

植物 saCas9/gRNA 质粒构建试剂盒 (Catalog. No. VK005-105)

(双子叶植物, GFP 标记)

产品组成

组成	VK005-105S	VK005-105L
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: NN**GGGT**; NN**GGAT**, NN**GAGT**, NN**GAAT**, 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GFP筛选标记
 5) 多个gRNA构建到同一载体中

载体	gRNA靶点 21bp	载体
NNNNN	TTG NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	GTT NNNNN
NNNNN AAC	NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN CAA	NNNNN

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 CCACAGTTCTAAATAATGGCAA**GGGT** (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。**

北京唯尚立德生物科技有限公司

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

TTGNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN

NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNCAA

将合成的 oligo 分别稀释成 10 μ M, 按如下比例混合

Target-Sense	5 μ L
Target-Anti	5 μ L
H ₂ O	15 μ L
最终体系	25 μ L

混匀后, 按照如下程序处理:

95 $^{\circ}$ C 3min

95 $^{\circ}$ C 到 25 $^{\circ}$ C 缓慢冷却, 例如 -1 $^{\circ}$ C/20S 或者将样品管放在 95 $^{\circ}$ C 水中, 自然冷却至室温

16 $^{\circ}$ C 5min

步骤二: oligo 二聚体插入到载体中

saCas9/gRNA Vector	1 μ L
步骤一的 oligo 二聚体	1 μ L
Solution	1 μ L
Solution2	1 μ L
H ₂ O	6 μ L
最终体系	10 μ L

16 $^{\circ}$ C 反应 2 小时。

步骤三: 转化

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

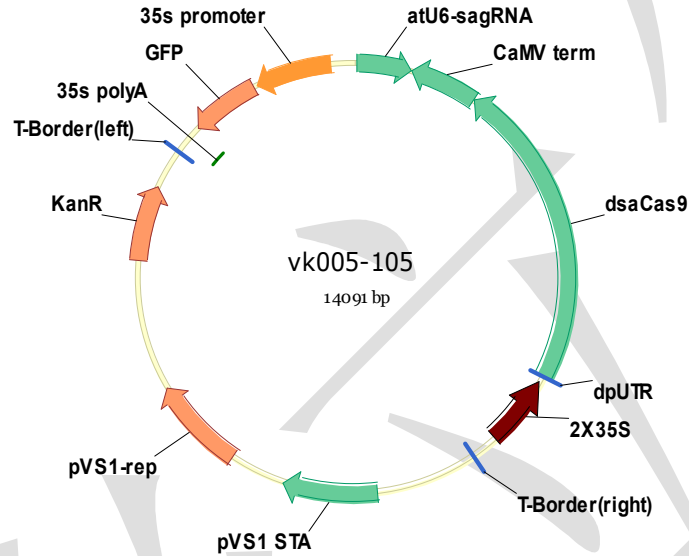
阳性克隆的鉴定

北京唯尚立德生物科技有限公司

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:



VK005-105 质粒示意图:



测序例子:

反向测序，请反向互补测序结果后，再进行序列比对。

```

AAGAATTTGATTGAATAAAACATCTTCATTCTTAAGATATGAAGATAATCTTCAAAAGGCCCTGGGAA
TCTGAAAAGAAGAGAAGCAGGCCCATTTATATGGGAAAAGAACAATAGTATTTCTTATATAGGCCCATTTA
AGTTGAAAACAATCTTCAAAAGTCCACATCGCTTAGATAAGAAAACGAAGCTGAGTTTATATACAGCT
AGAGTCGAAGTAGTGATTG...gRNA...Target...GTTTTAGTACTCTGGAAACAGAATCTACTAAAAC
AAGGCAAAATGCCGTGTTTATCTCGTCAACTTGTGGCGAGATTTTTTACTAGTTTTGATCTTGAAAG
ATCTTTTATCTTTAGAGTTAAGAACTCTTTCGTATTTGGTGAGGTTTTATCCTCTTGAGTTTGGTCA
TAGACCTATTCATGGCTCTGATACCAATTTTTAAGCGGGGGCTTATGCGGATTATTTCTTAAATTGATA
AGGGGTATTAGGGGTATAGGTATAAATACAAGCATTCCCTTAGCGTATAGTATAAGTATAGTAGCG
TACCTCTATCAAATTTCCATCTTCTTACCTTGCACAGGGCCTGCAACCTTATCCTTCTTGTCTCTC
CTTCTTCCGTCCTTCATCATATTTAAACCAAACCTACGGGGGAGTCAACGTAACCAACCCTGCCTT
AGC      测序引物
    
```

一对或多个靶点构建到同一个表达质粒方法:

北京唯尚立德生物科技有限公司

1. 分别把 gRNA 靶点 g1,g2,g3,g4 构建到 VK005-105 载体中, 分别命名:
VK005-105-g1;
VK005-105-g2;
VK005-105-g3;
VK005-105-g4;
2. 构建 VK005-105-g1g2: VK005-105-g1 用 Ascl+SpeI 酶切, 跑胶回收短带(rU6: 约 570bp), 插入到用 Ascl+AvrII 酶切的 VK005-105-g2 中。命名: VK005-105-g1g2
3. 构建 VK005-105-g3g4: VK005-105-g3 用 Ascl+SpeI 酶切, 跑胶回收短带 (rU6: 570bp), 插入到用 Ascl+AvrII 酶切的 VK005-105-g4 中。命名: VK005-105-g3g4
4. 构建 VK005-105-g1g2g3g4: VK005-105-g1g2 用 Ascl+SpeI 酶切, 跑胶回收短带 (rU6: 2x570bp), 插入到用 Ascl+AvrII 酶切的 VK005-105-g3g4 中。命名: VK005-105-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+SpeI 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



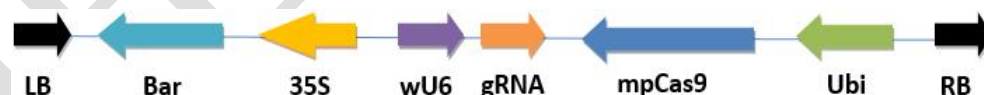
VK005-02: 适用于单子叶植物, 特别用于水稻, 草铵膦抗性



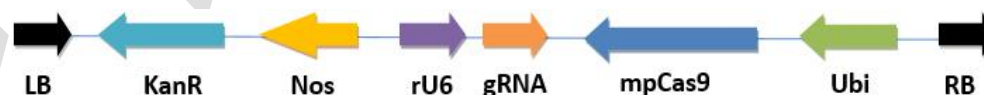
VK005-05: 适用于单子叶植物, 潮霉素抗性



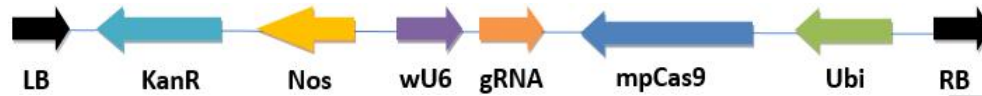
VK005-06: 适用于单子叶植物, 草铵膦抗性



VK005-07: 适用于单子叶植物, 卡那霉素抗性



VK005-09: 适用于单子叶植物，卡那霉素抗性



VK005-11: 适用于单子叶植物，GFP 筛选标记



VK005-13: 适用于单子叶植物，GFP 筛选标记



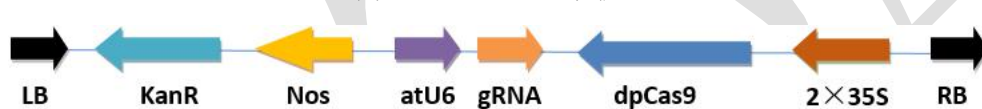
VK005-14: 适用于双子叶植物，潮霉素抗性



VK005-15: 适用于双子叶植物，草铵膦抗性



VK005-16: 适用于双子叶植物，卡那霉素抗性



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



VK005-102: saCas9, 适用于双子叶植物, 草铵膦抗性



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



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



VK005-105: saCas9, 适用于双子叶植物, GFP 筛选标记



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



VK005-203: Cpf1, 适用于双子叶植物, 潮霉素抗性



VK005-204: Cpf1, 适用于双子叶植物, 草铵膦抗性



VK005-205: Cpf1, 适用于双子叶植物, 卡那霉素抗性



VK005-206: Cpf1, 适用于双子叶植物, GFP 筛选标记

