

Shuffle T7-K12 感受态细胞



产品信息:

组成	BC208-01	BC208-02
Shuffle T7-K12 Competent cells	10×100μl	20×100μl
pUC19 (0.1ng/μl)	5μl	5µl

储存条件: -70℃保存,避免反复冻融。

产品说明:

Shuffle T7-K12菌株来源于大肠杆菌K12菌株,适用于T7启动子启动的蛋白表达。细胞内组成型表达的二硫键异构酶DsbC不仅有利于表达蛋白形成正确的二硫键,并具有分子伴侣的功能,帮助不含二硫键的蛋白正确折叠。T7 RNA聚合酶基因整合在细菌染色体上的lac操纵子区域,组成型表达的lac阻遏蛋白能降低基因的背景表达,有利于毒性蛋白的表达,没有λ前噬菌体序列,具有抗T1噬菌体感染特点。Shuffle T7-K12感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19质粒检测转化效率大于10⁶ cfu/μg。

基因型:

F' lac, pro, lacIq \triangle (ara-leu) 7697 araD139 fhuA2 lacZ::T7 gene1 \triangle (phoA) PvuII phoR ahpC* galE (or U) galK \triangle tatt::pNEB3-r1-cDsbC (Spec^R, lacIq) \triangle trxB rpsL150(Str^R) \triangle gor \triangle (malF)3

菌株抗性: 对氨苄青霉素,氯霉素,卡那霉素和四环素敏感,对链霉素和壮观霉素有抗性。

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 到细胞中,用手指拨打管底,轻轻湿匀:
- 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 500 μl 无菌的 SOC 或 LB 培养基;
- 6. 置于 30℃摇床中, 150-200rpm, 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 30℃培养 12-24 小时。
- (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多更大的单克隆菌落。)
- (**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<mark>抗性的质粒,</mark>步骤 4 完成后,可直接涂布或划线于含抗生素的平板上。其它抗性的质粒仍需 40-60 分钟的复<mark>苏培养。</mark>)



蛋白表达步骤:

- 1. 挑取单菌落,接种到含 5ml 带抗生素的 LB 培养基中;
- 2.30℃,200rpm 震荡培养细菌至对数生长期(OD600=0.4-0.8);
- 3. 加入 IPTG 到终浓度为 0.4mM, 30℃诱导 4 小时或 16℃诱导过夜;
- 4. 诱导完成后,离心收集菌体,用合适的方法(如考马斯亮蓝染胶法,Western-Blot法或酶活性分析法) 分析菌体裂解物的总蛋白、上清和沉淀组分,明确表达产物的表达状况(可溶性或不溶性表达);
- 5. 重组蛋白大量表达时,可用 10ml 过夜培养物转接到 1L 培养基中,当<mark>培养到 OD₆₀₀=0.4-</mark>0.8 时,加入终浓度为 0.4mM 的 IPTG,30℃诱导 4 小时或 16℃诱导过夜(不同蛋白表达的最佳条件有所不同,需在实验中优化)。

BM190322