



JM109(DE3) 感受态细胞

JM109(DE3) Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1230

目录编号	产品名称	包装单位
<input type="checkbox"/> ZC1230-1	JM109(DE3) 感受态细胞	10×100μl
<input type="checkbox"/> ZC1230-2	JM109(DE3) 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℃ 保存六个月。

产品介绍：

本公司生产的 JM109(DE3) 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 10^7 cfu/μg DNA 以上。

基因型为：endA1 recA1 gyrA96 thi-1 hsdR17 (r_k^-, m_k^+) relA1 supE44 D (lac-proAB) [F' traD36 proAB laqI^qΔM15](DE3)

产品特点：

JM109(DE3) 菌株来源于 JM109，用于高效表达克隆于含有噬菌体 T7 启动子的表达载体（如 pET 系列）的基因。λ 噬菌体 DE3 区含有 T7 噬菌体 RNA 聚合酶，该区整合于 JM109 的染色体上，所以称为 JM109(DE3)。可同时表达 T7 RNA 聚合酶和大肠杆菌 RNA 聚合酶，用于 pET 系列，pGEX，pMAL 等质粒的蛋白表达。JM109(DE3) 菌株不可用于蓝白斑筛选试验。

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℃ 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℃，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。



Sample Induction Protocol (for reference only)

1. Inoculate a single colony from a freshly streaked plate into 3ml 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. (0.6 recommended; about 2.5h).
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 120rpm at 37°C for 2-4 hours. 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 10minutes. Harvest cells by centrifugation at 5,000×g for 10minutes 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:

1 M (mol/L) IPTG (分子式: $C_9H_{18}O_5S$, 分子量: 238.30) 溶液: 称取 2.38g IPTG 固体, 加入 8ml ddH₂O 溶解补足水到 10ml 用 0.22μm 滤膜过滤除菌, 分装即可。