



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。

X33 Chemically Competent Cell 产品说明书

产品规格(CAT#: YC602)

X33 Competent Cell:	100µl/支	保存: -80℃(6个月)
Carrier DNA (10 µg/µl)	100μΙ	保存: -20℃(12个月)
转化液	20ml	保存: -20℃(12个月)
悬浮液	20ml	保存: -20℃(12个月)

产品介绍

X-33 是毕赤酵母菌株,属于真核细胞。一般的针对原核生物的抗生素例如卡那和氨苄对酵母是无效的,因此为了防止大肠杆菌等原核生物对酵母培养菌株污染,往往会在培养基中加入一些氨苄和卡那霉素的抗生素,来抑制细菌菌的污染和生长。毕赤酵母适宜的生长温度是 28 至 30 ℃,温度超过 32 ℃对蛋白的表达是有害的,并可能导致细胞的死亡。 X-33 毕赤酵母被推荐用来表达含有 Zeocin 抗性的载体载体重组质粒,例如 pPICZ A,B,C 系列的载体。在筛选 X-33 重组转化菌株时,Zeocin 抗生素的工作浓度是 100 ug/ml。

基因型: 野生型(基因型), Mut+(表型)

操作方法

- 1. 取 0.1-5 μg 质粒 DNA (线性化质粒加入量 5-50 μg) 和 10 μL 预变性 Carrier DNA , 加入到未融化的 100-200 μL 感受态细胞上,置于 30 °C水浴,每隔 15 S 颠倒混匀,直至感受态细胞刚好完全融化(融化后及时取出)。
- 2. 加入 1.4 mL 转化液 颠倒混匀。30 ℃水浴 60 min , 每隔 20 min 颠倒混匀
- 3. 3,000 rpm 离心 3 min 弃上清留菌体沉淀,加入 1 mL 悬浮液 重悬菌体。
- 4. 3,000 rpm 离心 3 min 弃上清留菌体沉淀,加入 100 µL 悬浮液 重悬菌体。
- 将 100 μL 菌液全部涂布到相应的平板培养基,30 ℃恒温培养3-5 天,直至平板出现酵母克隆。

注意事项

- 1. 初次使用 Carrier DNA,请把装有 Carrier DNA 的管子在沸水中煮沸 5 min,然后立即放在冰上,用后放在-20 ℃储存备用。下次使用前请于冰上解冻 Carrier DNA。反复冻融 3-5 次后需重新变性 Carrier DNA。
- 2. 转化高浓度的质粒可相应减少最终用于涂板的菌量。
- 3. 同时转化 2-3 种质粒时可增加质粒的用量。
- 4. 毕赤酵母适宜的生长温度是 $28 \subseteq 30$ 度 , 温度超过 32 度对蛋白的表达是有害的 , 并可能导致细胞的死亡。