PUREfrex[®]2.1

#PF213-50ML

25 x 2 ml 反応用

in vitro research use only

開封前保存温度:-80℃

Sep 2024



● ジーンフロンティア株式会社 www.genefrontier.com

〒277-0005 千葉県柏市柏 273-1 シャープ柏ビル 4F

Introduction

PUREfrex® について

PUREfrex® は、PURE system を基に開発された再構成型 無細胞タンパク質合成キットです。PUREfrex® に、目的のタ ンパク質をコードする DNA (または mRNA) を添加してイン キュベートするだけで、目的タンパク質を合成できます。

PURE system は、東京大学大学院の上田卓也教授のグルー プにより開発された再構成型無細胞タンパク質合成系で、転写・ 翻訳・エネルギー再生に必要なタンパク質、リボソームを個別 に精製した後、アミノ酸、NTP などと混合した合成系です (Ref. 1, 2)。精製因子を混合した反応液を使用するため、組成 を自由に調節できる、タンパク質合成に無関係なタンパク質を ほとんど含まないなどの特長があります。

PUREfrex®は、反応液を構成するタンパク質、リボソーム、 tRNAの調製方法を改良し、純度を高めた合成反応液です。特に、 混入していた大腸菌由来のリポ多糖は、反応液 1 µL あたり 0.1 EU 程度にまで低減されています。また、RNase、 β ガラク トシダーゼなどの混入タンパク質も減少しています。

PUREfrex® に含まれる翻訳因子などのすべてのタンパク質 には、精製、検出用のタグ配列が付加されていません。そのため、 タグ配列を付加したタンパク質を合成し、タグ配列により精製、 検出することが可能です。

References) 1, Shimizu et al. (2001) Nat. Biotechnol., vol. 19, p. 751 2. Shimizu et al. (2005) Methods, vol. 36, p. 299

Template DNA

1. 鋳型 DNA の構造



PUREfrex® によるタンパク質合成に使用する鋳型 DNA に は、目的タンパク質をコードする遺伝子の開始コドンの上流に、 T7 プロモーター配列およびリボソーム結合部位(SD 配列)が 含まれている必要があります。また、終止コドンの下流には、 10 塩基以上の任意の塩基配列を付加してください。

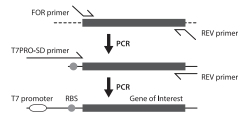
PUREfrex® では、3 種類の終止コドンをすべて使用できま す。

環状 DNA (プラスミド DNA など)、および直鎖状 DNA (PCR 産物や環状 DNA を制限酵素で切断した DNA など) の どちらも鋳型 DNA として使用できます。環状 DNA を使用す る場合は、目的遺伝子の終止コドンの下流に T7 ターミネーター が必要です。一方、直鎖状 DNA では、T7 ターミネーターの付 加は必ずしも必要ではありません。

Template DNA

2. 鋳型 DNA の調製法の例

PCR を用いた PUREfrex® の鋳型 DNA の調製方法の例を 示します。



3. プライマーの配列

FOR primer

5'-AAGGAGATATACCA-ATG-N(10-20)-3' RRS

REV primer

5'-GGATTAGTTATTCA-TTA-N(10-20)-3' more than 10 any nucleotides

T7PRO-SD primer

5'-GAAATTAATACGACTCACTATAGGGAGACCACAACGGTTTCCC T7 promoter

TCTAGAAATAATTTTGTTTAACTTTAAGAAGGAGATATACCA-3' RBS

Kit components

800 μL x 25 Solution I^{*1}

内容:アミノ酸、NTP、tRNA、酵素の基質など 開封後保存温度:-20°C

• Solution II *2 100 μL x 25

内容: タンパク質 (30% グリセロール溶液) 開封後保存温度:-20°C または-80°C*3

 Solution III *4 200 μL x 25

内容: リボソーム (20 µM) 開封後保存温度:-80°C *3

160 µL x 25 Cysteine *1

内容:システイン (10 mM) 開封後保存温度:-20°C

160 µL x 25 • DTT *1

内容: ジチオスレイトール (40 mM) 開封後保存温度:-20°C

160 µL x 25 GSH*1

内容: 還元型グルタチオン (80 mM) 開封後保存温度:-20°C

• DHFR DNA *4,5 10 µL x 1

内容: 大腸菌 DHFR 遺伝子を含む PCR 産物 (20 ng/uL) 開封後保存温度:-20°C

Kit components

開封前の保存温度は、すべて -80°C です。

PUREfrex® 2.1 の Solution I には、システイン、還元剤が 含まれていません。タンパク質合成時に、必要に応じて添付の システイン、還元剤を添加してください。

Cysteine の標準的な使用濃度は、0.5 mM です。

還元剤として、添付の DTT もしくは GSH を使用する場合の 標準的な使用濃度は、それぞれ 2、4 mM ですが、合成するタ ンパク質により、最適濃度が異なる可能性があります。また、 2-メルカプトエタノールなどの他の還元剤も使用できます。

*2)

PUREfrex® 2.0 (#PF201) に添付されている Solution II と同一組成の 溶液です。

使用後の残りの反応液を -80°C で凍結保存する場合、液体窒素やドライ アイス/エタノールなどで急速凍結してから保存してください。また、必要 に応じて分注し、凍結融解の繰り返しをできるだけ避けてください。

PUREfrex® 1.0 (#PF001)、PUREfrex® 2.0 (#PF201) に添付されて いるSolution III、DHFR DNAとそれぞれ同一組成の溶液です。

*5)

タンパク質合成の陽性コントロール用として使用する際は、20 μL の合 成反応液に 1 uL を添加してください。詳細な塩基配列は、弊社の web site に掲載されています。

Protocol

PUREfrex® 2.1 を用いたタンパク質合成は、任意の反応液 量で行うことができます。例えば、液量 20 µL で、0.5 mM システイン、4 mM GSH を添加して合成する場合は以下のよ うに反応液を調製してください。

- 1. Solution I、Cysteine、GSH を、室温~37℃ で 1 分間ほ ど温めて完全に融解し、氷上に置きます。
- 2. Solution II、Solution III を氷上で融解します。
- 3. 融解した Solution I、II、III、Cysteine、GSH を軽くボルテッ クスした後、遠心して内容物をチューブ下部に集めます。
- 4. 以下のように反応液を調製します。

(DNA は 1 kbp あたり 0.5-3 ng/µL になるように添加してください。)

Water	7-X μL
Solution I	8 μL *
Cysteine	1 μL
GSH	1 μL
Solution II	1 μL
Solution III	2 μL
Template DNA	XμL
Total	20 ul

5.37°C で 2~6 時間反応させて、タンパク質を合成します。 6. 合成されたタンパク質を、それぞれの目的に使用します。

PUREfrex® 1.0 (#PF001)、PUREfrex® 2.0 (#PF201) とは使用量が 異なりますので、ご注意ください。

Note

PUREfrex®は研究用試薬です。ヒトを含む動物などへの投 与、臨床、診断など他の用途への使用を禁じます。また、食 品、家庭用には使用しないでください。

PUREfrex®を使用する際には、RNaseフリーの水、試薬、 器具類を使用してください。また、手袋、マスクの着用をお勧

本製品は、国立大学法人東京大学より、特許第4931135号 の使用許諾を得た製品です。PUREfrexは、ジーンフロンティア 株式会社の登録商標(第5443077号)です。商用利用をご希望 の場合は、事前に弊社までお問い合わせください。 e-mail:purefrex@genefrontier.com

Distributor



〒135-0016 東京都江東区東陽 2-2-20 東陽駅前ビル URL: http://www.cosmobio.co.jp/

● 営業部(お問い合わせ)

TEL: (03) 5632-9610 FAX: (03) 5632-9619

TEL: (03) 5632-9620