



## JM109 Chemically Competent Cell 使用说明书

产品编号: CC505

保存条件(保质期): -80℃(6个月)

产品规格: 100µL/支

## 基因型:

endA1 recA1 gyrA96 thi-1 hsdR17 (rk-,mk+) relA1 supE44 D (lac-proAB) [F'traD36 proAB laqI qZΔM15] 产品说明:

JM109 菌株来源于 E.coli K strain,是提取高质量 DNA 的理想菌株,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。携带 hsdR17 基因型背景,使得异源 DNA 不被内源核酸酶系统降解。laqI qZ $\Delta$ M15 的存在使 JM109 可用于构建克隆,蓝白斑筛选实验;JM109 感受态细胞经特殊工艺制作,pUC19 质粒检测转化效率可达  $10^8$ cfu/ $\mu$ g DNA。

## 操作方法:

- 1. JM109 感受态细胞从-80℃拿出,迅速插入冰中,5 min 后待菌块融化,加入目的 DNA (质粒或连接产物) 并用手拨打 EP 管底轻轻混匀(避免用枪吸打),冰中静置 25 min。
- 2. 42℃水浴热激 45 s, 迅速放回冰上并静置 2min, 晃动会降低转化效率。
- 3. 向离心管中加入 700 μL 不含抗生素的无菌培养基(2×YT 或 LB), 混匀后 37℃, 200 rpm 复苏 60 min。
- 4. 5000 rpm 离心 1 min 收菌,留取 100  $\mu$ L 左右上清轻轻吹打重悬菌块并涂布到含相应抗生素的 2×YT 或 LB 培养基上。
- 5. 将平板倒置放于37℃培养箱过夜培养。

## 注意事项:

- 1. 感受态细胞最好在冰中缓慢融化,插入冰中 8 min 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。