



BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL 感受态细胞

BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1209

目录编号	产品名称	包装单位
<input type="checkbox"/> ZC1209-1	BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL 感受态细胞	10×100μl
<input type="checkbox"/> ZC1209-2	BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL 感受态细胞	20×100μl

备注：以上包装均含有 Compcell Control Plasmid pUC19(0.1ng/μl) 5μl (质量控制用)。

储存 : -70°C 保存六个月。

产品介绍：

本公司生产的BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL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，转化效率高达 10^7 cfu/ μ g DNA以上。

基因型为：F⁻ompT hsdS(rB⁻mB⁻) dcm⁺ Tet^R gal λ(DE3) endA Hte [argU proL Cam^R] [argU ileY leuW Strep/Spec^R]

产品特点：

BL21-CodonPlus(DE3)-RIPL菌株来源于Stratagene公司的BL21-Gold菌株，缺少Lon蛋白酶和OmpT蛋白酶，从而减少对重组蛋白的降解，补充大肠杆菌缺乏的4种稀有密码子(AGA, AUA, CCC, CUA)对应的tRNA(argU, ileY, proL, leuW)，提高外源基因，尤其是富含AT-或GC-的真核基因在原核系统中的表达水平。该菌株染色体整合了λ噬菌体DE3区(DE3区含有T7噬菌体RNA聚合酶)，可同时表达T7 RNA聚合酶和大肠杆菌RNA聚合酶，可用于pET系列、pGEX、pMAL等质粒的蛋白表达，同时具有四环素、氯霉素、链霉素，壮观霉素抗性。

操作步骤：

以下操作均按无菌条件的标准进行：

- **转化:**取感受态细胞置于冰浴中(解冻1-2分钟)，加入目的DNA，轻轻混匀，在冰浴中放置30分钟。
注意：所使用DNA体积不要超过感受态细胞悬液体积的1/10, 100μl感受态细胞能够被1ng超螺旋质粒DNA所饱和。
- **热激:**将离心管置于42°C水浴中放置60-90秒，然后快速将管转移到冰浴中，使细胞冷却2-3分钟，该过程不要摇动离心管。
- **复苏:**向每个离心管中加入500μl无菌的SOC或LB培养基(不含抗生素)，混匀后置于37°C 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。
- **涂板:**根据实验要求(质粒，重组连接产物转化)，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°C培养12-16小时。



提示：

- 刚刚化冻的细胞，转化效率最高。化冻后感受态细胞冰浴条件下，半小时内活性无明显变化，因此，同时转化多支感受态细胞时尽量半小时内加完目的DNA。
- 感受态细胞应保存在-70℃，请避免反复冻融，以免降低感受态细胞的转化效率。
- 进行转化操作时，请在无菌条件下，根据相应温度要求进行实验。
- 避免用移液枪吹吸，整个过程要轻柔，尽量低温操作。
- 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。
- 诱导时，IPTG浓度可选(0.1-2mM均可)。
- 为获得需要量的蛋白，最佳诱导时间，温度，IPTG浓度需实验者优化。

Sample Induction Protocol (for reference only)

1. Inoculate a single colony from a freshly streaked plate into 5ml of LB medium containing the appropriate antibiotic for the plasmid and host strain.
2. Incubate with shaking at 200rpm at 37℃ overnight.
3. Inoculate 50ml of LB medium containing the appropriate antibiotic with 0.5ml of the overnight culture prepared in step 2(use the 500ml triangular flask as the container would be better).
4. Incubate with shaking at 150rpm at 37℃ until the OD 600 reaches 0.5-0.8.
5. (Optional)Pipet 1ml of the cultures into clean microcentrifuge tubes and place the tubes on ice until needed for gel analysis or storage at -20℃ . These will serve as the non-induced control samples.
6. Add IPTG to a final concentration of 1mM. Optimal time for induction of the target protein may vary from 2-16hours, depending on the protein.
7. Incubate with shaking at 120 rpm at 37℃ for 3-4hours. To determine the optimal time for induction of the target protein, it is recommended that a time course experiment be performed varying the induction from 2-16 hours.
8. Place the culture on ice for 10minutes. Harvest cells by centrifugation at 5,000×g for 10minutes at 4℃ .
9. Remove the supernatant and store the cell pellet at -20℃ (storage at lower temperatures is also acceptable).

IPTG配制：

Prepare a 1M solution of IPTG (Isopropyl- β -D-thiogalactoside; Isopropyl- β -D-thiogalactopyranoside) by dissolving 2.38g of IPTG in dd water and adjust the final volume to 10ml. Filter sterilize before use.