

# E.coli BL21 Condon Plus(DE3)-RIL 感受态细胞

## ● 产品规格

E.coli BL21 Condon Plus ( DE3 ) -RIL 感受态细胞 100μl\*10

## ● 储存条件

-80°C(12 个月)

## ● 基因型

F-ompT hsdS(rB-mB-) dcm+ TetR gal λ(DE3) endA Hte [argU proL CamR] [argU ileY leuW Strep/SpecR]

## ● 产品简介

BL21-CodonPlus(DE3)-RIL 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、leuW )，提高外源基因，尤其是富含 AT- 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，具有氯霉素抗性。BL21- Codon Plus(DE3)-RIL 感受态细胞由特殊工艺制作，经 pUC19 质粒检测转化效率高达 108cfu/μgDNA

## ● 使用说明

1) . 取 100ul 感受态细胞置于冰浴中融化。

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 μl 感受态细胞能够被 1ng 超螺旋质粒 DNA 所饱和 )，用移液器轻轻吹打混匀，静置冰浴 30min。

3) . 42°C热击 45sec，然后快速将离心管转移到冰浴中静置 2-3min，该过程不要摇动离心管。

4) . 每个离心管中加入 450ul 无菌的 SOC 或 LB 培养基 ( 不含抗生素 )，混匀后置于 37°C 摆床，150 rpm 振荡培养 45 ~ 60min 使菌体复苏。

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°C 直至液体被吸收，倒置培养，37°C 培养 12~16h。

## ● 注意事项

1) . 刚化冻的细胞转化效率最高，避免反复化冻。

2) . 质粒质量和浓度等的差异会使转化效率有所下降。

\*本试剂仅供实验室研究使用