



PIR1 感受态细胞

PIR1 Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1058

目录编号	产品名称	包装单位
■ ZC1058-1	PIR1 感受态细胞	10×100μl

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：

本公司生产的 PIR1 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 10^8 cfu/ μ g DNA 以上。

基因型为 F Δ lac169 rpoS(Am) robA1 creC510 hsdR514 endA recA1 uidA (Δ MluI)::pir-116

产品特点：

大肠杆菌 PIR1 和 PRI2 可用于复制含有 R6K γ 复制子的载体;pir 基因编码复制蛋白 π , 该菌株带有的 pir 基因突变能够帮助维持和复制含有 R6K γ 复制子的质粒。

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°C 180rpm 摆床振荡培养 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, 建议至少转化 100ng 以上 DNA。