; 摩尔比高于6:1会导致多个片段的插入。如果底物DNA的浓度无法确定, 可尝试多种比例的连接。

参考文献:

1. Aidan J. Doherty. J Biol Chem. 1996 May 10;271(19):11083-9.
2. A J Doherty. Nucleic Acids Res. 1996 Jun 15;24(12):2281-7.

相关产品:

产品编号	产品名称	包装
D0071	DNA上样缓冲液(6X)	2ml
D0072	BeyoRed DNA上样缓冲液(6X)	2ml
D0107	DNA Ladder (0.1-10kb, 21 bands)	100次
D0109	DNA Ladder (0.1-10kb, 21 bands, with BeyoRed)	100次
D0110	DNA Ladder (0.2-12kb, 12 bands)	100次
D0111	DNA Ladder (0.2-12kb, 12 bands, with BeyoRed)	100次
D0161S	BeyoGel™琼脂糖预制胶(1%, NA-Red, TAE, 8孔)	10块
D0163S	BeyoGel™琼脂糖预制胶(2%, NA-Red, TAE, 8孔)	10块
D7016S	<i>E. coli</i> DNA Ligase	200U
D7016M	<i>E. coli</i> DNA Ligase	1KU

D7016L	<i>E. coli</i> DNA Ligase	5KU
D6952S	牛痘DNA拓扑异构酶I	200U
D6952M	牛痘DNA拓扑异构酶I	1KU
D6952L	牛痘DNA拓扑异构酶I	5KU
D7002	快速DNA连接试剂盒	100次
D7003	快速DNA连接试剂盒	500次
D7006	T4 DNA Ligase	40KU
D7008	T4 DNA Ligase	200KU
D7009S	Instant T4 DNA Ligase	40KU
D7009M	Instant T4 DNA Ligase	200KU
D7010S	Seamless Cloning Kit (无缝克隆试剂盒)	20次
D7010M	Seamless Cloning Kit (无缝克隆试剂盒)	100次
D7018S	PBCV-1 DNA Ligase	1250U
D7018M	PBCV-1 DNA Ligase	5KU
D7018L	PBCV-1 DNA Ligase	25KU
D7019S	T3 DNA Ligase	150KU
D7019M	T3 DNA Ligase	600KU
D7019L	T3 DNA Ligase	3000KU
D7020S	T7 DNA Ligase	150KU
D7020M	T7 DNA Ligase	600KU
D7020L	T7 DNA Ligase	3000KU
D7021	T4 RNA Ligase	200U
D7023S	Taq DNA Ligase	2KU
D7023M	Taq DNA Ligase	10KU
D7023L	Taq DNA Ligase	40KU
R0056-2ml	PEG8000 (50%, RNase free)	2ml
R0621S	T4 RNA Ligase 1 (ssRNA Ligase)	1KU
R0621M	T4 RNA Ligase 1 (ssRNA Ligase)	5KU
R0632S	T4 RNA Ligase 2 (dsRNA Ligase)	1KU
R0635S	T4 RNA Ligase 2, truncated	5KU
R0635M	T4 RNA Ligase 2, truncated	20KU
R0635L	T4 RNA Ligase 2, truncated	100KU
R0700S	小RNA3'接头(5'腺苷化, 3'封闭及连接)试剂盒	20次
R0702S	Universal miRNA Cloning Linker (5'腺苷化3'封闭)	1μg
R0702M	Universal miRNA Cloning Linker (5'腺苷化3'封闭)	5μg
SF1136-10mM	SCR7 (DNA ligase IV抑制剂)	10mM×0.2ml
SF1136-5mg	SCR7 (DNA ligase IV抑制剂)	5mg
SF1136-25mg	SCR7 (DNA ligase IV抑制剂)	25mg

Version 2023.03.07