

# DH5α- 感受态细胞



## 产品信息:

组成	BC116-01	BC116-02
DH5α- Competent cells	10×100μl	20×100μ1
pUC19 (0.1ng/μl)	5μ1	5µl

**储存条件:** -70℃保存,避免反复冻融。

## 产品介绍:

DH5α-菌株是实验室最常用的感受态细胞。缺失核酸内切酶 (endA1),提高了<mark>质粒 DNA 的产量</mark>和质量;重组酶缺陷型(recA1)减少插入片段的同源重组概率,保证了插入 DNA 的稳定性;由于 lacZΔM15 的存在以及 lac lq 基因的缺失,故不需要加 IPTG,只需要添加 X-gal 就可进行基于α互补原理上的蓝白斑筛选实验。感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19 质粒检测转化效率大于 108 cfu/μg。

## 基因型:

 $F \circ 80dlacZ \Delta M15, \Delta (lacZYA - argF) U169 deoR, recA1endA1hsdR17 (rK, mK^+) phoAsupE44 \(\lambda t \text{hi} - 1 \) eyrA96 relA1$ 

# 产品特点:

缺失核酸内切酶(endA1),提高了质粒 DNA 的产量和质量;重组酶缺陷型(recA1)减少插入片段的同<mark>源重</mark>组概率,保证了插入 DNA 的稳定性;由于 lacZ $\Delta$ M15 的存在以及 lac I<sup>4</sup>基因的缺失,故不需要加 IPTG,只需要添加 X-gal 就可进行基于 $\alpha$ 互补原理上的蓝白斑筛选实验。

#### 操作步骤(以下操作均按无菌条件的标准进行):

### 提示

- ◆ 感受态细胞应保存在-70℃,不可多次冻融和放置时间过长,以避免降低感受态细胞的转化效率。
- ◆ 进行转化操作时,应根据相应温度及无菌条件的要求进行。
- ◆ 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。
  - 1. 取感受态细胞置于冰浴中,如需分装可将刚融化细胞悬液分装到无菌预冷的离心管中,置于冰浴中。 (一次转化感受态细胞的建议用量为 50-100μl,可以根据实际情况分装使用。应注意所用 DNA 体积 不要超过感受态细胞悬液体积的十分之一。)以下实验以 100μl 感受态细胞为例。
  - 2. 向感受态细胞悬液中加入目的 DNA, 轻轻旋转离心管以混匀内容物, 在冰浴中静置 30 分钟。
  - 3. 将离心管置于 42℃水浴中放置 60 秒,然后快速将管转移到冰浴中,使细胞冷却 2 分钟,该过程不要摇动离心管。(此步骤也可将离心管置于室温进行,时间不需十分准确,夏季或室温较高时,可放置 5-8 分钟左右;如果室温较低,可延长时间至 8-15 分钟左右。条件允许建议使用 42℃热激方法。)
  - 4. 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℃ 150rpm,摇床振荡培养 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。
  - 5. 无菌条件下,取适量菌液加到含相应抗生素的 LB 固体培养基平板上,用无菌的细菌涂布器或玻璃珠将细胞均匀涂开。等平板中的液体完全吸收后,倒置平板,37℃培养 12-16 小时。(涂布用量可根据具



体实验来调整。转化质粒在 10ng 左右,90mm 平皿涂布 100μl,55mm 平皿涂布 50μl;连接产物的转 化菌液建议离心后倒掉大部分上清,余 200μl,取 100μl 用于涂布。)

6. 保留剩余的菌液于 4℃冰箱中, 视平板上菌落生长情况决定去留。

(**质粒快速转化步骤:** 将步骤 2 的时间缩短到 5 分钟,对于氨苄青霉素抗性的质粒,步骤 3 完成后,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。)

## 相关试剂及培养基的制备方法:

- 1. LB 液体培养基: 称取 10g Tryptone, 5g Yeast Extract 和 10g NaCl 置于 1L 烧杯中。加入约 800ml 的去离子水,完全溶解后用 2mol/L 的 NaOH 溶液调节 pH 值至 7.0。加去离子水定容至 1L。分装后,121℃高压灭菌 20 分钟。
- 2. SOB 和 SOC 培养基: 称取 20g Tryptone, 5g Yeast Extract, 0.5g NaCl 置于 1L 烧杯中加入约 800ml 的去离子水, 完全溶解后再补加 10ml 250mM KCl 溶液, 滴加 5M NaOH (约 0.2ml) 调 pH 至 7.0。加入去离子水将培养基定容至 1L。121℃灭菌 20 分钟。使用时加入 5ml 灭菌的 2M MgCl₂溶液(此种培养基称为 SOB)。再补加经 0.22μm 过滤除菌的 1M 葡萄糖溶液 2ml(此种培养基为 SOC)。
- 3. 转化复苏细菌用的液体 LB 培养基或 SOC 培养基: 可以一次高压 50ml 液体培养基, 无菌状态按 1ml 每管分装于高压灭菌的 1.5ml 离心管中, 装于自封袋中, 冻存于-20℃中, 每次用一支。可以极大地避免培养基污染和减少劳动量。
- 4. LB 固体选择培养基: 100ml LB 液体培养基中加入 1.5g 琼脂粉,摇匀后,121℃高压灭菌 20 分钟。冷却至 50℃左右时加入相应浓度的抗生素(如 AMP 浓度通常为 100μg/ml),混匀后倒在细菌用的无菌培养皿中,等琼脂凝固后即可使用。
- 5. IPTG: 称量 1.9g IPTG(MW=238.31)充分溶解于 40 ml 灭菌水,浓度为 200mmol/L。用无菌 0.22μm 过滤膜过滤除菌。小份分装后,-20℃保存。
- 6. X-gal: 用 DMF (二甲基甲酰胺) 配制成 20mg/ml, 小份分装 (1ml/份) 后, -20℃避光保存。

BM190318