

Stbl2 感受态细胞

- **产品规格**

Stbl2 感受态细胞 100 μ l*10

- **储存条件**

-80 $^{\circ}$ C(12个月)

- **基因型**

F- mcrA Δ (mcrBC-hsdRMS-mrr)recA1 endA1lon gyrA96 thi supE44 relA1 λ - Δ (lac-proAB)

- **产品简介**

本产品是采用大肠杆菌 Stbl2 菌株经特殊工艺处理得到的感受态细胞，适合克隆不稳定插入片段、适于克隆甲基化的基因组序列，也可用于慢病毒载体载体的构建。

特点：1. Stbl2 菌株来源于 JM109 E. coli strain。2. mcr A 突变和 mcr BC-hsdRMS-mrr deletion 使该菌株更适于克隆甲基化的基因组序列；同时 Stbl2 也可用于慢病毒载体的构建。3. recA1 和 endA1 的突变有利于克隆 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。不可用于蓝、白斑筛选。pUC19 质粒检测，转化效率可达 10⁸ cfu/ μ gDNA。

- **使用说明**

- 1). 取 100 μ l 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 μ l 感受态细胞能够被 1 ng 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 $^{\circ}$ 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 $^{\circ}$ C摇床，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 $^{\circ}$ C直至液体被吸收，倒置培养，37 $^{\circ}$ C培养 12~16h。

- **注意事项**

- 1). 感受态细胞最好在冰中缓慢融化，8分钟内加入目标 DNA，不可在冰中放置时间过长，长时间存放会降低转化效率。
- 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。

***本试剂仅供实验室研究使用**