版本号: 20141231

CRISPR/Cas9 基因敲除试剂盒(Cat. GMCA-005)

产品组分

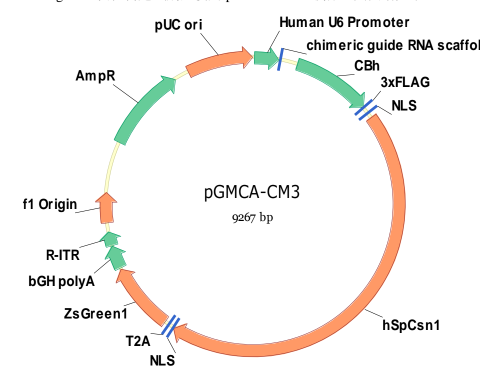
组分	含量
Cas9/gRNA linearized Vector	11 µl
Annealing Buffer(20x)	100 μl
T4 DNA Ligase	11 µl
10xT4 DNA Ligase Buffer	25 μl

贮存条件

收到货后,将组分瞬时离心后置于-20℃保存,避免反复冻融。

产品说明

此试剂盒能快速方便地将 gRNA 靶点序列插入到 Cas9/gRNA 质粒中。构建好的 Cas9/gRNA 质粒能够同时表达人密码子优化的 Cas9 蛋白及 gRNA,应用 CRISPR 技术进行目标基因的敲除和编辑。GMCA-005 Cas9/gRNA 质粒构建试剂盒使用 pGMCA-CM3 载体,其图谱如下:



操作步骤

1. 预实验

- A. 单细胞生长情况,确保单个细胞可以正常生长形成单克隆。
- B. 靶序列区测序确认, 防止因染色体缺失等情况导致靶基因缺失。
- C. 细胞转染效率: 根据细胞转染效率及实验平台选择合适的筛选标记载体。
- D. 如有真核抗性标记,提前进行药物浓度预实验。

2. gRNA 靶点引物设计

引物设计例子:

	GN ₁₉ NGG 模式	HN ₁₉ NGG 模式
靶点 位置	GCTGCTGGCCTTCAGATGGCTGG	AACTTGTTTCACGCTATATCAGG
gRNA 序列	GCTGCTGGCCTTCAGATGGC	AACTTGTTTCACGCTATATC
反向互 补后	GCCATCTGAAGGCCAGCAGC	GATATAGCGTGAAACAAGTT
正 链 Oligo	CACCGCTGCTGGCCTTCAGATGGC	CACCGAACTTGTTTCACGCTATATC
负 链 Oligo	AAACGCCATCTGAAGGCCAGCAGC	AAACGATATAGCGTGAAACAAGTTC
退火后 示例:	CACCGCTGCTGGCCTTCAGATGGC CGACGACCGGAAGTCTACCG CAAA	CACCGAACTTGTTTCACGCTATATC CTTGAACAAAGTGCGATATAG CAAA

注: 灰色背景: PAM 序列

U6 启动子转录起始位点第一个碱基一般为 G, 所以若选取的 Guide 序列的第一个碱基不是 G, 需要自行加一个 G 上去。增加的 G 不影响 Cas9 酶剪切。

3. Oligo 退火与连接

用 H_2O 将合成的 2 条单链 Oligo DNA 稀释至 $100~\mu M$ 后,退火形成双链 DNA,与载体连接。Cas9/gRNA linearized Vector 是线性化载体,无需酶切处理,可直接用于 T4 DNA Ligase 连接反应,退火反应体系如下:



GENOMEDITICH(SHANGHAI)CO.,LTD Order:021-50432825 Toll-free:4006279288 Email:service@genomeditech.com

正链 Oligo(100μM)	9.5 µl
负链 Oligo(100μM)	9.5 µl
Annealing Buffer(20x)	1 μl
	20 μl

混匀离心后,按照如下程序处理:

95°C 3min
95℃到 25℃缓慢冷却,例如 -1℃/20S
或将样品管放在95℃水中,自然冷却至室温
16℃5min

退火结束后,将退火产物用 H_2O 稀释 25 倍备用(可吸取 1 μ l 加到 24 μ l H_2O 中)。取 1.5 μ l 进入连接反应。体系如下:

Cas9/gRNA linearized Vector	1 μl
退火稀释产物	1.5 μl
T4 DNA Ligase	1 μl
10xT4 DNA Ligase Buffer	1 μl
ddH_2O	5.5 μl

连接产物可以直接转化大肠杆菌感受态细胞,转化和筛选阳性克隆的实验步骤请参考《分子克隆实验指南》。Cas9/gRNA 载体都为 Amp 抗性。

测序引物为 Hu6-F: GAGGGCCTATTTCCCATGATT。