

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:2020-07-30

TB1 感受态细胞 TB1 Chemically Competent Cell *Cat.NO.* ZC1215

目录编号	产品名称	包装单位
□ ZC1215-1	TB1 感受态细胞	10×100µl
□ ZC1215-2	TB1 感受态细胞	20×100µl

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 TB1 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,转化效率高达 10⁷cfu/μg DNA 以上。

基因型为: F⁻ ara Δ(lac-proAB) rpsL (Str^R)[φ80 dlacΔ(lacZ)M15] thi hsdR

产品特点:

TB1 菌株源于 JM 83, 是 JM 83 hsdR 型菌株,只含有大肠杆菌 RNA polymerase,缺少 BL21 (DE3) 菌株的 T7 RNA polymerase,适合 NEB 公司的 pMAL 系列质粒原核蛋白表达 (The pMAL vectors use the E. coli RNA polymerase),不能用于 pET 系列质粒的表达,具有链霉素抗性。

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℃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 摇床振荡培养 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℃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。
- ·诱导时, IPTG 浓度可选 (0.1-2mM 均可)。
- ·为获得需要量的蛋白,最佳诱导时间,温度,IPTG浓度需实验者优化。

北京庄盟国际生物基因科技有限公司

Beijing Zoman Biotechnology Co., Ltd.



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。

Sample Induction Protocol (for reference only)

- 1. Inoculate a single colony from a freshly streaked plate into 5ml of LB medium containing the appropriate antibiotic for the plasmid and host strain.
- 2. Incubate with shaking at 200rpm at 37°C overnight.
- 3. Inoculate 50ml of LB medium containing the appropriate antibiotic with 0.5ml of the overnight culture prepared in step 2(use the 500ml triangular flask as the container would be better).
- 4. Incubate with shaking at 150rpm at 37°C until the OD 600 reaches 0.5-0.8.
- 5. (Optional)Pipet 1ml of the cultures into clean microcentrifuge tubes and place the tubes on ice until needed for gel analysis or storage at -20°C. These will serve as the non-induced control samples.
- 6. Add IPTG to a final concentration of 1mM. Optimal time for induction of the target protein may vary from 2-16hours, depending on the protein.
- 7. Incubate with shaking at 120 rpm at 37°C for 3-4hours. To determine the optimal time for induction of the target protein, it is recommended that a time course experiment be performed varying the induction from 2-16 hours.
- 8. Place the culture on ice for 10 minutes. Harvest cells by centrifugation at 5,000 $\times\,{\rm g}$ for 10 minutes at 4°C .
- 9. Remove the supernatant and store the cell pellet at -20°C (storage at lower temperatures is also acceptable).

IPTG 配制:

Prepare a 1M solution of IPTG (Isopropyl- β -D-thiogalactoside; Isopropyl- β -D-thiogalactopyranoside) by dissolving 2.38g of IPTG in dd water and adjust the final volume to 10ml. Filter sterilize before use.

北京庄盟国际生物基因科技有限公司