GV3101(pSoup)化学感受态

■ 产品简介

GV3101(pSoup)菌株为 C58 型背景,核基因中含有筛选标签——利福平抗性基因 Rif,为了便于转化操作,此菌株携带一无自身转运功能的胭脂碱型 Ti 质粒 pMP90(pTiC58DT-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,pMP90(pTiC58DT-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)。pMP90(pTiC58DT-DNA)型 Ti 质粒含有筛选标签 Gent,赋予 GV3101 菌株庆大霉素抗性;在 GV3101 菌株中转入 help 质粒:pSoup 即为 GV3101(pSoup)菌株,可帮助 pGreen,62SK,pGs2 系列质粒在农杆菌中复制,同时赋予该菌株四环素(Tet)抗性。适用于拟南芥、烟草、玉米、土豆等植物的转基因操作。本公司生产的 GV3101(pSoup)化学转化感受态细胞经特殊工艺制作,pGs2(Kan^R)质粒检测转化效率 \geq 10 3 cfu/µg DNA。

■ 产品组成

组分	KW-96305
GV3101(pSoup)化学感受态	10×100 μL

基因型: C58 (Rif^R) TipMP90 (pTiC58DT-DNA) (Gent^R) Nopaline(pSoup-Tet^R)

■ 存储条件

-80℃保存: 请勿将本品置于-20℃或者液氮中保存!

■ 使用方法

- 1. 将感受态细胞从-80℃中取出,在手心或室温片刻使其部分融化,处于冰水混合状态时插入冰中;
- 2. 每 100 μL 感受态加入 0.01-1 μg 待转化的质粒 DNA(加入质粒 DNA 体积不超过 10 μL), 用手轻轻拨打管底混匀, 依次于冰上静置 10 min、液氮 5min (或-70℃干冰乙醇浴 5 min)、37℃水浴 5 min、冰浴 5 min;
 - 3. 加入 900 μL 无抗生素的 YEB 液体培养基,于 28℃振荡培养 2~3 小时。
- 4. 6000 rpm, 1 min 离心收菌, 留底部 100 μL 左右菌液轻轻吹打重悬菌块, 涂布于含相应抗生素的 YEB 平板上, 倒置放于 28℃培养箱培养 2~3 天(当平板只含有 50 μg/mL Kan 时, 28℃培养 48 h 即可; 平板中同时加入 50 μg/mL Kan, 20 μg/mL Rif 时, 需 28℃培养 60 h; 如果使用的平板含有 50 μg/mL Rif 时,则需要 28℃培养 72~90 h)。

■ 注意事项

- 1. 感受态细胞解冻后应立即使用,禁止反复冻融;
- 2. 加入的待转化 DNA 的总体积不应超过感受态细胞体积的 1/10;
- 3. 建议利福平浓度不高于 25 µg/mL,过高浓度的利福平会降低农杆菌的生长速度和转化效率;

4. 由于 Ti 质粒丢失的概率极低(可以忽略), 所以一般培养农杆菌时不考虑添加相应抗生素。