

# 植物 saCas9/gRNA 质粒构建试剂盒(Catalog. No. VK005-101)

(双子叶植物, 潮霉素抗性)

#### 产品组成

组成	VK005-101S	VK005-101L
saCas9/gRNA Vector	5T	10T
Solution1	20µL	20µL
Solution2	10μL	20μL
Sqprimer(10µM)	50μL	50μL

**保存条件:** 请将产品于-20℃保存, 避免反复冻融

#### 产品说明

CRISPR/Cas 是细菌和古细菌在长期演化过程中形成的一种适应性免疫防御,可特异剪切外源的病毒及 DNA 以对抗入侵。人工改造过的 Cas9/gRNA 系统通过 gRNA (short guide RNA) 引导 Cas9 蛋白识别并剪切带有 gRNA 靶点的双链 DNA,用于基因敲除和精确编辑 DNA 等操作。

saCas9 的 PAM 序列和识别序列比常用的 spCas9 都长,剪切 DNA 的特异性更好,因此 off-target 效应更小,而且蛋白分子量更小,应用潜力更为广泛。saCas9的 PAM 序列可选用: NNGGGT; NNGGAT, NNGAGT, NNGAAT, 以及它们的反向互补序列。

此试剂盒能快速方便地将 gRNA 靶点序列插入到 saCas9/gRNA 质粒中。构建好的 saCas9/gRNA 质粒能够同时表达植物密码子优化的 saCas9 蛋白及 gRNA,应用 CRISPR 技术进行目标基因的敲除和编辑。

特性: 1) 35S启动子表达植物密码子优化的Cas9蛋白;

- 2) 双子叶的3'UTR提高Cas9蛋白表达水平;
- 3) 拟南芥U6启动子表达gRNA, 适用于双子叶植物;
- 4) 35S启动子表达潮霉素抗性
- 5) 多个gRNA构建到同一载体中

#### 试剂盒使用前 gRNA 靶点引物的设计与合成

请按照如下格式设计引物 oligo:

Target-Sense: 5' -TTG-gRNAsense
Target-Anti: 5' -AAC-gRNAanti

例如设计的 gRNA 的靶点位置为 CCACAGTTCTAAATAATGGCAAAGGGT(其中:识别序列大约 18-21bp; 灰色背景: PAM 序列)。按照 gRNA 的靶点序列设计下面的 oligo,并进行合成,注意: oligo 不能加上 PAM 序列。

www.v-solid.com

010-62963369

order@v-solid.com



Target-Sense: 5'-TTGCCACAGTTCTAAATAATGGCA-3'(正向序列)
Target-Anti: 5'-AACTGCCATTATTTAGAACTGTGG-3'(反向互补序列)

#### 使用方法:

注意: 收到试剂盒后, 使用前请离心试管, 避免溶液残留管壁上。

步骤一: oligo 二聚体 (oligoduplex) 的形成

#### 

#### 

将合成的 oligo 分别稀释成 10μM, 按如下比例混合

Target-Sense	5μL
Target-Anti	5μL
$H_2O$	15µL
最终体系	25μL

混匀后, 按照如下程序处理:

95°C3min

95℃到 25℃缓慢冷却, 例如 -1℃/20S 或者将样品管放在 95℃水中, 自然冷却至室温

16°C5min

# 步骤二: oligo 二聚体插入到载体中

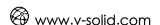
saCas9/gRNAVector	1µL
步骤一的 oligo 二聚体	1μL
Solution	1µL
Solution2	1μL
H <sub>2</sub> O	6μL
最终体系	10μL

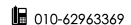
16℃反应 2 小时。

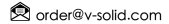
#### 步骤三: 转化

取步骤二的最终产物5-10μL加入到刚解冻的50μL DH5a感受态细胞中, 轻弹混匀, 冰浴30分钟, 42℃热激90秒, 冰上静置2分钟, 然后加入500微升无抗LB, 置于37℃恒温摇床中, 170转, 复苏一小时后涂卡纳抗性 (Kana+) 的平板。

#### 阳性克隆的鉴定





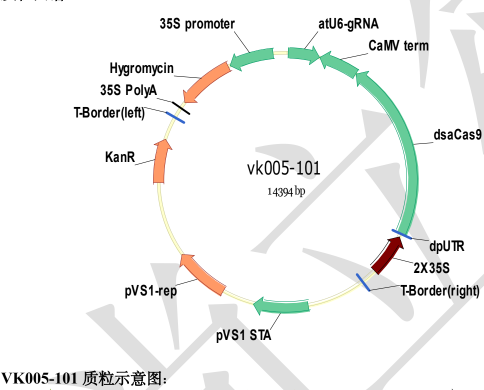




挑3至5个白色菌落摇菌,进行测序。这个质粒为低拷贝,请注意要收集4ml菌液抽提质粒,浓度太低测序结果就会不理想。如果第一次测序得不到正确结果,请加送5个测序样品,进行测序。

sqprimer:GATGAAGTGGACGGAAGGAAGGAG。测序结果例子见文档后。

#### 质粒图谱:



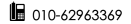
# 测序例子:

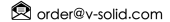
LBHyg35S

反向测序, 请反向互补测序结果后, 再进行序列比对。

atU6 gRNAdsaCas92X35S









#### 一对或多个靶点构建到同一个表达质粒方法:

1. 分别把 gRNA 靶点 g1,g2,g3,g4 构建到 VK005-101 载体中, 分别命名:

VK005-101-g1;

VK005-101-g2;

VK005-101-g3;

VK005-101-g4;

- 构建 VK005-101-g1g2: VK005-101-g1 用 Ascl+Spel 酶切, 跑胶回收短带 (rU6: 约 570bp), 插入到用 Ascl+Avrll 酶切的 VK005-101-g2 中。命名: VK005-101-g1g2
- 3. 构建 VK005-101-g3g4: VK005-101-g3 用 Ascl+Spel 酶切,跑胶回收短带 (rU6: 570bp) ,插入到用 Ascl+Avrll 酶切的 VK005-101-g4 中。命名: VK005-101-g3g4
- 构建 VK005-101-g1g2g3g4: VK005-101-g1g2 用 AscI+Spel 酶切, 跑胶回收短带 (rU6: 2x570bp),插入到用 AscI+AvrII 酶切的 VK005-101-g3g4 中。
   命名: VK005-101-g1g2g3g4

以此类推,将多个靶点串联在一起构建到同一个表达质粒中。用 Ascl+Spel 酶切进行克隆的验证,检测酶切带的大小与串联的片段大小是否一致。因为由于为重复序列,两端测序有可能无法测通。

其他植物相关试剂盒:

#### spCas9 CRSIPR 质粒构建试剂盒系列:

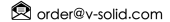
VK005-01: 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 潮霉素抗性



VK005-02: 适用于单子叶植物,特别用于水稻,草铵膦抗性

www.v-solid.com

010-62963369







#### SaCas9 CRSIPR 质粒构建试剂盒系列:

saCas9 的 PAM 序列和识别序列比常用的 spCas9 都长, 剪切 DNA 的特异性更好, off-target 效应更小, 并且蛋白比 spCas9 小, 因此应用潜力大。



VK005-101: saCas9, 适用于双子叶植物, 潮霉素抗性



LB Hyg 35S atU6 gRNA dsaCas9 2X35S RB

VK005-102: saCas9, 适用于双子叶植物, 草铵膦抗性

LB Bar 35S atU6 gRNA dsaCas9 2X35S RB

VK005-103: saCas9, 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 潮霉素抗性

LB Hyg 35S rU6 gRNA msaCas9 Ubi RB

VK005-104: saCas9, 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 草铵膦抗性



LB Bar 35S rU6 gRNA msaCas9 Ubi RB

VK005-105: saCas9, 适用于双子叶植物, GFP 筛选标记

LB GFP 35S atU6 gRNA dsaCas9 2X35S RB

### Cpf1 CRSIPR 质粒构建试剂盒系列:

Cpf1 是新型的 CRISPR Cas9 酶, 其识别的 PAM 序列在 5'端, PAM 序列: TTTN。 剪切 DNA 产生粘性末端。Cpf1 的应用将扩大 CRSIRPgRNA 靶点的设计范围, 具有独特的应用。

VK005-201: Cpf1, 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 潮霉素抗性



VK005-202: Cpf1, 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 草铵膦抗性



LB Bar 35S rU6 gRNA mpCpf1 Ubi RB

VK005-203: Cpf1, 适用于双子叶植物, 潮霉素抗性



LB Hyg 35S atU6 gRNA dpCpf1 2X35S RB

www.v-solid.com

010-62963369

order@v-solid.com



VK005-204: Cpf1, 适用于双子叶植物, 草铵膦抗性



LB Bar 35S atU6 gRNA dpCpf1 2X35S RB

VK005-205: Cpf1, 适用于双子叶植物, 卡那霉素抗性



LB KanR Nos atU6 gRNA dpCpf1 2X35S RB

VK005-206: Cpf1, 适用于双子叶植物, GFP 筛选标记

LB GFP 35S atU6 gRNA dpCpf1 2X35S RB