



DH10B-T1 Phage Resistant 感受态细胞

DH10B-T1 Phage Resistant Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1047

目录编号	产品名称	包装单位
■ ZC1047	DH10B-T1 Phage Resistant 感受态细胞	10×100μl

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 DH10B-T1 Phage Resistant(DH10B-T1) 感受态细胞是采用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 质粒检测，转化效率 10^8 cfu/ μ g DNA 以上。

基因型为：F' mcrA Δ (mrr-hsdRMS-mcrBC) φ80dlacZ Δ M15 lacX74 recA1 endA1 araD139 Δ (araIeu)7697 galU galK rpsL nupG λ- tonA (confers resistance to phage T1)

产品特点：

- 可高效转化大小为 150kb 质粒，用于产生 cDNA 或基因组文库；
- 用于蓝、白斑筛选；
- 细胞具有硫酸链霉素抗性；
- 适合于克隆富含甲基胞嘧啶或甲基腺嘌呤的 DNA；
- recA1 和 endA1 的突变有利于插入 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。
- 具有 T1, T5 噬菌体抗性。

操作步骤：

以下操作均按无菌条件的标准进行：

- **转化:**取感受态细胞置于冰浴中(解冻 1-2 分钟)，加入目的 DNA，轻轻混匀，在冰浴中放置 30 分钟。
注意：所使用 DNA 体积不要超过感受态细胞悬液体积的 1/10, 100μl 感受态细胞能够被 1ng 超螺旋质粒 DNA 所饱和。
- **热激:**将离心管置于 42°C 水浴中放置 60-90 秒，然后快速将管转移到冰浴中，使细胞冷却 2-3 分钟，该过程不要摇动离心管。
- **复苏:**向每个离心管中加入 500μl 无菌的 SOC 或 LB 培养基（不含抗生素），混匀后置于 37°C 180rpm 摆床振荡培养 45-60 分钟，目的是使质粒上相关的抗性标记基因表达，使菌体复苏。
- **涂板:**根据实验要求（质粒，重组连接产物转化），吸取适量体积已转化的感受态细胞加到含相应抗生素的 SOC 或 LB 固体琼脂培养基上，将细胞均匀涂开。将平板置于室温直至液体被吸收，倒置平板，37°C 培养 12-16 小时。

提示：

- 刚刚化冻的细胞，转化效率最高。化冻后感受态细胞冰浴条件下，半小时内活性无明显变化，因此，同时转化多支感受态细胞时尽量半小时内加完目的 DNA。
- 感受态细胞应保存在 -70°C，请避免反复冻融，以免降低感受态细胞的转化效率。
- 进行转化操作时，请在无菌条件下，根据相应温度要求进行实验。
- 避免用移液枪吹吸，整个过程要轻柔，尽量低温操作。
- 为防止转化实验不成功，可以保留部分连接反应液，以重新转化，将损失降到最低。