



## S17-1 $\lambda$ pir Chemically Competent Cell 产品说明书

### 产品规格 (CAT#: YC140)

S17-1 $\lambda$ pir :	100 $\mu$ l/支
pUC19 (control vector, 0.1ng/ $\mu$ l):	5 $\mu$ l
保存条件(保质期) :	-80 $^{\circ}$ C (6 个月)

### 产品介绍

S17-1  $\lambda$ pir 菌株的染色体中整合了 RP4-2 质粒, 该质粒可以携带染色体的部分 DNA 在接合菌株之间转移。S17-1  $\lambda$ pir 菌株缺失核酸内切酶 (*endA1*), 提高了质粒 DNA 的产量和质量; 同时为重组酶缺陷型 (*recA1*), 减少插入片段的同源重组概率, 保证了插入 DNA 的稳定性。Tn7 赋予该菌株弱的链霉素抗性。S17-1  $\lambda$ pir 感受态细胞经特殊工艺制作, pUC19 质粒检测转化效率  $> 1 \times 10^8$  cfu/ $\mu$ g DNA。

**基因型:** RP4-2(*Km::Tn7, Tc::Mu-1*), *pro-82, LAMPir, recA1, endA1, thiE1, hsdR17, creC510*

### 操作方法

1. 取感受态细胞置于冰浴中 (解冻 1-2 分钟), 加入目的 DNA (质粒或连接产物), 轻轻混匀, 在冰浴中放置 25 分钟。

注意: 所使用 DNA 体积不要超过感受态细胞体积的 1/10。

2. 将离心管置于 42 $^{\circ}$ 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。

3. 向每个离心管中加入 700 $\mu$ l 无菌的 SOC 或 LB 培养基 (不含抗生素), 混匀后置于 37 $^{\circ}$ C 180rpm 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。

4. 根据实验要求, 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 $^{\circ}$ C 培养 12-16 小时。

### 注意事项

1. 感受态细胞需要在冰中缓慢融化, 插入冰中 10 分钟内加入目标 DNA, 不可在冰中放置时间过长, 长时间存放会降低转化效率。

2. 混入质粒或连接产物时应轻柔操作, 避免用移液枪吹吸。

3. 转化高浓度的质粒或高效率的连接产物可相应减少最终用于涂板的菌量。

4. 感受态细胞应保存在 -80 $^{\circ}$ C, 请避免反复冻融, 以免降低感受态细胞的转化效率。

5. 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, 将损失降低到最低。