

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。

版本号:2020-07-06

NEB10-beta 电转感受态细胞 NEB10-beta Electroporation Competent Cell Cat NO. 7C1044D

目录编号	产品名称	包装单位
■ ZC1044D	NEB10-beta 电转感受态细胞	20×50µl

备注: 以上包装均含有 Compcell Control Plasmid pUC19(0.1ng/μl)5μl(质量控制用)。

储存:-70°C保存六个月。

产品介绍:

NEB 10-beta 电转感受态细胞只能用于电击转化,不能用于热激转化。该菌株为 DH10B 衍生株,属大肠杆菌 K12 菌株,特别适用于 BAC,Cosmid 等大质粒骨架的文库构建和大质粒克隆或扩增。DNA 重组缺陷(recA1)和 I 型内切酶缺陷(endA1)的特点有利于插入 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。该菌株具有抗 T1 噬菌体感染的特点,还可用于蓝 / 白斑筛选实验,检测 β - 半乳糖苷酶的活性时,无需添加 IPTG,只加 X-gal 即可。NEB 10-beta 电转感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19 质粒检测转化效率可达 1×10^{10} cfu/µg DNA。

基因型为: araD139 \triangle (ara,leu)7697 fhuA lacX74 galK16 galE15 mcrA80d(lacZM15) recA1 relA1 endA1 nupG rpsL rph spoT1 \triangle (mrrhsdRMS-mcrBC)

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℃保存的感受态细胞插入冰中, 待细胞刚化冻后, 加入质粒 DNA 或连接产物(洗脱或溶解质粒的溶液中离子不能太高, 或用双蒸水稀释, 对照 pUC19 可以用无菌水稀释到 10pg/μl), 用手指拨打管底轻轻混匀, 立即插入冰中, 在超净台中用无菌吸头将细胞 /DNA 混合物快速转移到电击杯中, 避免产生气泡, 确保细胞沉到杯底, 盖上杯盖, 空管保留待用。
- 3. 启动电转仪, 设置电击参数: 2.4 kV, 200Ω , $25 \mu \text{F}(\text{BTX ECM }630 \text{ 或 Bio-Rad GenePulser})$ 。用纸巾擦掉电转杯外部的水分, 将电转杯放入电转槽中进行电击。完成后, 将电转杯插入冰中, 加入 $950 \mu \text{l}$ 无抗生素的 SOC 或 LB 培养基, 并将液体转移到原来保留的感受态空管中, $37 \, ^{\circ}\text{C}$, 150-250 rpm 振荡培养 $1 \, \text{小时}$ 。
- 4. 取 100-200μl 左右的菌液或稀释后的菌液,涂布于含相应抗生素的 LB 平板上,倒置放于 37℃培养箱培养 12-18 小时。

北京庄盟国际生物基因科技有限公司





注意事项:

- 1. 加入 DNA 时体积不应大于感受态体积的 1/10。
- 2. 电击感受态细胞加入电击杯应避免产生气泡, 气泡会增加弧光放电风险。
- 3. DNA 加入到细胞中后, 立即进行电击操作; 电击完成后立刻加上 LB 或 SOC 等复苏培养基, 每分钟延迟加入会导致 3 倍转化效率的降低。
- 4. 电击杯里的离子可增加溶液的电导增大在含有细胞和 DNA 的溶液中产生电流和弧光放电的风险。
- 5. 当 DNA 不纯或存在盐, 乙醇, 蛋白及缓冲液等污染时, 转化效率急剧下降。
- 6. 若转化大质粒或想获得较高转化效率, 推荐使用高纯质粒提取试剂盒提取质粒。质粒增大一倍, 转 化效率下降一个数量级。
- 7. 对于连接产物转化,最好转化前乙醇沉淀 DNA 后用适量 TE 缓冲液 (10mM Tris HCl, pH7.5; 1mM EDTA) 重悬产物,保证 DNA 浓度不超过 100ng/μl。过高浓度连接产物或过大体积连接产物会降低转化效率,增加弧光放电的风险。
- 8. 混入质粒时应轻柔操作,吸取感受态细胞时不可用孔径过小的枪头(普通 200µl 枪头应剪去枪头尖 0.6cm)避免用力过猛,以免剪切力过大损伤细胞膜,降低转化效率。转化高浓度的质粒或连接产物可相应减少最终用于涂板的菌量。
- 9. 电击感受态细胞最好保存在 -70℃以下, 高于 -70℃超期储存会导致转化效率下降。

