Version 24.10

LZCap®AG(3'Ma-Cy3)

产品描述: LZCap[®]AG(3'Ma-Cy3)是一种 Cap1 类似物,带有一个 Cy3 荧光标记,可以作为 mRNA 共转录加帽试剂。在 T7 聚合酶作用下,利用 LZCap[®]AG(3'Ma-Cy3)、NTPs 以及模板 DNA 共转录产生带 5'端 Cap 1 结构的 mRNA,加帽后的 mRNA 能直接在细胞和体内翻译表达,具有优秀的表达效率。LZCap®AG(3'Ma-Cy3)加帽的 mRNA,可通过流式细胞仪和荧光显微镜进行检测 Cy3 荧光,对 mRNA 和 LNP 的分布等进行示踪和定位检测。LZCap®AG(3'Ma-Cy3) mRNA 的 Cy3 荧光推荐波长: (570/650)。

分子式: C₆₄H₈₂N₁₈O₃₀P₄S₂ (游离酸)

分子量: 1771.47 (游离酸)

CAS 号: /

浓度: 25 mM

规格: 50 μL、100 μL

纯 度: HPLC ≥90%

盐型: NH₄+

结构:

保存: -15°C 及以下保存。

LZCap®的 DNA 模板设计

LZCap®AG(3'Ma-Cy3)适用于 AG 起始的序列,T7 启动子(下划线)后接 AG 序列能够有效起始转录。

- 5' TAATACGACTCACTATA AG GNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN 3'
- 3' ATTATGCTGAGTGATAT TC CNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN 5'

T7 聚合酶转录+LZCap®AG

5' GAGGNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN 3'



实验流程

- 1. 在冰上解冻实验所需的组分。
- 2. 参考以下反应体系室温配置转录体系。

组分	体积 (μL)	终浓度
RNase Free Water	补足至 20μL	/
ATP(100mM)	1	5mM
UTP(100mM)	1	5mM
CTP(100mM)	1	5mM
GTP(100mM)	1	5mM
LZCap [®] AG(3'Ma-Cy3) (25mM)	3.2	4mM
10×Transcription Buffer	2	1×
Linear DNA	1µg	50ng/μL
Recombinant RNase Inhibitor(40U/μL)	0.5	1U/μL
Pyrophosphatase(0.1U/μL)	0.4	0.002U/μL
T7 RNA polymers(250U/μL)	0.64	8U/μL
终体积	20µL	

为了进一步降低 mRNA 的免疫原性,恒诺康还可以为您提供修饰核苷酸 N1-Me-pUTP (N1-甲基假尿苷三磷酸)(货号: HN1002) 用来代替 UTP 参与转录反应。

备注:

- 1) LZCap®AG(3'Ma-Cy3)适用于以 5'AG 3'起始序列的 T7启动子转录载体,在载体构建时需要加以考虑。
- 2) LZCap[®]AG(3'Ma-Cy3)和其 mRNA 产物的储存使用应当注意避光。
- 3) 实验所用的试剂耗材和容器等无 RNase 污染。
- 4) 建议使用线性化的 DNA 模板进行转录。
- 5) 使用修饰核苷酸代替野生型核苷酸时,反应终浓度不变。
- 6) 若使用 PCR 产物作为转录起始模板,DNA 模板量可以减少一半。
- 7) 由于 10×Transcription Buffer 浓度偏高,高盐环境会导致聚合酶失活,同时 buffer 中含有成分,会与模板 DNA 形成沉淀,配制反应液时需调整组分加样顺序,计算好体系,先加水,然后加 buffer,NTP,最后加模板和酶,以防止 10×的高浓度盐离子对酶造成影响。
- 8) 在转录后的 mRNA 纯化中,用预冷的 75% Z醇洗一次 mRNA 沉淀即可,反复多次洗涤会影响荧光基团。
- 3. 将配置好的反应液混匀,短暂离心后,置于 37℃孵育 2-3 小时。若转录本长度小于 100nt,增加反应时间至 4-8 h。