

Turbo 感受态细胞



产品信息:

组成	BC117-01	BC117-02
Turbo Competent cells	10×100µl	20×100μl
pUC19 (0.1ng/μl)	5µl	5μΙ

储存条件: -70℃保存,避免反复冻融;不适合在液氮中保存。

产品介绍:

本公司生产的Turbo感受态细胞是采用大肠杆菌Turbo菌株经特殊工艺处理得到的感受态细胞。Turbo菌株是生长最快的大肠杆菌菌株,菌株平板上6.5小时可见克隆,摇菌4-6小时可提取质粒。核酸内切酶 (endA1)基因的缺失有利于提高质粒DNA的产量和质量。菌株的LacI^q基因的表达受到严格控制,可克隆毒性基因。ΔlacZM15基因的存在可用于蓝白斑筛选。菌株还具有抗T1噬菌体感染的特点。Turbo感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19质粒检测转化效率大于10⁹ cfu/μg DNA。

基因型:

F'proA+B+lacFΔlacZM15/fhuA2Δ(lac-proAB)glnVgalK16galE15R(zgb-210::Tn10)Tet^SendA1thi-1Δ(hsdS-mcrB)5 **菌株抗性:** 对氨苄青霉素、氯霉素、卡那霉素、壮观霉素、链霉素、四环素敏感

质粒转化步骤:

- 1.将感受态细胞置于冰水浴中化冻。待细胞刚化冻后,加入质粒 DNA 或 5-10µl 连接产物到细胞中,用手 指拨打管底,轻轻混匀。
- 2.冰水浴中放置 30 分钟,不要晃动。
- 3.42℃热击 60 秒钟, 不要晃动。
- 4.冰水浴中放置 2 分钟,不要晃动。
- 5.加入 500μl 的室温的 SOC 或 LB 培养基。
- 6.置于 37℃摇床中, 150-200rpm 震荡复苏培养 60 分钟。
- 7.取 50-100μl 菌液涂布在含有抗性的 LB 平板上。待液体吸干后,倒置平板,37℃过夜培养。
- (平板划线分离法: 复苏培养结束后, 12000rpm 离心 30 秒钟, 弃掉上清, 留 100μl 左右的液体, 用 200μl 吸 头轻轻吹打散菌块, 取 10μl 重悬的菌液分多点滴在平板上, 倾斜吸头, 用吸头头部的侧面将滴在平板上的液体来回划线。这个方法可以获得更大的单克隆菌落。此方法主要适用于质粒转化, 连接产物转化最好用涂 布法。)
- (**质粒快速转化步骤:** 对于氨苄青霉素抗性的质粒,将步骤 2 的时间缩<mark>短到 5 分钟</mark>,完成步骤 4 后,可直接涂布或划线于含氨苄青霉素抗性的 LB 平板上。其它抗性的质粒仍需 60 分钟的复苏培养。)

BM190318