

# cDNA Library, Human Brain, Thalamus

Code No. 9527

包装量: 5 μg  
浓度: 200 μg/ml

\*自收到之日起，适当条件下保存，两年内有效。

## 制品说明

本制品是基于Gubler and Hoffman方法(*Gene*(1983) **25**:263–269)制作的质粒DNA型cDNA文库。合成cDNA片段时，使用了含有限制酶 $Not\text{ I}$ 位点的Oligo (dT)<sub>18</sub> Linker Primer和 $Bam\text{H I}$  ( $Bgl\text{ II}$ )– $Sma\text{ I}$ 接头，通过这两个限制酶切位点，使cDNA片段定向克隆到载体中。克隆前，做了短片段的分离处理，300 bp以下的片段大部分被去除掉。初级文库构建完成后，采用了固体平板培养法，仅对初级文库进行一次扩增，然后使用质粒提取试剂盒，从扩增文库的菌体中提取质粒。这种方法得到的扩增文库，尽可能保持了各种cDNA片段的克隆在初级文库中所占的比例。

## 用途

对未知或已知cDNA进行PCR筛选。

## 贮存溶液

Tris-HCl (pH8.0)	10 mM
EDTA	1 mM

保 存: -20°C

## 克隆载体

本cDNA文库制品使用的载体pAP3neo，含有SV40启动子，可以在哺乳动物细胞中进行表达。同时，该载体含有ssDNA生成的必要 $f1\ ori$ ，也含有T7及T3 RNA聚合酶启动子，便于RNA合成。  
GenBank Accession No.AB003468

## 克隆位点

插入的cDNA片段克隆在pAP3neo载体的 $Bgl\text{ II}$ \*位点和 $Not\text{ I}$ 位点之间。

\* 由于cDNA片段合成时，使用了 $Bam\text{H I}$  ( $Bgl\text{ II}$ )– $Sma\text{ I}$ 接头，克隆后，载体的 $Bgl\text{ II}$ 位点失效，不能再被 $Bgl\text{ II}$ 酶切开。

## mRNA来源/质量控制

请查阅各批次Certificates of Analysis (CoA)。产品CoA请在Takara Bio Inc.网站中下载：

[https://catalog.takara-bio.co.jp/search/doc\\_index.php](https://catalog.takara-bio.co.jp/search/doc_index.php)。

## 纯 度

使用质粒提取试剂盒获得的质粒DNA，有可能混入宿主菌的基因组DNA。

## 注 意

文库制作时，使用了*E.coli*tRNA，但在短片段分离过程中大部分被除去。另外，文库制作过程中使用了Dr. GenTLE™ Precipitation Carrier (Code No. 9094)。

## 参考文献

1. Gubler U and Hoffman B J. *Gene*. (1983) **25**:263–269.
2. Kobori M, Ikeda Y, Nara H, Kato M, Kumegawa M, Nojima H, and Kawashima H. *Genes To Cells*. (1998) **3**: 459–475.

Dr. GenTLE is a trademark of Takara Bio Inc.

### 注意

本产品仅供科学研究使用，不能用于人、动物的医疗或诊断程序，不能使用本产品作为食品、化妆品或家庭用品等。

未经Takara Bio Inc.书面许可授权或批准，不得制造、许诺销售、销售、

进口Takara产品，或者使用Takara产品所有的相关专利及相关商标。

如果您需要其他用途的许可授权，请联络我们，或访问我们网站  
[www.takarabio.com](http://www.takarabio.com)。

您使用本产品必须遵守产品网页上适用的全部许可要求。阅读、了解并遵守此类声明的所有限制性条款是您的责任。

所有商标均属于各自商标所有者的财产。某些商标并未在全部行政区注册。

本文件由宝日医生物技术（北京）有限公司翻译制作，最新版本文件请参考Takara Bio Inc.网站。为正确使用Takara产品，您应当掌握本产品的相关知识和使用说明。

v202112Da