

CUT&Tag-IT™ Assay Kit, Anti-Mouse 说明书

目录号:53165 (16次)

版本 A2

Active Motif 中国 地址:上海市闵行区万康路 290 号 电话:(86)-21-20926090



目录

概览	3
试剂盒组成及存储条件	4
CUT&Tag-IT™ Assay Kit 试剂	4
额外所需材料	5
CUT&Tag 检测试剂盒实验方法	6
Section A. 准备新鲜细胞(30 分钟)	6
Section B. ConA Beads 与细胞结合(30 分钟)	6
Section C. 结合一抗(2 小时至过夜)	6
Section D. 结合二抗(60 分钟)	7
Section E. 结合 CUT&Tag-IT™ Assembled pA-Tn5 转座子(60 分钟)	7
Section F. DNA 片段化(60 分钟)	8
Section G. DNA 提取(60 分钟)	8
Section H. PCR 扩增	9
Index 引物和测序信息	11
参考文献:	11

本手册中的信息如有更改,恕不另行通知,也不构成 Active Motif, Inc.的承诺。本手册按 "原样"提供,无任何明示或暗示的担保。本手册中的信息可随时更改或更新。

未经 Active Motif, Inc.事先书面同意,不得复制、转让、复制、披露或复制本文件的全部或部分内容。本文件为专有信息,受美国版权法和国际条约的保护。

本文件的制造商为 Active Motif, Inc。

豚鼠抗兔二级抗体是根据 Rockland 的许可证提供的

© 2016 Active Motif, Inc., 地址:1914 Palomar Oaks Way, Suite 150; Carlsbad, CA 92008。版权所有。

此处引用的所有商标、商号、服务标志或徽标均属于其各自的公司。



概览

CUT&Tag 是一种研究组蛋白修饰和一些转录因子的基因组定位的方法,揭示蛋白和 DNA 之间的相互作用,也能识别感兴趣的蛋白的 DNA 结合位点。

MNase-Seq 或 ATAC-Seq 靶向开放染色质,因此依赖于染色质的可及性。CUT&Tag 不同于这两种方法,利用基于抗体的酶靶向特定的组蛋白修饰或蛋白,以此来揭示这些感兴趣的位点或蛋白的染色质结合信息。

CUT&Tag 基于与 ChIP-Seq 相同的原理, 对实验方法做出了一些有利的修改。不同于 ChIP-Seq 实验方法中的染色质固定, 超声打断及免疫沉淀步骤, 在 CUT&Tag 中, 新鲜的未固定的细胞与刀豆蛋白 A 磁珠结合, 抗体孵育是在细胞自生状态下进行的。结合抗体后, 染色质被剪切, NGS 建库所用的接头已经预先装载于 pA-Tn5 转座酶上, 一步就能完成建库反应。

CUT&Tag-IT™ 检测试剂盒每个反应可以使用 50,000 至 500,000 个细胞。该试剂盒提供了优化好的试剂和方案,可产生 16 种独特的 illumina®平台测序文库。

产品优势:

- · 单次实验最少可使用 5,000 个细胞
- · 测序背景低,测序深度也可降低
- · 没有甲醛交联造成的假阳性结果

产品	规格	目录号
CUT&Tag-IT [™] Assay Kit, Anti-Mouse	16 次反应	53165



试剂盒组成及存储条件

试剂盒内包含足够 16 个 CUT&Tag 反应的试剂,其中不同的试剂有不同的储存条件,请参照下表进行存储。从收到之日起所有试剂保证 6 个月内稳定。

CUT&Tag-IT[™] Assay Kit <mark>试剂</mark>

试剂	数量	存储条件
5% Digitonin	610 µL	-20°C
Concanavalin A Beads	320 µL	4°C
CUT&Tag-IT [™] Assembled pA-Tn5 Transposomes	16 µL	-20°C
Tagmentation Buffer	2 mL	-20°C
1X Binding Buffer	55 mL	4°C
1X Wash Buffer	40 mL	4°C
Dig-Wash Buffer	50 mL	4°C
Antibody Buffer	800 µL	4°C
Dig-300 Buffer	50 mL	4°C
Rabbit Anti-Mouse Antibody	16 µL	-20°C
Protease Inhibitor Cocktail	1.42 mL	-20°C
0.5 M EDTA	68 µL	RT
10% SDS	20 µL	RT
10 μg/μL Proteinase K	18 µL	-20°C
DNA Purification Columns	16 columns	RT
DNA Purification Binding Buffer	10 mL	RT
DNA Purification Wash Buffer	12 mL	RT
DNA Purification Elution Buffer	5 mL	RT
3M Sodium Acetate	128 µL	RT
10 mM dNTPs	16 µL	-20°C
5 X Q5 Buffer	160 µL	-20°C
Q5 High Fidelity DNA Polymerase (2U/μL)	8 µL	-20°C
i5 Indexed Primer 1	10 μL	-20°C
i5 Indexed Primer 2	10 μL	-20°C
i5 Indexed Primer 3	10 μL	-20°C
i5 Indexed Primer 4	10 μL	-20°C
i7 Indexed Primer 1	10 μL	-20°C
i7 Indexed Primer 2	10 μL	-20°C
i7 Indexed Primer 3	10 μL	-20°C
i7 Indexed Primer 4	10 μL	-20°C
SPRI Beads	880 µL	4°C



额外所需材料

- · 无核酸纯水
- · 100%乙醇
- · 80%乙醇
- · 1.5/2 ml EP 管用磁力架
- · 200 µL 八连排 PCR 管用磁力架
- · 旋转摇床
- · 涡旋仪
- · Thermocycler
- · Illumina®NextSeq®测序仪
- · 1.5mL 低吸附离心管
- · 2mL 低吸附离心管
- · 八连排适用的离心机或者 0.2mL 和 1.5mL 离心管适用的离心机
- · 多通道移液器 (20-200µL)
- · 滤芯吸头



CUT&Tag 检测试剂盒实验方法

本试剂盒适用于 50,000 至 500,000 细胞

注意: 此方法适用于非贴壁细胞。如果要使用帖壁细胞, 避免使用胰蛋白酶或细胞消化液, 防止细胞膜蛋白被消化。细胞膜蛋白是实验过程中细胞与刀豆蛋白 A 磁珠链接的关键。请使用无酶解离的方法收集贴壁细胞。

注:实验过程请使用低吸附的离心管和低吸附枪头

Section A. 准备新鲜细胞(30分钟)

注意:在步骤 3 使用 1x Wash Buffer 之前, 必须在 1x Wash Buffer 中添加 Protease Inhibitor Cocktail。每 1 mL 1x Wash Buffer 中都要添加 10 μL Protease Inhibitor Cocktail。每个样品一共需要用 2.5 mL。置于冰上。一旦加入 Protease Inhibitor Cocktail,Wash Buffer 在 4°C 只能存放一周。

- 1. 室温下收集细胞并计数。将足够量的细胞收集于 1.5 mL 离心管中。
- 2. 室温 600 x g 离心 3 分钟, 弃上清。
- 3. 室温下用 1 mL 1 x Wash buffer 重悬, 再次 600 x g 离心 3 分钟, 弃上清。
- 4. 用 1.5 mL 1 x Wash buffer 重悬后,将细胞转移至 2 mL 离心管中。置于冰上等待后续使用。

Section B. ConA Beads 与细胞结合 (30 分钟)

- 5. 轻柔重悬足够量的 ConA Beads 悬浊液(每个样品准备 20 μL,每 20 μL beads 可结合 500,000 个细胞,之后的实验步骤均假设一个反应使用 500,000 个细胞)。
- 6. 在 2 mL 离心管中将 20 μ L ConA bead 悬浊液加入 1.6 mL 1 \times Binding buffer 中并吹打混 匀。静置于磁力架上,待液体澄清后,弃上清(30 秒-2 分钟)。
- 7. 带溶液清亮后,去除上清,并将离心管从磁力架上移出。加入 1.5 mL 1×Binding buffer,吹打混匀后快速离心。
- 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后(30 秒-2 分钟), 弃上清 20 μL 1 × Binding Buffer 重悬 (每 500,000 细胞使用 20 μL), 室温放置,等待细胞准备好后使用。
- 9. 将步骤 8 的 ConA Bead 悬浊液缓缓加入装有细胞的离心管中, 颠倒离心管以混匀。将离心管置于摇床室温孵育 10 分钟。

Section C. 结合一抗 (2 小时或过夜)

注意:在步骤 11 使用 Antibody buffer 之前, 必须添加 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin。每 1 mL buffer 加入 10 μL Protease Inhibitor Cocktail 和 10 μL 5% Digitonin,置于冰上。加



入 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin 后 Antibody buffer 在 4°C 最多保存 2 天。每个 反应需要 50 μL 添加 0.5 μL Protease Inhibitor Cocktail 和 0.5 μL 5% Digitonin 的 Antibody buffer。

- 10. 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后, 弃上清 (30 秒-2 分钟)。
- 11. 50 μL 预冷的 Antibody Buffer 重悬细胞、轻柔涡旋。置于冰上。
- 12. 每个样品中加入 1 µL(或者至少 1 µg)兔一抗,轻柔涡旋或用枪头吹打混匀。

注意:添加兔一抗的时候,我们推荐使用 1:50-1:100 的稀释比例或者使用制造商推荐的应用于免疫荧光的稀释比例。可以使用 H3K27me3(Cat.No.39157)作为阳性对照。

13. 4°C 孵育 2 小时,请保持液体始终在离心管的底部或壁上。

Section D. 结合二抗 (60 分钟)

注意:在步骤 15 使用 Dig-Wash Buffer 之前,必须添加 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin。每 1 mL buffer 加入 10 μL Protease Inhibitor Cocktail 和 10μL 5% Digitonin。每个反应需要 3.1 mL buffer,置于冰上。加入 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin 后 Dig-Wash Buffer 在 4°C 最多保存 2 天。

- 14. 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后, 弃上清 (30 秒-2 分 钟)。
- 15. 将兔抗鼠的二抗以 1:100 稀释于 Dig-Wash Buffer 中。每个反应需要使用 100 μL 稀释 液。将 100 μL 稀释液加入每个样品中,并轻柔涡旋。
- 16. 将试管放置在水平摇床上, 室温孵育 60 分钟。
- 17. 快速离心后,将离心管置于磁力架上,待液体澄清后,弃上清(30秒-2分钟)。
- 18. 每个离心管中加入 1 mL Dig-Wash Buffer。轻柔涡旋或用枪头轻轻吹散聚成团的 beads。
- 19. 重复步骤 17-18, 一共需要洗三次。

Section E. 结合 CUT&Tag-IT™ Assembled pA-Tn5 转座子(60分钟)

注意:在步骤 20 使用 Dig-300 Buffer 之前, 必须添加 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin。每 1mL buffer 加入 10 μL Protease Inhibitor Cocktail 和 2 μL 5% Digitonin。每个反应需要 3.1 mL buffer,置于冰上。加入 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin 后 Dig-300 Buffer 在 4°C 最多保存 2 天。

20. 将 CUT&Tag-IT™ Assembled pA-Tn5 转座子以 1:100 稀释于 Dig-300 Buffer 中。例如,将 1μL CUT&Tag-IT™ Assembled pA-Tn5 转座子添加于 100 μL Dig-300 Buffer 可应用



于1个反应。

- **21.** 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后, 弃上清 (30 秒-2 分钟)。
- 22. 每个离心管中加入 100 µL 步骤 20 稀释的 CUT&Tag-IT™ Assembled pA-Tn5 转座子, 枪头轻柔吹打混匀。
- 23. 置于摇床, 室温下反应 60 分钟。
- **24.** 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后, 弃上清 (30 秒-2 分钟)。
- 25. 加入 1 mL Dig-300 Buffer,轻柔涡旋或枪头轻轻吹散聚成团的 beads。
- 26. 重复步骤 24-25, 一共需要洗三次。

Section F. DNA 片段化 (60 分钟)

注意:在使用 Tagmentation Buffer 之前, 必须添加 Protease Inhibitor Cocktail 和 Digitonin。 每 1 mL buffer 加入 10 μL Protease Inhibitor Cocktail 和 2 μL 5% Digitonin。

- **27.** 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后, 弃上清 (30 秒-2 分钟)。
- 28. 每个离心管中加入 125 µL Tagmentation Buffer, 轻柔涡旋或用枪头吹打混匀。
- 29. 37°C 孵育 60 分钟。

Section G. DNA 提取(60分钟)

- 30. 将下列试剂添加进每个离心管中以停止片段化反应:
 - $4.2~\mu L~0.5M~EDTA$
 - 1.25 µL 10% SDS
 - 1.1 µL Proteinase K (10mg/mL)
- 31. 最大速涡旋 2 秒, 55°C 孵育 60 分钟以消化。

注意:由于 DNA 的粘弹性,在与蛋白酶 K 和 SDS 的孵育过程中,beads 通常会聚成一团。但是对于大量的全基因组表位来说,基因组的大规模片段化通常会导致结块减少,beads 悬浮于 buffer 中,相较于阴性对照而言液体呈褐色。

- 32. 快速离心 (<100 × g) 后, 将离心管置于磁力架上, 待液体澄清后 (30 秒-2 分钟), 将上清转移至新的 1.5mL 离心管中。
- 33. 每个离心管中加入 625 μL DNA Purification Binding Buffer, 并用枪头吹打混匀。如果颜色指示变为紫色或者橙色, 请加入 8 μL 3M 醋酸钠。
- 34. 将对应标记每个样本的 DNA 纯化柱放入收集管中。
- 35. 将样品转移至对应的标记好的 DNA 纯化柱中,17,000 × g(约 14,000 rpm)室温离心 1 分钟。
- 36. 弃废液、将纯化柱放回收集管中。



注意:在第一次使用之前需要在 DNA Purification Wash Buffer 中加入无水乙醇,使终浓度为 80%(向装有 DNA Purification Wash Buffer 的瓶中添加 40mL 无水乙醇)

- 37. 纯化柱中加入 750 μL DNA Purification Wash Buffer (添加好无水乙醇的), 17,000 x g (约 14,000 rpm) 室温离心 1 分钟。
- 38. 弃废液, 将纯化柱放回收集管中。17,000 x g 空离 2 分钟以弃尽 DNA Purification Wash Buffer。
- 39. 将 DNA 纯化柱转移至新的离心管中, 在柱中心加入 35 μL DNA Purification Elution Buffer, 室温孵育 1 分钟。
- 40. 17,000 x g (约 14,000 rpm) 室温离心 1 分钟, 移除纯化柱。纯化后的 DNA 可以保存于-20°C 或者直接进行下一步 PCR 扩增。

Section H. PCR 扩增

41. 请按照下面的表格来进行 PCR 反应。如果建库样品较多,请保证每个样品的 i5 和 i7 端 index 都是唯一的。

PCR 反应中每个样品都需要 1 个 i7 端 index 引物和 i5 端 index 引物。我们的试剂盒中提供了 4 x 4=16 种不同组合的 i7/i5 引物,可以用于 16 个样品。这些引物都是基于Illumina 的测序平台接头。

PCR 反应前:

<u>使用 1 个 i7 端 index 引物</u>	<u>使用 1 个 i5 端 index 引物</u>
i7 Indexed Primer 1 = i7 N701	i5 Indexed Primer 1 = i5 N501
i7 Indexed Primer 2 = i7 N702	i5 Indexed Primer 2 = i5 N502
i7 Indexed Primer 3 = i7 N703	i5 Indexed Primer 3 = i5 N503
i7 Indexed Primer 4 = i7 N704	i5 Indexed Primer 4 = i5 N504

每个 CUT&Tag 样品所需要的试剂	体积(50μL)
片段化的 DNA	30 μL
i7 端引物	2.5 µL
i5 端引物	2.5 μL
dNTPs (10 mM)	1.0 μL
5x Q5 Reaction buffer	10 μL
灭菌蒸馏水	3.5 µL
Q5 Polymerase	0.5 μL

42. 在 PCR 仪中进行如下反应:

72 °C	5 min	
98 °C	30 sec	



98 °C	10 sec	循环 13 次
63 °C	10 sec	
72 °C	1 min	
10 °C	Hold	

- 43. 使用 SPRI 磁珠进行回收, 每个样品需要 55 μL SPRI 磁珠 (1.1 倍体积), 最后使用 20 μL DNA Purification Elution Buffer 洗脱, 每个样品还需要准备 400μL 80%新鲜配置的乙醇。
 - a. 每个样品加入 55 µL SPRI 磁珠 (提前放置于室温)。
 - b. 涡旋混匀, 室温下孵育 5 分钟。
 - c. 将样品管置于磁力架上分离磁珠和液体。
 - d. 溶液澄清后, 小心移除上清。
 - e. 保持样品管始终在磁力架上,加入180 µL80%乙醇进行漂洗。
 - f. 室温孵育 30 秒。
 - g. 小心移除上清。
 - h. 重复漂洗步骤, 总计漂洗 2 次。
 - i. 将样品管置于室温干燥 (2-5 分钟)。
 - j. 干燥后,将样品管取下,加入 20 μL DNA Purification Elution Buffer 洗脱。
 - k. 盖上管盖后涡旋混匀。
 - I. 室温下孵育 5 分钟。
 - m. 将样品管置于磁力架上分离磁珠和液体。
 - n. 溶液澄清后, 小心吸取上清转移至新的 EP 管中。
- 44. 回收完的 DNA 可用于定量或测序。



Index 引物和测序信息

Index 1 (i7) Primers
CAAGCAGAAGACGGCATACGAGAT[i7]GTCTCGTGGGCTCGG
Index 2 (i5) Primers
AATGATACGGCGACCACCGAGATCTACAC[i5]TCGTCGGCAGCGTC

i7 Index	i7 Sequence	测序信息
N701	TCGCCTTA	TAAGGCGA
N702	CTAGTACG	CGTACTAG
N703	TTCTGCCT	AGGCAGAA
N704	GCTCAGGA	TCCTGAGC

i5 Index	i5 Sequence	测序信息 (NovaSeq, MiSeq, HiSeq2000/2500)
N501	TAGATCGC	TAGATCGC
N502	CTCTCTAT	CTCTCTAT
N503	TATCCTCT	TATCCTCT
N504	AGAGTAGA	AGAGTAGA

i5 Index	i5 Sequence	测序信息(NovaSeq v1.5 Reagent Kits, iSeq, MiniSeq, NextSeq, HiSeq3000/4000)
N501	TAGATCGC	GCGATCTA
N502	CTCTCTAT	ATAGAGAG
N503	TATCCTCT	AGAGGATA
N504	AGAGTAGA	TCTACTCT

Read1 和 Read2 测序接头序列:CTGTCTCTTATACACATCT。

注意:推荐测序 2-10 兆 reads,根据我们的质控测试,10 兆 reads 可产生 20,000 peak。

参考文献:

1. Kaya-Okur, H.S. et al. (2019) Nature comm. 10:1930 (1).



常见问题指南

问题	建议
文库检测峰值低	在 CUT&Tag 实验中,这种情况比较常见,
	特别是研究转录因子的时候。几乎看不见的
	文库仍然可以很好的获得测序结果。库丰度
	的 qPCR 分析(如 KAPA Library
	Quantification)可以帮助测量库的量。如果
	你的实验阳性对照有效,这些低量的文库仍
	然值得测序。如果您的阳性对照不起作用,
	您可能在试验过程中丢失了细胞。如果是这
	种情况,请在 B 部分末尾对与珠子结合的细
	胞进行计数,以确保细胞不会丢失。