Order: 010-62617225 Technical: 010-62979301 Email: zomanbio@126.com



本产品仅供科研使用,请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

版本号:2020-07-06

BJ5183 电转感受态细胞 BJ5183 Electroporation Chemically Competent Cell Cat.NO. ZC1023D

备注: 以上包装均含有 Compcell Control Plasmid pUC19(0.1ng/μl)5μl(质量控制用)。

储存:-70°C保存六个月。

产品介绍:

本公司生产的 BJ5183 电转感受态细胞是经特殊工艺处理得到的感受态细胞,可用于 DNA 的化学 转化。使用 pUC19 质粒 DNA 检测,转化效率达 $10^9 {\rm cfu}/{\mu {\rm g}}$ DNA 以上。

基因型为: endA1 sbcBC recBC galK met thi-1 bioT hsdR (StrR)

产品特点:

BJ5183 是一种具有较高重组活力的大肠杆菌菌株,是目前腺病毒系统最常用的感受态细胞。BJ5183 菌株含有 sbcBC recBC 双重突变,赋予 BJ5183 细胞较强的重组能力,有利于转入的目的基因与腺病毒质粒 {pAdeasy-1[encodes the Adenovirus-5 genome (E1/E3 deleted)] 或 pAdeasy-2[encodes the Adenovirus-5 genome (E1/E3/E4 deleted)]} 的重组。endA1(缺失核酸内切酶)的突变有利于重组 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。StrR 赋予 BJ5183 菌株链霉素抗性。

操作方法:

- 1. 0.1cm 电击杯和杯盖从储存液中拿出倒置于干净的吸水纸上 5min, 待其沥干水分, 正置 5min, 使乙醇充分挥发, 待乙醇挥发干净立即插入冰中, 压实冰面, 电极杯顶离冰面 0.5cm 以方便盖上杯盖, 冰中静置 5min 充分降温。
- 2. 取 -70°C保存的 DH10B 电击感受态细胞插入冰中 5min, 待其融化, 加入目的 DNA(质粒或连接产物) 并用手拨打离心管底轻轻混匀, 避免产生气泡, 立即插入冰中。
 - A. 测定转化效率使用 1µl 0.1ng/µl 的对照质粒 pUC19;
- B. 对于连接产物, 请用乙醇沉淀 DNA 后加入适量 TE 缓冲液 (10mM Tris-HCl, pH7.5;1mM EDTA) 重悬, DNA 浓度不超过 100ng/μl, 体积不超过 5μl/50μl 感受态。
 - 3. 用 200μl 枪头将感受态 -DNA 混合物快速移到电击杯中, 避免产生气泡, 盖上杯盖。
- 4. 启动电转仪, 设置参数: $C=25\mu F$, $PC=200\Omega$, V=1.8kV(BioRad 电转仪推荐参数); 或 $C=25\mu F$, $PC=200\Omega$, V=2.4kV(BTX ECM 630 或 Bio-Rad GenePulser 电转仪推荐参数); 也可按所用电转仪推荐的参数操作。将电击杯快速放入电转槽中,电击完成快速插入冰中。
- 5. 2 \min 后从冰中取出电击杯,放室温,加入 700 μ l 不含抗生素的无菌 S.O.C. 培养基(室温),用 1 \min 枪吹吸电击杯底部数次混匀后,转移到 50 \min 离心管(BD Falcon 50 \min 锥形离心管等),向离心管中补加 S.O.C. 培养基至 5 \min 37 ∞ C, 225 \min 复苏 60 \min 。
- 6. 5000rpm 离心 1min 收菌, 重悬后取 100-200µl 涂布到含相应抗生素的 S.O.C 平板上(因菌量较大, 若全部涂板请选用直径 15cm 培养皿 2-5 个)。将平板倒置放于 37°C培养箱过夜培养 13-17h。

北京庄盟国际生物基因科技有限公司

Order: 010-62617225 Technical: 010-62979301 Email: zomanbio@126.com



本产品仅供科研使用,请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

注意事项:

- 1. 加入 DNA 时体积不应大于感受态体积的 1/10。
- 2. 电击感受态细胞加入电击杯应避免产生气泡, 气泡会增加弧光放电风险。
- 3. DNA 加入到细胞中后, 立即进行电击操作; 电击完成后立刻加上 LB 或 SOC 等复苏培养基, 每分钟延迟加入会导致 3 倍转化效率的降低。
- 4. 电击杯里的离子可增加溶液的电导增大在含有细胞和 DNA 的溶液中产生电流和弧光放电的风险。
- 5. 当 DNA 不纯或存在盐, 乙醇, 蛋白及缓冲液等污染时, 转化效率急剧下降。
- 6. 若转化大质粒或想获得较高转化效率, 推荐使用高纯质粒提取试剂盒提取质粒。质粒增大一倍, 转 化效率下降一个数量级。
- 7. 对于连接产物转化,最好转化前乙醇沉淀 DNA 后用适量 TE 缓冲液 (10mM Tris HCl, pH7.5; 1mM EDTA) 重悬产物,保证 DNA 浓度不超过 100ng/μl。过高浓度连接产物或过大体积连接产物会降低转化效率,增加弧光放电的风险。
- 8. 混入质粒时应轻柔操作, 吸取感受态细胞时不可用孔径过小的枪头 (普通 200 μl 枪头应剪去枪头 尖 0.6cm) 避免用力过猛, 以免剪切力过大损伤细胞膜, 降低转化效率。转化高浓度的质粒或连接 产物可相应减少最终用于涂板的菌量。
- 9. 电击感受态细胞最好保存在 -70℃以下, 高于 -70℃超期储存会导致转化效率下降。

