

DH10B 感受态细胞

DH10B Chemically Competent Cell 说明书

产品货号: ML-G2005

保存条件: -80℃

产品规格: 10×100μl 50×100μl

产品介绍

基 因 型

F- *mcrA* Δ(*mrr*-*hsdRMS*-*mcrBC*) φ80*lacZ*Δ*M15* Δ*lacX74* *recA1* *endA1*
araD139 Δ(*ara*, *leu*)7697 *galE15* *galK* λ - *rpsL* *nupG*

简 要 说 明

DH10B 菌株来源于 MC1061 菌株，*mcrA*、*mcrBC* 及 *mrr* 突变使 DH10B 菌株

适合于克隆富含甲基胞嘧啶或甲基腺嘌呤的 DNA (Therefore, genomic DNA, both prokaryotic and eukaryotic, can be cloned efficiently in DH10B)。recA1 和 endA1 的突变有利于插入 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。ϕ80dlacZΔM15 marker 的存在使 DH10B 可用于蓝白斑筛选, rpsL 赋予其链霉素抗性。MLBio High5™ 系列 DH10B 感受态细胞经特殊工艺制作, 经 pUC19 质粒检测转化效率 >108cfu/μg。

操作说明

1. MLBio DH10B 感受态细胞放置冰中融化 (或放手心或室温片刻, 待菌体处于冰水混合状态时迅速插入冰中), 加入目的 DNA (质粒或连接产物) 并用手拨打 EP 管底轻轻混匀, 冰上静置 25 分钟。
2. 42℃ 水浴热激 45 秒, 迅速放回冰上并静置 2 分钟, 晃动会降低转化效率。
3. 向离心管中加入 700 μl 不含抗生素的 2YT 或 LB 无菌培养基, 混匀后 37℃, 200 rpm 复苏 60 分钟。
4. 5000rpm 离心一分钟收菌, 留取 100 μl 左右上清轻轻吹打重悬菌块并涂布到含相应抗生素的 2YT 或 LB 培养基上。
5. 将平板倒置放于 37℃ 培养箱过夜培养。如果进行蓝白斑筛选操作, 将平板放 37℃ 培养至少 13h。

注意事项

1. MLBio 感受态细胞最好在冰上融化。
2. 混入质粒或连接产物时应轻柔操作。
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。