

DH5 α Competent *E. coli* DH5 α 感受态细胞

目录号: CB101

储存条件: -70 $^{\circ}$ C冻存

产品内容:

产品组成	CB101-01	CB101-02	CB101-03
DH5 α	10 \times 100 μ l	20 \times 100 μ l	5 \times 100 μ l
Compcell Control Plasmid pUC19 (0.1 ng/ μ l)	10 μ l	10 μ l	10 μ l

保质期6个月, 生产日期见管盖。

Order: 010-59822688
Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057
TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

产品简介

本公司生产的DH5 α 感受态细胞是采用大肠杆菌DH5 α 菌株经特殊工艺处理得到的感受态细胞, 可用于DNA的化学转化。使用pUC19质粒检测, 转化效率可达10 8 cfu/ μ g, -70 $^{\circ}$ C保存几个月转化效率不发生改变。

每支感受态可以酌情分装使用, 降低了实验的成本。质量稳定, 使用方便, 质优价廉。

DH5 α 菌株介绍

基因型: F $^{-}$, ϕ 80,*lacZ* Δ M15, Δ (*lacZ*YA-argF) U169
endA1, *recA1*, *hsdR17*(*r_k⁻*, *m_k⁺*)
supE44, λ^{-} , *thi-1*, *gyrA96*, *relA1*, *phoA*

特点: 一种常用于质粒克隆的菌株。其 ϕ 80,*lacZ* Δ M15基因的产物可与pUC载体编码的 β -半乳糖苷酶氨基端实现 α 互补, 可用于蓝白斑筛选。*recA1*和*endA1*的突变有利于克隆DNA的稳定和高纯度质粒DNA的提取。

操作步骤

(以下操作均按无菌条件的标准进行)

- 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。
注意: 一次转化感受态细胞的建议用量为50-100 μ l, 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100 μ l感受态细胞为例。
- 向感受态细胞悬液中加入目的DNA (100 μ l的感受态细胞能够被1 ng超螺旋质粒DNA所饱和), 轻弹混匀, 在冰浴中静置30 min。
- 将离心管置于42 $^{\circ}$ C水浴中放置60-90 sec, 然后快速将管转移到冰浴中, 使细胞冷却2-3 min, 该过程不要摇动离心管。
注意: 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 min左右, 如果室温较低, 可延长时至8-15 min左右。条件允许建议使用42 $^{\circ}$ C热激方法。
- 向每个离心管中加入900 μ l 无菌的SOC或LB培养基 (不含抗生素), 混匀后置于37 $^{\circ}$ C摇床振荡培养45 min (150 rpm), 目的是使质粒上相关的抗性标记基因表达, 使菌体复苏。

- 将离心管内容物混匀, 吸取100 μ l已转化的感受态细胞加到含相应抗生素的SOB或LB固体琼脂培养基上, 用无菌的弯头玻璃棒轻轻的将细胞均匀涂开。将平板置于室温直至液体被吸收, 倒置平板, 37 $^{\circ}$ C培养12-16 h。
注意: 涂布用量可根据具体实验来调整。如转化的DNA总量较多, 可取更少量转化产物涂布平板; 反之, 如转化的DNA总量较少, 可取200-300 μ l转化产物涂布平板。如果预计的克隆较少, 可通过离心 (4000 rpm, 2 min) 后吸除部分培养液, 悬浮菌体后将其涂布于一个平板中。
(涂布剩余的菌液可置于4 $^{\circ}$ C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的培养板)

注意事项

- 感受态细胞应保存在-70 $^{\circ}$ C, 不可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。