

# EHA105 农杆菌电转感受态细胞



#### 目录号: BC307

**储存条件:** -70℃保存, 避免反复冻融。

组成	BC307-01
EHA105 Electrocompetent cells	20×50μl
pCAMBIA2301 (1ug/µl)	1支

基因型: C58 (Rif<sup>R</sup>) Ti pEHA105 (pTiBo542DT-DNA) (Str<sup>R</sup>), Succinamopine type

#### 产品说明:

EHA105由EHA101菌株改造而来(Hood et al., 1993),为农杆菌C58型背景,核基因中含有利福平抗性基因 (Rif)。此菌株还携带一种自身转运功能丧失的质粒(disarmed Ti plasmid)。EHA105菌株含有胭脂碱型Ti质粒 pEHA105 (pTiBo542DT-DNA),该质粒含有vir基因(vir基因是TDNA插入植物基因组所必需的元件,pEHA105 (pTiBo542DT-DNA)质粒自身的T-DNA转移功能被破坏,但可辅助植物双元表达载体的T-DNA的转移)。 pEHA105 (pTiBo542DT-DNA)质粒还含有Str抗性基因,赋予EHA105菌株链霉素抗性。EHA105农杆菌适用于水稻、烟草等植物的转基因操作。EHA105电转感受态特别适用于大质粒的转化,经pCAMBIA2301质粒检测转化效率大于10<sup>5</sup> cfu/µg DNA。

### 操作方法:

- 1. 电极间距为0.1cm的电转杯(Gene Pulser®/MicroPulser™ electroporation cuvettes)插入碎冰中,压实冰面,冰中静置5分钟,使电转杯充分降温。(电转杯重复使用方法:每次用完后,用大量的自来水冲洗干净去掉菌液和DNA,用蒸馏水洗3遍,将其泡在75%乙醇中30分钟,取出杯子,沥干液体,放在超净台中,使乙醇充分挥发,盖上盖子放干燥地方备用。)
- 2. 取-70℃保存的农杆菌感受态插入冰中5分钟,待其融化,加入10ng-1µg质粒DNA(洗脱或溶解质粒的溶液中离子不能太高,可用双蒸水稀释。第一次使用前最好做预实验确定所加质粒的最佳量),用手拨打管底混匀,立即插入冰中,在超净台中用无菌吸头将感受态-质粒混合物快速移到电击杯中,盖上杯盖,空管保留待用。
- 3. 启动电转仪,设置电击参数: C=25μF, PC=200ohm, V=2.4KV (此参数为BioRad公司推荐,依据不同电转仪设置针对农杆菌合适的电击参数)。用纸巾擦掉电转杯外部的水分,将电转杯快速放入电转槽中进行电击步骤。电击完成后,将电转杯快速插入冰中,加入700μl无抗生素的LB并转移到原来保留的感受态空管中,28℃,150-200 rpm,振荡培养2-3小时。
- 4. 6000rpm离心一分钟收菌,留取200μl左右上清轻轻吹打重<mark>悬菌块,取100</mark>μl的菌液涂布于含相应抗生素的LB或YEB平板上,倒置放于28℃培养箱培养2-3天(当平板只含有50μg/ml Kan时,28℃培养48小时即



可; 平板中同时加入50µg/ml Kan, 20µg/ml Rif时, 需28℃培养60小时; 如果使用的平板含有50µg/ml Rif 则需要28℃培养72-90小时)。

## 注意事项:

- 1. 混入质粒时应轻柔操作,加入质粒的体积不大于感受态体积的1/1<mark>0,质粒不纯或</mark>超大质粒会导致转化效率急剧下降。
- 2. 平板上菌落过多时,菌落很小。为了获得大的菌落,应减少质粒用量<mark>或减少涂布量,或将菌落转移到</mark> 新平板上生长。
- 3. 利福平使用的工作浓度浓度不应高于25 μg/ml,过高的利福平浓度会降低生长速度和转化效率。
- 4. 利福平具有防止杂菌生长筛选农杆菌的作用;根据所用菌株抗性加入链霉素或庆大霉素可防止Ti质粒丢失,但链霉素不利于农杆菌的转基因操作,所以一般培养农杆菌时可不考虑添加链霉素或庆大霉素, Ti质粒丢失的概率极低(可忽略)。

Hood EE, Gelvin SB, Melchers S, Hoekema A (1993) New Agrobacterium helper plasmids for gene transfer to plants (EHA105). Trans Res 2:208-218

BM190325