T-Vector pMD19 (Simple)

Code No. 3271

Size:

Conc.:

 $50 \text{ ng}/\mu$

 $1 \mu g$

* 2 years from date of receipt under proper storage conditions.

Description:

T-Vector pMD19 (Simple) is a linearized vector with a single 3'-terminal thymidine at both ends. The T-overhang ends at the cloning site improve the efficiency of ligation of PCR products which contain A-overhangs at 3'-ends

This vector have been deleted the multiple cloning sites in the *lac*Z gene sequence, but the β -galactosidase activity is not disrupted. Therefore, the transformant colony having a recombinant plasmid can also be identified by blue/white screening. Due to lack of multiple cloning sites on the vector, the inserted PCR product cannot be recut using restriction enzymes. When the insert DNA fragment is recut from the vector, the PCR primers should be added restriction site to these 5'-end for restriction enzyme digestion and subcloning.

T-Vector pMD19 (Simple) is supplied with a Control Insert (500 bp) DNA for positive control reaction.

Components :

T-Vector pMD19 (Simple) (50 ng/ μ l)	20 µl
Control Insert (50 ng/ μ l)	10 µl

Storage :	-20°C
-----------	-------

Experimental Example :

1. Combine the following components in a microcentrifuge tube (total volume 5 μ l).

T-Vector pMD19 (Simple)	1 µl
PCR product or Control Insert	1 µl (0.1 - 0.3 pmol)*
Sterile purified water	3 µl

- 2. Add one volume (5 μ l) of DNA Ligation Kit <Mighty Mix> (Cat. #6023) to the DNA solution and mix thoroughly.
- 3. Incubate the reactions for 30 minutes at 16°C.
- **Notes :** (1) The ligation reaction can be finished in only 5 minutes, but the ligation efficiency may be slightly lower.
 - (2) Please extend the ligation reaction time to a few more hours if the fragments are over 2 kb.
- 4. Add the reaction solution (10 μ l) to 100 μ l of *E. coli* competent cells. Gently flick the microcentrifuge tube to mix and then place it on ice bath for 30 minutes.
- 5. Heat-shock the cells for 45 seconds in a water bath at 42℃. Immediately return the tube to ice bath for 1 minute.
- 6. Add 890 μ l of SOC Medium to the tube and incubate for 1 hour at 37℃ with shaking.
- 7. Plate 100 μ l of transformation culture onto LB/ampicillin/IPTG/X-Gal plates, then incubate overnight at 37°C.
- Select the white colonies, and confirm by PCR amplification. 8.
- The Control Insert DNA is a 500 bp PCR fragment with a single 3'-A * overhang at both ends. 1 μ l of Control Insert DNA (50 ng) is approximately equal to 0.15 pmol. The ligation reaction has been optimized using a 1 : 2 to 10 molar ratio of the vectors to insert DNA.

Quality Control Data:

Please see the Certificate of Analysis (CoA) for each lot. You can download the CoA on Takara Bio website.

trademarks may not be registered in all jurisdictions.



This product may be covered by licenses. Visit the product page for this product on our website to get the most updated information.

v201901Da

T-Vector pMD19 (Simple)

Code No. 3271

容量: 1 µ g 濃度: 50 ng/ µ l

※適切に保存し、受取り後2年を目途にご使用ください。

● 製品説明

Taq DNA polymerase (*TaKaRa Taq*、*TaKaRa Ex Taq*、*TaKaRa LA Taq*、 SpeedSTAR HS 等) はその合成産物の 3' 末端に dA を付加する性質をもっ ているため、これらを用いて増幅した PCR 産物は dT オーバーハングを 3' 末端にもつベクターにそのままクローニングすることができる。

T-Vector pMD19 (Simple) は、PCR 産物の簡便なクローニングのために pUC19 を基に設計されたベクターで、*Eco*R V サイトで切断され、各 3' 末 端に dT が付加されているため、*Taq* DNA polymerase で増幅した PCR 産 物と直接ライゲーションできる。また、形質転換体の Blue/White カラー セレクションが可能である。

さらに、pUC19に由来するマルチクローニングサイト上のすべての制限 酵素サイトが除去されているため、クローニング後、PCR 産物上のこれ らの制限酵素サイトを利用する場合に有用である。

● 内容

T-Vector pMD19 (Simple) (50 ng/ μ l)	20 µl	
Control Insert (50 ng/ μ I) *	10 µl	

*:3' 末端に dA オーバーハングを有する約 500 bp の DNA フラグメント

● 使用例

1 µl
1 µI*1
3 µ l

- 2. DNA Ligation Kit < Mighty Mix> 5 µl を添加し、よく混合する。
- 3. 16℃で 30 分間保温する。
- 10 µlの反応液を用いて 100 µlのコンピテントセル*²を形質転換し、 X-Gal、IPTG を含む L-Amp プレート上でコロニーを形成させる。
- *1: PCR 産物と滅菌精製水で、あわせて4µlになるように調整してく ださい。PCR 産物にプライマーダイマーや非特異的バンドが認め られた場合は、NucleoSpin Extract II による精製やアガロースゲル からの精製を行ってください。Control Insert を使用する場合は、 1µl 使用してください。
- * 2: *E. coli* HST08 Premium Competent Cells、*E. coli* JM109 Competent Cells などをご使用ください。(*E. coli* HST08 Premium Competent Cells の場合は、IPTG は不要です。)

●品質管理データ

性能試験結果については、各ロットの Certificate of Analysis (CoA) をご覧 ください。CoA はタカラバイオウェブサイトのドキュメントセンターから ダウンロードできます。

● 関連製品

DNA Ligation Kit <Mighty Mix> (製品コード 6023) *E. coli* HST08 Premium Competent Cells (製品コード 9128) *E. coli* JM109 Competent Cells (製品コード 9052) NucleoSpin Extract II (製品コード 740609.10/.50/.250)

