



T1 Phage Resistant 感受态细胞

版本号: 2018-07-17

T1 Phage Resistant Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC102

目录编号	产品名称	包装单位
<input type="checkbox"/> ZC102-1	T1 Phage Resistant 感受态细胞	10×100μl
<input type="checkbox"/> ZC102-2	T1 Phage Resistant 感受态细胞	20×100μl
<input type="checkbox"/> ZC102-3	T1 Phage Resistant 感受态细胞	100×100μl

备注: 以上包装均含有 Compcell Control Plasmid pUC19(0.1ng/μl)10μl (质量控制用)。

储存: -70°C 保存六个月。

产品介绍:

本公司生产的T1/Mach1-T1 Phage Resistant感受态细胞是采用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, 转化效率高达10⁹cfu/μg DNA以上。

基因型为: F⁻ φ80(lacZ)ΔM15 ΔlacX74 hsdR(r_K⁻m_K⁺) ΔrecA1398 endA1 tonA

产品特点:

- T1/Mach1-T1 Phage Resistant 超高效感受态细胞是目前生长速度最快的感受态细胞, 在氨苄青霉素平板上, 8-9小时可见克隆;
- 可用于蓝白斑筛选, 12小时可见蓝斑;
- 具有T1, T5噬菌体抗性;
- 适用于高效的DNA克隆和质粒扩增, 减少克隆DNA同源重组的发生, 提高质粒DNA的产量和质量;
- 将过夜培养的单克隆在2-3ml的LB培养基中培养4-5小时即可进行小量质粒提取。

操作步骤:

以下操作均按无菌条件的标准进行:

- **转化:**取感受态细胞置于冰浴中(解冻1-2分钟), 加入目的DNA, 轻轻混匀, 在冰浴中放置30分钟。
注意: 所使用DNA体积不要超过感受态细胞悬液体积的1/10, 100μl感受态细胞能够被1ng超螺旋质粒DNA所饱和。
- **热激:**将离心管置于42°C水浴中放置60-90秒, 然后快速将管转移到冰浴中, 使细胞冷却2-3分钟, 该过程不要摇动离心管。
- **复苏:**向每个离心管中加入500μl无菌的SOC或LB培养基(不含抗生素), 混匀后置于37°C180rpm摇床振荡培养45-60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。
- **涂板:**根据实验要求(质粒, 重组连接产物转化), 吸取适量体积已转化的感受态细胞加到含相应抗生素的SOC或LB固体琼脂培养基上, 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°C培养12-16小时。

提示:

- 刚刚化冻的细胞, 转化效率最高。化冻后感受态细胞冰浴条件下, 半小时内活性无明显变化, 因此, 同时转化多支感受态细胞时尽量半小时内加完目的DNA。
- 感受态细胞应保存在-70°C, 请避免反复冻融, 以免降低感受态细胞的转化效率。
- 进行转化操作时, 请在无菌条件下, 根据相应温度要求进行实验。
- 避免用移液枪吹吸, 整个过程要轻柔, 尽量低温操作。
- 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。