

ZOMANBIO ZOMANBIO

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。

版本号:2020-07-31

## AGL1 电转感受态细胞 AGL1 Electroporation Chemically Competent Cell Cat NO. 7C144D

| 目录编号     | 产品名称               | 包装单位    |
|----------|--------------------|---------|
| ■ ZC144D | <br>  AGL1 电转感受态细胞 | 20×50μl |

备注:以上包装均含有 Compcell Control Plasmid pCAMBIA2301M(10ng/μl)5μl(质量控制用)。

储存:-70°C保存六个月。

## 产品介绍:

AGL1 菌株为 C58, RecA 型背景,核基因中含有筛选标签——利福平抗性基因 rif 和羧苄青霉素 抗性基因 carb,为了便于转化操作,此菌株携带一无自身转运功能的琥珀碱型 Ti 质粒 pTiBo542DT-DNA,此质粒含有 vir 基因(vir 基因是 T-DNA 插入植物基因组必需的元件,pTiBo542DT-DNA 质粒自身的 T-DNA 转移功能被破坏,但可以帮助转入的双元载体 T-DNA 顺利转移)。AGL1 菌株适用于水稻、拟南芥、杨树等植物的转基因操作。AGL1 电转感受态特别适用于大质粒的转化:经 pCAMBIA2301M 质粒(size:11633bp)检测转化效率 >10 $^5$  cfu/ $\mu$ g DNA;经 pCAMBIA2301-ZH 质粒(size:40kd)检测转化效率可达 5×10 $^3$  cfu/ $\mu$ g DNA。

基因型为: C58 RecA (rif<sup>R</sup>/carb<sup>R</sup>) TipTiBo542DT-DNA(Str<sup>R</sup>), Succinamopine type

## 操作方法:

- 1. 0.1cm 电击杯和杯盖从储存液中拿出倒置于干净的吸水纸上 5min, 待其沥干水分, 正置 5min, 使乙醇充分挥发, 待乙醇挥发干净立即插入冰中, 压实冰面, 电极杯顶离冰面 0.5cm 以方便盖上杯盖, 冰中静置 5min 充分降温。
- 2. 取 -70℃保存的农杆菌感受态插入冰中 5min, 待其融化, 加入 10ng 质粒 DNA(体积不大于 6μl, 感受态转化效率较高, 第一次使用前最好做预实验确定所加质粒的量), 用手拨打管底混匀, 立即插入冰中, 用 200μl 枪头将感受态 质粒混合物快速移到电击杯中, 盖上杯盖, 空管保留待用。
- 3. 启动电转仪, 设置参数:  $C=25\mu F$ ,  $PC=200\Omega$ , V=2.4kV(BioRad 电转仪推荐参数); 也可按所用电转仪推荐的参数操作。将电击杯快速放入电转槽中, 电击完成快速插入冰中, 电击完成快速插入冰中, 加入 700 $\mu$ l 无抗生素的 LB 并转移到感受态空管中, 28°C振荡培养 2~3 $\mu$ s。
- 4. 6000rpm 离心 1min 收菌, 留取 100μl 左右上清轻轻吹打重悬菌块涂布于含相应抗生素的 LB 或 YEB 平板上, 倒置放于 28°C培养箱培养 2-3d。

(当平板只含有  $50\mu g/ml$  kan 时,28°C培养 48h 即可;平板中同时加入  $50\mu g/ml$  kan, $20\mu g/ml$  rif 时,需 28°C培养 60h;如果使用的平板含有  $50\mu g/ml$  rif 则需要 28°C培养 72-90h)。

Order: 010-62617225 Technical: 010-62979301 Email: zomanbio@126.com



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。

## 注意事项:

- 1. 加入质粒时体积不应大于感受态体积的 1/10; 质粒不纯或存在乙醇等有机物污染, 转化效率急剧下降; 质粒增大一倍, 转化效率下降一个数量级。
- 2. 混入质粒时应轻柔操作。转化高浓度的质粒可相应减少最终用于涂板的菌量。
- 3. 平板上阳性克隆密度过大时,由于营养不足,阳性克隆生长变慢,菌落变小,为了获得大的菌落,应减少质粒用量。
- 4. 利福平浓度不应高于 25μg/ml, 过高的利福平浓度不利于农杆菌生长, 会降低其生长速度和转化效率。本公司感受态计算转化效率时所用平板只含有 50μg/ml kan, 若所用平板含有 20μg/ml rif 则转化效率降低到 1/2。
- 5. 培养基中加入利福平的目的是防止杂菌生长、筛选农杆菌;根据所用菌株抗性加入 Ti 质粒筛选抗 生素可防止 Ti 质粒丢失,但 Ti 质粒筛选抗生素不利于农杆菌的转基因操作,所以一般培养农杆菌时不考虑这些抗生素, Ti 质粒丢失的概率极低(可以忽略)。

