

克必隆系列

CAT#:130511-10  
干冰运输、-80℃保存

TIANDZ

## 大肠杆菌 JM110 化学感受态细胞

*E.coli* JM110 Chemical Competent Cell

---

使用手册 V1.1

---

北京天恩泽基因科技有限公司

北京市海淀区上地信息路 26 号北京市留学人员海淀创业园中关村创业大厦 506  
网址: [www.tiandz.com](http://www.tiandz.com); 电话: 400-6765278; 电邮: [order@tiandz.com](mailto:order@tiandz.com)

<b>产品及特点</b>	<p>本产品是采用大肠杆菌 JM110 菌株经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 质粒检测本产品，转化效率可达 <math>10^6</math>。本产品为 <i>dam<sup>-</sup></i>, <i>dcm<sup>-</sup></i> 的菌株，排除 <i>dam</i>, <i>dcm</i> 甲基化的影响。</p> <p>菌株基因型为：<i>dam dcm supE44 hsdR17 thi leu rpsL lacY galK galT ara tonA thr tscΔ(lac-proAB) F<sup>-</sup>[traD36 proAB<sup>+</sup> lacIq lacZΔM15]</i></p>												
<b>规格及成分</b>	<table border="1"> <tr> <th>成分</th><th>编号</th><th>包装</th><th></th></tr> <tr> <td>本产品</td><td>130511</td><td>0.1 mL × 10</td><td></td></tr> <tr> <td>使用手册</td><td></td><td>1 份</td><td></td></tr> </table>	成分	编号	包装		本产品	130511	0.1 mL × 10		使用手册		1 份	
成分	编号	包装											
本产品	130511	0.1 mL × 10											
使用手册		1 份											
<b>运输及保存</b>	干冰运输、-80℃保存，有效期半年。												
<b>自备试剂</b>	目的 DNA、SOC 或 LB 培养基等												
<b>使用方法</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 取感受态细胞置于冰浴中。一次转化感受态细胞的建议用量为 50-100<math>\mu</math>L，可以根据实际情况分装使用。 以下实验以 50 <math>\mu</math>L 感受态细胞为例。</li> <li>2. 待感受态细胞融化后，向感受态细胞悬液中加入目的 DNA（根据实际情况加入适量的 DNA，通常 100 <math>\mu</math>L 感受态细胞能够被 1 ng 超螺旋质粒 DNA 所饱和），用移液器轻轻吹打混匀，冰浴 30 分钟。</li> <li>3. 42℃热击 45 秒，迅速将离心管转移到冰浴中，冰上静置 2-3 分钟。</li> <li>4. 每个离心管中加入 450 <math>\mu</math>L 无菌的 SOC 或 LB 培养基(不含抗生素)，混匀后置于 37℃ 摆床，150 rpm 振荡培养 45 分钟使菌体复苏。</li> <li>5. 根据实验需求，取适量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，用无菌的涂布棒将细胞均匀涂开，将平板置于 37℃直至液体被吸收，倒置培养，37℃培养 12-16 小时。</li> </ol>												
<b>注意：</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 涂布用量可根据具体实验调整。若转化的 DNA 总量较多，可取少量转化产物涂布平板；若转化的 DNA 总量较少，可取 200-300 <math>\mu</math>L 转化产物涂布平板。若预计的克隆数较少，可通过离心（4,000 rpm, 2 分钟）后吸除部分培养液，悬浮菌体后将其涂布于平板中。</li> <li>2. 新制备的固体培养基不易涂干，可将平板正置于 37℃直至液体被吸收后再倒置培养。</li> <li>3. 涂布剩余的菌液可置于 4℃保存，如果次日的转化菌落数过少，可以将剩下的菌液再涂布新培养基进行培养。</li> </ol>												