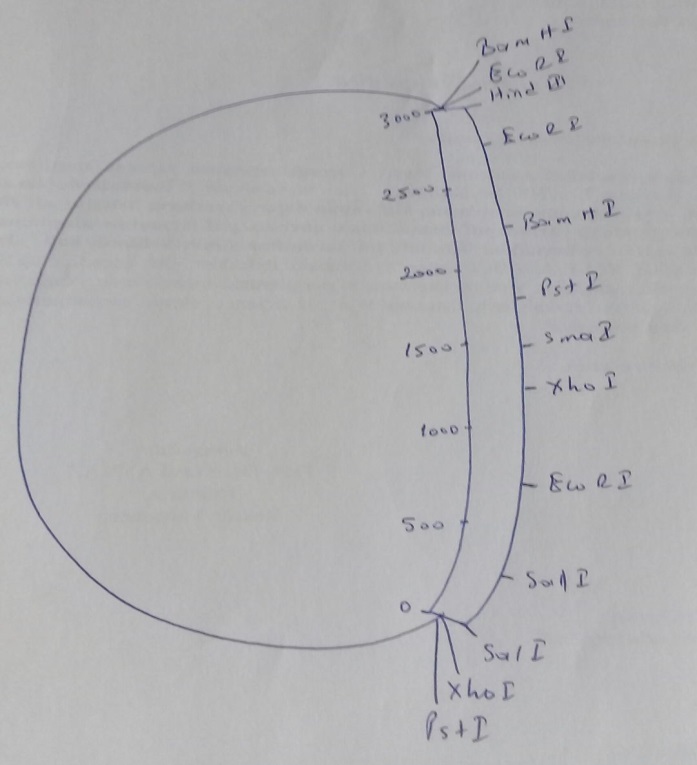
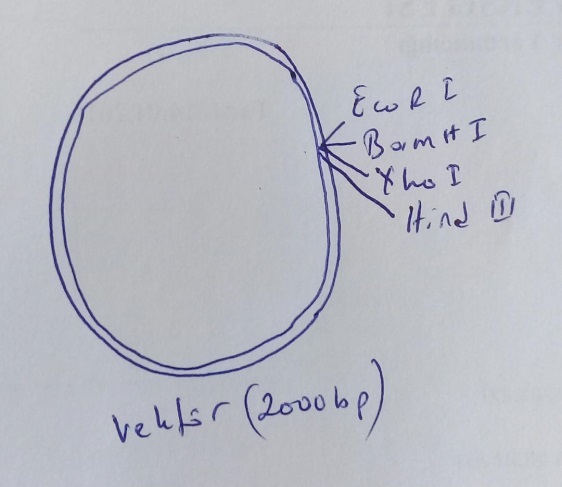
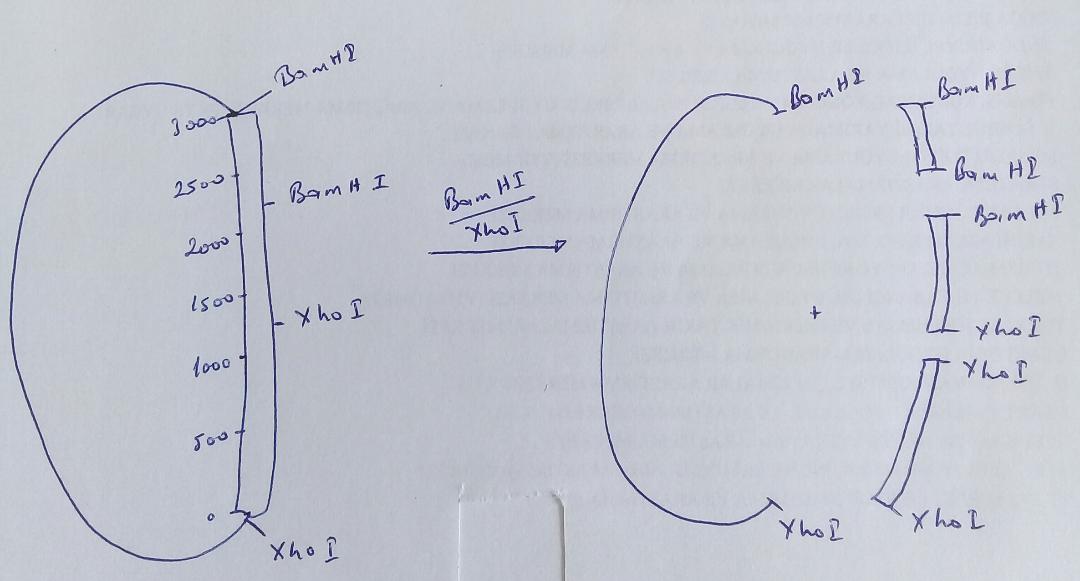
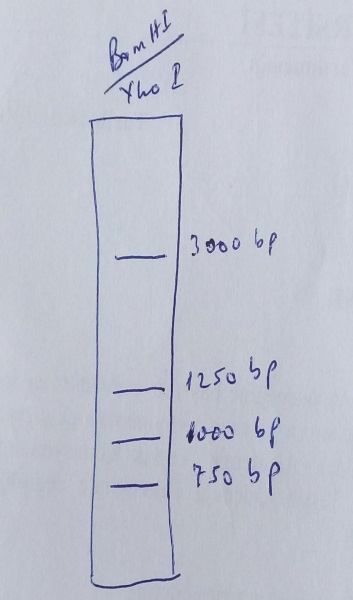
**Klonlanan cDNA’nın Subklonlanması**

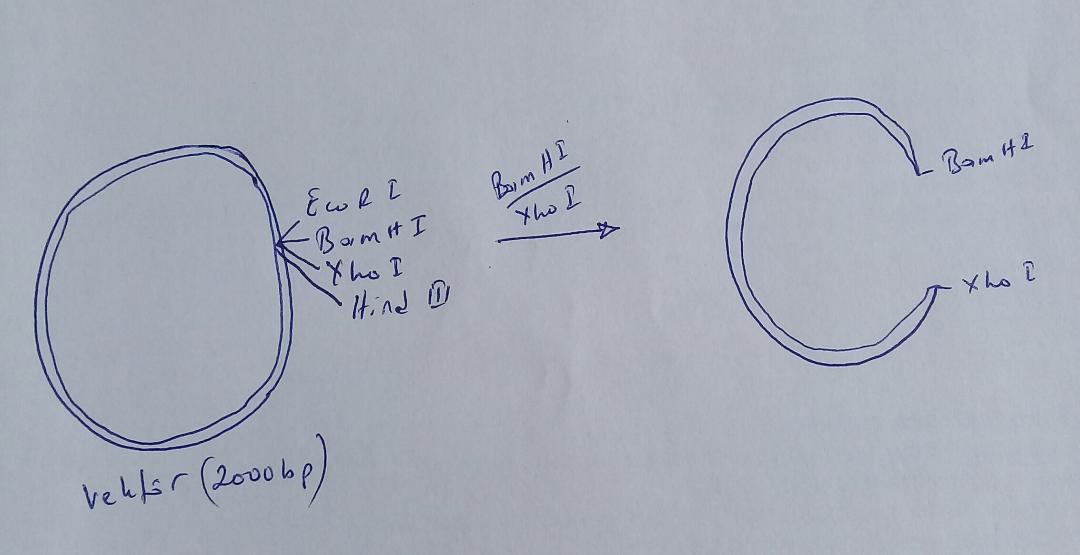
* Kütüphane taramasından elde edilen pozitif rekombinant DNA’nın içindeki cDNA’nın restriksiyon enzim haritası ve cDNA’nın baz uzunluğu da belirlenmişti.
* Subklonlamada yapılmak istenen ise, bu cDNA’nın içinden bir parçayı kesip başka bir vektöre klonlamaktır.
* Subklonlamayı bir önceki derste anlatılan örnek üzerinden giderek anlatabiliriz.
* Soruyu şöyle sorabiliriz. Restriksiyon enzim haritası belirlenen ve büyüklüğü 3000 bp olan cDNA’dan BamHI-XhoI parçasını aşağıda klonlama bölgesi verilen başka bir vektöre (2000 bp büyüklüğünde) nasıl subklonlarsınız?

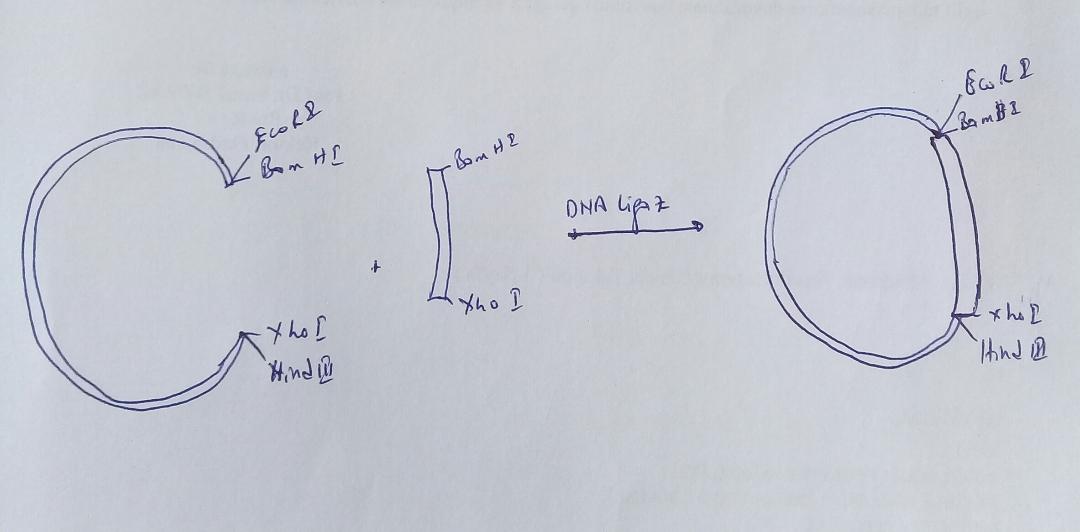
* İlkönce rekombinant DNA, BamHI ve XhoI RE ile çift kesime maruz bırakılmalı ve kesilmiş rekombinant DNA agaroz jelinde yürütülmeli.

* Jelde dört tane bant görülür. 3000 olan vektördür. 1250 olan XhoI-XhoI cDNA parçasıdır. 1000 olan BamHI-XhoI cDNA parçasıdır. 750 olan BamHI-BamHI cDNA parçasıdır.
* Jelde 1000 bp uzunluğunda gözüken bant jelle beraber kesilir. Jelden bu BamHI-XhoI cDNA parçası saflaştırılır.
* 2000 bp uzunluğundaki vektör de BamHI ve XhoI RE ile çift kesime maruz bırakılır.



* 1000 bp uzunluğundaki cDNA parçası kesilen vektörün içine DNA ligaz ile yapıştırılır.



* Subklonlamadan emin olmak için yeni rekombinant DNA agaroz jelinde yürütülür. Jelde 3000 bp uzunluğundaki tek bant vektör+cDNA (2000+1000)’nın birleşmiş olduğunu göstermektedir.
* **NOT : cDNA’nın baz dizi analizinin anlatılacağı bir dersimiz kaldı. İnşallah bitecek.**