



版本号: CB230630

# BL21 (DE3) pLysS Competent *E. coli*

## BL21 (DE3) pLysS感受态细胞

目 录 号: CB106

储存条件: -90~-65°C冻存半年, 避免反复冻融

产品内容:

| 产品组成   | CB106-02  |
|--|-----------|
| BL21(DE3)pLysS                                   | 10×100 µl |
| Compcell Control<br>Plasmid pUC19<br>(0.1 ng/µl) | 10 µl     |

保质期6个月, 生产日期见管盖。

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057/400-810-6057

TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD.

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。

## 产品简介

本公司生产的BL21(DE3)pLysS感受态细胞是采用大肠杆菌BL21(DE3)pLysS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，转化效率可达 $10^7$ cfu/ug，-90~-65°C保存几个月转化效率不发生改变。

每支感受态可以酌情分装使用，降低了实验的成本。质量稳定，使用方便，质优价廉。

## BL21(DE3)pLysS菌株介绍

基因型：F<sup>-</sup>ompT hsdS<sub>B</sub>(r<sub>B</sub><sup>-</sup> m<sub>B</sub><sup>-</sup>) gal dcm(DE3)pLysS  
Cam<sup>r</sup>

特 点：该菌株带有质粒pLysS，具有氯霉素抗性。此质粒含有表达T7溶菌酶的基因，T7溶菌酶能够降低目的基因的背景表达水平，但不干扰IPTG诱导的表达。适合于毒性蛋白和非毒性蛋白的表达。

## 操作步骤

**(以下操作均按无菌条件的标准进行)**

1. 取感受态细胞置于冰浴中，如需分装可将刚融化细胞悬液分装到无菌预冷的离心管中，置于冰浴中。

**注意：一次转化感受态细胞的建议用量为50-100  $\mu$ l，可以根据实际情况分装使用。应注意所用DNA体积不要超过感受态细胞悬液体积的十分之一。以下实验以100  $\mu$ l感受态细胞为例。**

2. 向感受态细胞悬液中加入目的DNA(100  $\mu$ l的感受态细胞能够被1 ng超螺旋质粒DNA所饱和)，轻弹混匀，在冰浴中静置30 min。
3. 将离心管置于42°C水浴中放置60-90 sec，然后快速将管转移到冰浴中，使细胞冷却2-3 min，该过程不要摇动离心管。

**注意：此步骤也可将离心管置于室温进行，时间不需十分准确，夏季或室温较高时，可放置5-8 min左右，如果室温较低，可延长至8-15 min左右。条件允许建议使用42°C热激方法。**

4. 向每个离心管中加入900  $\mu$ l 无菌的SOC或LB培养基(不含抗生素)，混匀后置于37°C摇床振荡培养45 min(150 rpm)，目的是使质粒上相关的抗性标记基因表达，使菌体复苏。

5. 将离心管内容物混匀，吸取 $100\text{ }\mu\text{l}$ 已转化的感受态细胞加到含相应抗生素的SOB或LB固体琼脂培养基上，用无菌的弯头玻棒轻轻的将细胞均匀涂开。将平板置于室温直至液体被吸收，倒置平板， $37^\circ\text{C}$ 培养12-16 h。

注意：涂布用量可根据具体实验来调整。如转化的DNA总量较多，可取更少量转化产物涂布平板；反之，如转化的DNA总量较少，可取200-300  $\mu\text{l}$ 转化产物涂布平板。如果预计的克隆较少，可通过离心( $4000\text{ rpm, 2 min}$ )后吸除部分培养液，悬浮菌体后将其涂布于一个平板中。(涂布剩余的菌液可置于 $4^\circ\text{C}$ 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的培养板)

## 注意事项

1. 感受态细胞应保存在 $-90\sim-65^\circ\text{C}$ ，不可冻融和放置时间过长，以避免降低感受态细胞的转化效率。
2. 进行转化操作时，应根据相应温度及无菌条件的要求进行。
3. 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，将损失降到最低。