



DH5 α - 感受态细胞

产品信息：

组成	BC116-01	BC116-02
DH5 α - Competent cells	10×100 μ l	20×100 μ l
pUC19 (0.1ng/ μ l)	5 μ l	5 μ l

储存条件：-70°C保存，避免反复冻融。

产品介绍：

DH5 α -菌株是实验室最常用的感受态细胞。缺失核酸内切酶(endA1)，提高了质粒DNA的产量和质量；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 I q 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/ μ g。

基因型：

F φ 80dlacZΔM15,Δ(lacZYA-argF)U169 deoR, recA1endA1hsdR17 (rK⁻, mK⁺) phoAsupE44 λ thi-1gyrA96 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)减少插入片段的同源重组概率，保证了插入DNA的稳定性；由于 lacZΔM15 的存在以及 lac I q 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。

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°C，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 50-100 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。
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°C 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，可延长至 8-15 分钟左右。条件允许建议使用 42°C 热激方法。)
4. 向每个离心管中加入 500 μ l 无菌的 SOC 或 LB 培养基(不含抗生素)，混匀后置于 37°C 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°C 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, 摆匀后, 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