

订购电话: 010-56953000 4006-222-360

订购邮箱: order@cwbiotech.com 订购网址: www.cwbiotech.com

版本号: 07/2013

BL21(DE3) Competent Cell BL21(DE3) 感受态细胞

目录号: CW0809

保存条件: -80℃保存。

组分说明

Cat. No.	CW0809A
Size	10×100 µl
BL21(DE3) Competent Cell	10×100 μl
Control DNA pUC19, 0.1 ng/µl	10 µl

产品简介

本产品是大肠杆菌BL21(DE3)菌株经特殊工艺处理得到的感受态细胞,可用于DNA的热击转化。BL21(DE3)菌株适合表达非毒性蛋白,该菌株是以T7 RNA聚合酶为表达系统的外源基因蛋白高效表达的宿主。T7噬菌体RNA聚合酶基因的表达受λ噬菌体DE3区的lacUV5启动子调控,该区整合在BL21染色体上。使用pUC19质粒检测,转化效率可达107。

本产品仅供科研使用,请勿用于临床诊断及其他用途



注意事项

- 感受态细胞一定要用干冰运输。感受态细胞应在-80℃下保存,不可多次冻融和放置时间过长,以免降低感受态细胞的转化效率。
- 2. 转化所有步骤均在无菌条件下操作。
- 3. 包装中有0.1 ng/µl的pUC19DNA,供对照试验使用。

操作步骤

订购: 4006-222-360

010-56953000

- 1. 取感受态细胞置于冰浴中。一次转化感受态细胞的建议用量为50-100 μl, 可以根据 实际情况分装使用。
 - 以下实验以50 ul感受态细胞为例。
- 待感受态细胞融化后,向感受态细胞悬液中加入目的DNA(根据实际情况加入适量的DNA,通常100 μl感受态细胞能够被1 ng超螺旋质粒DNA所饱和),用移液器轻轻吹打混匀,冰浴30分钟。
- 3. 42℃热击45秒, 迅速将离心管转移到冰浴中, 冰上静置2-3分钟。
- 4. 每个离心管中加入450 μl无菌的SOC或LB培养基(不含抗生素),混匀后置于37℃ 摇床,150 rpm振荡培养45分钟使菌体复苏。
- 5. 根据实验需求,取适量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,用无菌的涂布棒将细胞均匀涂开,将平板置于37℃直至液体被吸收,倒置培养,37℃培养12-16小时。
 - 注意:1)涂布用量可根据具体实验调整。若转化的DNA总量较多,可取少量转化产物涂布平板;若转化的DNA总量较少,可取200-300 μ转化产物涂布平板。若预计的克隆数较少,可通过离心(4,000 rpm,2分钟)后吸除部分培养液,悬浮菌体后将其涂布于平板中。
 - 2)新制备的固体培养基不易涂干,可将平板正置于37℃直至液体被吸收后再倒置培养。
 - 3) 涂布剩余的菌液可置于4℃保存,如果次日的转化菌落数过少,可以将剩下的菌液再涂布新培养 基进行培养。