



Stable电转感受态细胞

Stable Electroporation Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1025D

目录编号	产品名称	包装单位
<input type="checkbox"/> ZC1025D-1	Stable电转感受态细胞	5×50μl
<input type="checkbox"/> ZC1025D-2	Stable电转感受态细胞	20×50μl

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Stable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pCAMBIA2301M质粒DNA检测, 转化效率达 10^{10} cfu/μg DNA以上。

基因型为: F' proA+B+ lacI^q Δ(lacZ)M15 zzzf::Tn10 (Tet^R) Δ(ara-leu) 7697 araD139 hfuA Δ lacX74 galK16 galE15 e14- Φ80dlacZ Δ M15 recA1 relA1 endA1 nupG rpsL (Str^R) rph spoT1 Δ (mrr-hsdRMS -mcrBC)

产品特点:

Stable 菌株是 NEB 公司开发的高转化效率菌株, 是逆转录病毒 / 慢病毒载体系统推荐使用的菌株, 特别适合慢病毒或具有末端重复序列 DNA 片段的克隆。基因组含有重组酶 recA1 rel A1 突变, 可有效抑制长片段末端重复区的重组, 降低错误重组的概率; 同时含有核酸酶 endA1 突变, 避免了提取质粒过程中核酸酶的污染, 大大提高了高纯度病毒质粒的产量和质量。lacZΔM15 的存在使 Stable 可用于蓝、白斑筛选, 此菌株具有四环素和链霉素抗性。

操作步骤:

以下操作均按无菌条件的标准进行:

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 Turbo 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 (用刀切除 0.5cm 枪尖) 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=25μF, PC=200Ω, V=1.8kV(BioRad 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. 2min 后从冰中取出电击杯, 放室温, 加入 700μl 不含抗生素的无菌 S.O.C. 培养基(室温), 用 1ml 枪头吹电击杯底部数次混匀后, 转移到 50ml 离心管 (BD Falcon 50ml 锥形离心管等), 向离心管中补加 S.O.C. 培养基至 10ml。倾斜 45 度放入摇床, 37°C, 225rpm 复苏 60min。

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。



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. 电转杯必须预冷。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 200μl 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°C 以下, 高于 -70°C 超期储存会导致转化效率下降。

ZOMANBIO