

cDNA ライブライリー、ヒト初代培養線維芽細胞

02-725

500 ng

本製品は、ヒト初代培養線維芽細胞由来の poly(A)⁺ RNA からリンカーブライマー法（文献 1～3）により大阪大学微生物病研究所の野島博教授が作製したプラスミド型 cDNA ライブライリーです。制限酵素 *Not I* 認識部位を有する oligo(dT)18 リンカーブライマーと *Bam H I(Bgl II)-Sma I* アダプターを用いて、インサートは一方向にクローニングされています。

cDNA ライブライリーに使用しているベクター pBA3 は、大腸菌で増殖できる pUC の ori をもちアンピシリン耐性の選択マーカーを持つ。

用途

既知の遺伝子(cDNA)のプライマーを作成して、PCR 法によってライブライリーから目的遺伝子を增幅し、適当なベクターにクローニングして、タンパク質の多量生産、プローブなどの作成に利用する。（標準条件； 10～100 ng の cDNA をテンプレートに用いて PCR で 35 サイクル増幅する。対象とする mRNA の発現量に応じてテンプレート量やサイクル数を加減する。）

製品 容量が少ないため製品が到着したら遠心して落として溶液を集めてください。

容量：500 ng (40 ng/ul, 13 ul) in 10 mM Tris-HCl-1mM EDTA (pH 7.5)

品質：ライブライリーサイズ；～860 万個の独立コロニー。インサートの長さは平均 1 kb 以上。

保存：-20°C

文献

- 1) Kobori M, Ikeda Y, Nara H, Kumegawa M, Nojima H and Kawashima H "Large scale isolation of osteoclast-specific genes by an improved method involving the preparation of a subtracted cDNA library." *Genes Cells* 3, 459-475 (1998) PMID: [9753427](#)
- 2) 野島 博：バイオマニュアルシリーズ 2、遺伝子ライブライリーの作製法（野島博編）、p.79－94 羊土社、東京、1994.
- 3) 野島 博：「日本生化学会編 基礎生化学実験法 第4巻 核酸・遺伝子実験II. 応用編」「第2章 ライブライリーの作製とクローニング」東京化学同人(2001) P31～P63
- 4) Sambrook, J. & Russell, DW. *Molecular Cloning Chapter 11 "Preparation of cDNA libraries and gene identification."* CSHL Press (2001)

- * 本ライブライリーは購入者が自分の研究のみに使用できます。増幅して第3者に分与することは禁止されています。
- * 関連商品；各種ヒト組織特異的及びモデル生物の cDNA ライブライリー ([HP](#) 参照)
- * 各種ライブライリーより cDNA のクローニング、タンパク質の発現系の構築、タンパク質の生産・精製などの受託も承ります。info@bioacademia.co.jpにお問い合わせください。