



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。

ClearColi K12 Electroporation-Competent Cell 产品说明书

产品规格 (CAT#: YC144D)

ClearColi K12 Electro Cell: 50µl/支 pUC19 (control vector , 0.1ng/μl): 5μl

保存条件(保质期): -80℃(6个月)

产品介绍

ClearColi K12 电击感受态细胞只能用于电击转化,不能用于热激转化。ClearColi K12 菌株来源于 K12 endA- recA-菌株。在 K12 endA- recA-菌株中引入突变,导致 ClearColi K12 细胞壁外层的脂多糖 (LPS)被修饰:LPS 的低聚糖链被删除,同时 LPS 的两个酰基链也被删除,进而破坏了 ClearColi K12 大肠杆菌的内毒素信号通路,使得从该细胞中提取的蛋白或质粒 DNA 中的内毒素含量极低,提取的无内毒素质粒广泛应用于后续的哺乳动物细胞转化。ClearColi K12 同时缺失核酸内切酶 (endA)和重组酶 (recA),提高了质粒 DNA 的产量和质量。ClearColi K12 电击感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19 质粒检测转化效率可达 1×10^7 cfu/ μ q DNA。

基因型:F¯λ¯ΔendA¯ΔrecA¯frr181 msbA52 ΔgutQ ΔkdsD ΔlpxL ΔlpxM ΔpagP ΔlpxP ΔeptA

操作方法

- 1. 0.1 cm 电击杯和杯盖从储存液中拿出倒置于干净的吸水纸上 5 分钟,待其沥干水分,正置 5 分钟, 待乙醇挥发干净立即插入冰中,压实冰面,电极杯顶离冰面 0.5 cm 以方便盖上杯盖,冰中静置 5 分钟 充分降温。
- 2. 取-80℃保存的 ClearColi K12 电击感受态细胞插入冰中 5 分钟 , 待其融化 , 加入目的 DNA , 并用手拨打 EP 管底轻轻混匀 , 避免产生气泡 , 立即插入冰中。
 - A. 测定转化效率使用 1 μl 10 pg/μl 的对照质粒 pUC19;
- B. 对于未知来源或组分不明的质粒 DNA ,请用乙醇沉淀 DNA 后加入适量 TE 缓冲液 (10 mM Tris HCl, pH7.5; 1 mM EDTA)重悬 , DNA 浓度不超过 100 ng/µl , 体积不超过 5 µl/50 µl 感受态。
- 3. 用 200 μl 枪头(用刀切除 0.5cm 枪尖)将感受态-DNA 混合物快速移到电击杯中,避免产生气泡,盖上杯盖。
- 4. 启动电转仪,设置参数:C=25 μ F,PC=200 Ω ,V=1.8 kV (此为 BioRad 电转仪推荐参数,也可按所用电转仪推荐的参数操作),将电击杯快速放入电转槽中,电击完成快速插入冰中。

- 5. 2 分钟后从冰中取出电击杯,放室温,加入 1ml 不含抗生素的无菌恢复培养基(室温),用 1ml 枪吹吸电击杯底部数次混匀后,转移到 50~ml 离心管(BD Falcon 50~ml 锥形离心管等),向离心管中补加恢复培养基(室温)至 10~ml。37%,225 rpm 复苏 60~分钟。
- 6.5000 rpm 离心一分钟收菌, 重悬后取 100-200 μl 涂布到含相应抗生素的 LB (务必使用高盐培养基平板, 不可用 2YT, SOB, SOC等低盐培养基)平板上(因菌量较大, 若全部涂板请选用直径 15cm培养皿 2-5 个)。将平板倒置放于 37℃培养箱中培养 36-48 小时(培养 24 小时后可看到很小的克隆)。

LB 培养基 1L(PH:7.0):

Yeast Extract 5g NaCl 10g Tryptone 10g

注意事项

- 1. 因 ClearColi K12 细胞壁外层的脂多糖 (LPS) 被修饰,细胞易死亡,不易保存,平板菌在 4 度存放时间应不超过 1 周。目适合在高盐培养基中生长。
- 2. ClearColi K12 电击感受态效率很低,不适用于构建质粒使用,一般用来扩繁质粒,提取高质量的无内毒素的质粒;若构建质粒,请选用 DH5a、TOP10 等转化效率较高的感受态细胞。
- 3. ClearColi K12 菌株生长缓慢, 平板在 37 度培养时间在 36-48 小时之间。
- 4. 加入 DNA 时体积不应大于感受态体积的 1/10。
- 5. 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。
- 6. 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。
- 7. 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。
- 8. 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。
- 9. 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 (10~mM Tris HCl, pH7.5; 1~mM EDTA)重悬产物 , 保证 DNA 浓度不超过 $100~\text{ng}/\mu l$ 。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。
- 10. ClearColi K12 菌株的细胞壁被修饰过,细胞比较脆弱,混入质粒时应轻柔操作,吸取感受态细胞时避免用力过猛,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用于涂板的菌量。
- 11. 电击感受态细胞最好保存在-80℃以下,高于-80℃超期储存会导致转化效率会下降。