





碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology 订货热线: 400-1683301或800-8283301 订货e-mail: order@beyotime.com 技术咨询: info@beyotime.com

网址: http://www.beyotime.com

QuickMutation™基因随机突变试剂盒

产品编号	产品名称	包装
D0219S	QuickMutation™基因随机突变试剂盒	50次
D0219M	QuickMutation™基因随机突变试剂盒	200次

产品简介:

- ▶ 碧云天生产的QuickMutation™基因随机突变试剂盒(QuickMutation™ Random Mutagenesis Kit)是一种基于易错PCR(Error Prone PCR)的方法使目的基因片段通过PCR扩增后发生一定几率的随机突变的试剂盒。
- > 基因的随机突变是研究蛋白结构与功能的关系、以及抑制或者改良甚至创造蛋白或酶活性的重要方法。
- ➤ 易错PCR方法通常是指通过易错耐热DNA聚合酶进行PCR扩增,从而在目的基因序列中引入随机突变的方法。易错PCR方法在目的基因序列中引入随机突变后,最终很可能在蛋白水平上产生氨基酸序列的突变,从而可以随机产生活性更强、更弱甚至失去活性的蛋白或酶,也有可能使蛋白或酶产生新的活性。
- ▶ 为了分析蛋白结构和功能的关系,理想的突变应该是每个蛋白发生1个氨基酸改变(1-2核苷酸突变);在蛋白进化研究方面,理想的 突变是每个蛋白发生1-4个氨基酸改变(约2-7核苷酸突变);从突变文库中筛选高活性的蛋白或者酶则通常希望每个基因产生20个左右的核苷酸空变。
- ➤ 本试剂盒提供的RandomMut DNA polymerase,是一种全新的专门用于易错PCR的DNA聚合酶,在配套的反应缓冲液中加入推荐量的Mutation enhancer情况下,可以在每kb的基因中引入约7.8个随机突变,而且这些突变是AT→GC和GC→AT两个方向的突变基本均衡的,(AT→GC mutations)/(GC→AT mutations)=1.06,同时还会引入适量的插入(insertion)和缺失(deletion)突变。
- ▶ 本试剂盒扩增出来的DNA片段为黏性末端,可以直接用于常规的T载体克隆。
- ▶ 本试剂盒可扩增长达6kb的目的片段。
- ▶ **用户可以自行调整本试剂盒的突变几率,使用更加便捷**。本试剂盒提供了Mutation enhancer (10X),通过改变Mutation enhancer的用量可以显著影响突变率(参见表1)。

表 1. 利用 QuickMutation™基因随机突变试剂盒使用不同浓度的 Mutation enhancer PCR 扩增 1000bp 片段后双酶切插入空载体,然后随机挑选若干克隆进行测序分析的结果。PCR 扩增的 1000bp 模板片段插入在约 4kb 的质粒中,测试时 1000bp 模板的用量是 120pg/ul,相当于模板质粒的用量为 600pg/ul,PCR 循环数为 30。

		Iutation ancer	1X Mutatio	n enhancer	2X Mutatio	on enhancer
Total mutations found	(63	ç	98	1	34
Mutations	Mutations	Percentage	Mutations	Percentage	Mutations	Percentage
$A \rightarrow T$	8	12.7%	10	10.2%	21	15.7%
$A \rightarrow G$	10	15.9%	13	13.3%	21	15.7%
$A \rightarrow C$	1	1.6%	2	2.0%	4	3.0%
$T \rightarrow A$	7	11.1%	10	10.2%	15	11.2%
T→G	1	1.6%	4	4.1%	2	1.5%
$T \rightarrow C$	8	12.7%	15	15.3%	17	12.7%
$G \rightarrow A$	11	17.5%	13	13.3%	10	7.5%
$G \rightarrow T$	1	1.6%	6	6.1%	6	4.5%
$G \rightarrow C$	2	3.2%	4	4.1%	8	6.0%
C→A	2	3.2%	3	3.1%	8	6.0%
$C \rightarrow T$	5	7.9%	10	10.2%	13	9.7%
C→G	3	4.8%	3	3.1%	4	3.0%
Insertions	1	1.6%	1	1.0%	0	0.0%
Deletions	3	4.8%	4	4.1%	5	3.7%
Bias Indicators (AT→GC	Bias Indicators (AT→GC/GC→AT)					
$(AT \rightarrow GC) / (GC \rightarrow AT)$	1	.05	1.	06	1.	.19
$A\rightarrow N, T\rightarrow N$	19+16=35	55.6%	25+29=54	55.1%	46+34=80	59.7%

$G \rightarrow N, C \rightarrow N$	14+10=24	38.1%	23+16=39	39.8%	24+25=49	36.6%	
Transitions							
$A \rightarrow G, T \rightarrow C$	18	28.6%	28	28.6%	38	28.4%	
$G \rightarrow A, C \rightarrow T$	16	25.4%	23	23.5%	23	17.2%	
Transversions							
$A \rightarrow T, T \rightarrow A$	15	23.8%	20	20.4%	36	26.9%	
$A \rightarrow C, T \rightarrow G$	2	3.2%	6	6.1%	6	4.5%	
$G \rightarrow C, C \rightarrow G$	5	7.9%	7	7.1%	12	9.0%	
$G \rightarrow T$, $C \rightarrow A$	3	4.8%	9	9.2%	14	10.4%	
Insertions and Deletion	Insertions and Deletions						
Insertions	1	1.6%	1	1.0%	0	0.0%	
Deletions	3	4.8%	4	4.1%	5	3.7%	
Mutation Frequency							
Mutations/kb (per PCR)	5	5.5	7	.8	1	0.7	
突变碱基数范围	0	-11	3-12 4		-18		

▶ 本试剂盒如果用于20μl的PCR突变体系,两种包装的本试剂盒分别可以进行50次和200次基因随机突变,如果用于50μl的PCR突变体系,两种包装的本试剂盒分别可以进行20次和80次基因随机突变。

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
D0219S-1	RandomMut DNA polymerase	20µl
D0219S-2	RandomMut buffer (10X)	150µl
D0219S-3	Mutation enhancer (10X)	150µl
	说明书	1份

产品编号	产品名称	包装
D0219M-1	RandomMut DNA polymerase	80µl
D0219M-2	RandomMut buffer (10X)	600µl
D0219M-3	Mutation enhancer (10X)	600µl
	说明书	1份

保存条件:

-20°C保存,一年有效。

注意事项:

- ▶ PCR反应非常灵敏,在使用RandomMut DNA polymerase进行PCR扩增反应时请注意避免微量待扩增DNA的污染,并尽量设置不加模板的空白对照。
- ▶ 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. 引物设计。

- a. 引物的长度通常为约20个碱基。
- b. 如果引物带有克隆酶切位点,引物长度通常约为28-30个碱基,其中包含了酶切位点和通常必须添加的保护碱基以确保酶切效率。
- c. 引物的GC含量尽量控制在40-60%。
- d. 最好使用经过PAGE纯化的引物或更高纯度的引物。

2. 随机突变PCR反应。

a. 参考下表设置随机突变PCR反应体系:

7 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1				
试剂	最终浓度	体积	体积	
双蒸水或MilliQ水	-	(13.2-x)μl	(33-y)µl	
RandomMut buffer (10X)	1X	2µl	5μl	
Mutation enhancer (10X)	1X	2ul	5ul	
dNTP (2.5mM each)	0.25mM	2µl	5µl	

模板DNA	0.2pg/μl -20ng/μl	xμl	yμl
引物混合物(10µM each)	0.2μM each	0.4µl	1μl
RandomMut DNA polymerase	-	0.4µl	1μl
总体积	-	20μl	50μl

- b. 对于不同类型模板DNA的推荐用量如下: 哺乳动物基因组DNA 2-10ng/μl; 大肠杆菌基因组DNA 0.2pg/μl-2ng/μl; 质粒DNA 模板20pg/μl-5ng/μl,质粒DNA模板的起始推荐用量为0.1-1ng/μl。随机突变扩增的模板DNA浓度越高,随机突变率则越低。
- c. 对于质粒DNA模板的具体推荐用量请参考下表。低突变率(0-4.5 mutations/kb), 建议突变扩增的模板DNA用量为1-20ng/μl; 中突变率(4.5-9 mutations/kb),建议突变扩增的模板DNA为0.1-1ng/μl;高突变率(大于9 mutations/kb),建议突变扩增的 模板DNA用量为2-100pg/µl。突变扩增的模板DNA计算:上述推荐量是以拟PCR扩增的目的片段的量(Target amount)进行计 算的,而不是以整个质粒的量来计算,并且计算的标准是拟扩增片段的大小为1kb。例如低突变率推荐的模板DNA用量为 1-20ng/µl时, 如果拟扩增片段为1kb, 质粒总大小为4kb, 实际的推荐质粒用量为(1-20ng/µl)*(1kb/1kb)*(4kb/1kb)=4-80ng/ μl; 如果拟扩增片段为2kb, 质粒总大小为6kb, 实际的推荐质粒用量为(1-20ng/μl)*(2kb/1kb)*(6kb/2kb)=6-120ng/μl。比 较理想的模板用量需要根据实际突变效果进行适当调整。

Mutation rate	Mutations/kb	Target amount/20µl	Target
Low	0-4.5	20-400ng	1-20ng/μl
Medium	4.5-9	2-20ng	0.1-1ng/μl
High	9-16	40pg-2ng	2-100pg/μl

d. 按照如下参数设置PCR仪:

步骤	循环数	温度	扩增时间	说明
1	1	94°C	3min	最初变性
		94°C	30sec	变性
2	25~30	55°C	30sec	退火
		72°C	1min/kb	延伸
3	1	72°C	10min	延伸、补全
4	1	4°C	forever	暂时存放

- (a) 上表中1min/kb表示,如果扩增片段是2kb,那么72°C的延伸时间为2分钟。
- (b) 如果发现目的片段较难被扩增,根据RandomMut DNA polymerase本身的特性,推荐尝试使用92°C变性。
- (c) PCR反应的设置需根据模板、引物、PCR产物的长度和GC含量等条件的不同设定不同的变性、退火和延伸的温度和时间以 及循环数等。
- (d) 对于初次进行的PCR,为尽量确保可以扩增出预期的PCR产物,可以把循环数设置为30。

3. PCR产物的克隆和测序。

根据实验目的,可以把PCR产物连入T载体,或者酶切后插入特定的目的载体,随后即可转化并挑取克隆进行测序,以确认随机突 变的效果。

常见问题:

1. PCR产物非常少。

- a. 延伸时间是否足够,可以将延伸时间调整为2min/kb。
- b. 引物设计不佳是PCR过程中最常见的问题。请选择适当的引物设计软件进行引物设计,注意引物的GC含量、二级结构、二聚 体、退火温度、长度、特异性等方面的问题。在加入酶切位点等的引物中,一定要注意加入酶切位点等后整条引物的GC含量、 二级结构、二聚体、退火温度、长度、特异性等方面的问题。在原有引物效果不佳的情况并且阳性对照引物可以正常工作的情 况下,可以考虑更换引物。待扩增片断GC含量偏高。GC含量较高的情况下PCR会变得相对比较困难,此时可以使用适合扩增 高GC含量DNA片断的GC-rich buffer, 并相应地根据GC-rich buffer的要求或说明调整PCR反应参数的设置。直接添加1-10% DMSO或5-20%甘油对于扩增高GC含量的片段也有帮助。
- c. PCR反应设置时在室温进行容易导致非特异性条件。推荐在冰浴上设置PCR反应。
- d. 由于引物存在一定的二级结构或存在一定的引物二聚体,或引物偏短,导致退火效果不佳。此时可以采用Touch down等方法 进行退火,通常采用从65°C逐步缓慢降温到55或50°C的方法,使退火更加充分。
- e. 退火温度不佳,需要优化。如果有温度梯度PCR仪,则可以设置退火的温度梯度,摸索退火的最佳温度。如果没有温度梯度PCR 仪,则可以通过多次PCR反应摸索最佳的退火温度。
- f. 延伸时间不足。可以在推荐的延伸时间基础上把延伸时间延长2-5倍,对于较难扩增的片断可以设置为每1kb延伸2分钟。
- g. 待扩增片断GC含量较高或长度较长,变性不够充分。可以调节起始变性条件至94°C 2-4min甚至94°C 5min。
- h. 在不同PCR仪上进行PCR反应,避免有时PCR仪出现问题。
- i. 循环数不足,适当延长PCR的循环数。通常循环数最高不必超过40,常用的循环数范围为25-35。
- j. 模板中含有抑制PCR反应的物质,可以用适当的DNA纯化方法例如柱纯化等纯化模板DNA。
- k. 对PCR引物进行脱盐纯化。
- 1. 使用高质量的dNTP混合物。

- m. 适当增加DNA polymerase的用量。
- n. 当产生较多非特异性条带时,可以适当提高退火温度。
- o. 注意设置适当的阳性对照和阴性对照通常会有很大帮助。
- p. 使用完整、高纯度、高质量的DNA模板,且避免模板反复冻融。长片段DNA反复冻融过程中可能会出现断裂的问题。
- q. Mg^{2+} 浓度较低,或 Mg^{2+} 与dNTP的比例不合适。使用本产品中提供的缓冲液就无需担心镁离子浓度的问题。
- r. 根据片段大小选择合适的琼脂糖凝胶浓度和电泳条件。大片段DNA的电泳需要使用低浓度的琼脂糖凝胶和较低的电泳电压,并电泳较长的时间。
- s. PCR反应体系中有气泡或者PCR管盖子漏气导致有溶液蒸发。

2. 杂带较多或条带弥散。

- a. 退火温度提高 2-5°C。
- b. 减少 DNA 模板的用量。
- c. PCR 反应设置时在室温进行容易产生非特异性条带。推荐在冰浴上设置 PCR 反应。
- d. 适当减少 DNA Polymerase 的用量。
- e. 适当缩短延伸时间。
- f. 减少循环数可减少非特异性条带的产生。

3. 随机突变率结果不理想。

- a. 突变率偏低。
 - (a) 可适当提高 Mutation enhancer (10X)的使用量至使用标准推荐用量 1.2、1.5 甚至 2 倍的用量(参考表 1)。注意: 随着 Mutation enhancer (10X)的用量增多,AT→GC/GC→AT 的比值会越高,即 AT 变成 GC 的倾向越高。
 - (b) 可采用连续易错 PCR 策略: 即将一次易错 PCR 扩增得到的突变几率较低的产物作为下一次待扩增的模板,连续两次甚至 多次进行易错 PCR 随机突变,使每一次扩增获得更多的突变,并且也可以通过这种方法累积有益突变。
 - (c) 减少突变扩增的模板 DNA 用量,并增加扩增的循环数,减少模板用量并增加扩增的循环数会提高突变几率。扩增的循环数最多可以增加到 35-40 个循环。
- b. 突变率偏高。
 - (a) 可适当减少 Mutation enhancer (10X)的使用量至使用标准推荐用量 0.8 或 0.5 倍的用量。
 - (b) 可通过提高突变扩增的模板 DNA 用量(500-1000ng)来减少突变率。
 - (c) 减少 PCR 循环数至 20~25 个循环。

相关产品:

产品编号	产品名称	包装
D0206	QuickMutation™基因定点突变试剂盒	10次
D0208S	QuickMutation™ Plus基因定点突变试剂盒	10次
D0219S	QuickMutation™基因随机突变试剂盒	50次
D0219M	QuickMutation™基因随机突变试剂盒	200次

使用本产品的文献:

1. Li Song, Junfeng Pan, Yantao Yang, Zhenxing Zhang, Rui Cui, Shuangkai Jia, Zhuo Wang, Changxing Yang, Lei Xu, Tao G Dong, Yao Wang, Xihui Shen. Contact-independent killing mediated by a T6SS effector with intrinsic cell-entry properties. Nat Commun. 2021 Jan 18;12(1):423.

Version 2024.03.12