



XL1-RED Chemically Competent Cell 产品说明书

产品规格 (CAT#: YC151)

XL1-RED :	100μl/支
pUC19 (control vector , 0.1ng/μl):	5μl
保存条件(保质期) :	-80℃ (6 个月)

产品介绍

适用于在缺乏可选择或可筛选表型的基因内产生随机突变。不需要大量的遗传或生物化学操作。在没有可选择或可筛选表型的基因内产生随机突变。XL1-Red 菌株缺乏大肠杆菌主要的三种 DNA 修复途径, 使其突变率较之野生型高大约 5000 倍, 本公司生产的 XL1-RED 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/μg DNA 以上。

基因型 : endA1 gyrA96thi-1 hsdR17 supE44 relA1 lac mutD5 mutS mutT Tn10(Tetr) a

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℃ 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 700μl 无菌的 SOC 或 LB 培养基 (不含抗生素), 混匀后置于 37℃ 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℃ 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℃, 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。