

## Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids) 产品说明书

### ● 产品规格和内容:

包装名称	货号	包装含量	包装数量	保存条件/时间
Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids)	CAT#: YEM7021S- 01/02	10.9g (可配 0.5L Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids))	5 袋/10 袋	室温干燥/24 个月
		50% 葡萄糖 (过滤除菌)	100ml/200ml	室温干燥/24 个月
		10mg/ml 色氨酸溶液 (过滤除菌)	25ml/50ml	4°C/12 个月

### ● 产品组分与配方:

产品组分	Minimal Dextrose Plates (含亮氨酸, 不含色氨酸) 配方/L	Minimal Dextrose Plates (含亮氨酸, 含色氨酸) 配方/L
YNB(含硫酸铵, 无氨基酸)	6.7g	6.7g
葡萄糖	20g	20g
L-亮氨酸/L- leucine	0.1g	0.1g
L-色氨酸/L- tryptophan	—	0.1g
Agar	15g	15g

### ● PH 值( 25°C): 6.0±0.2

### ● 产品说明

Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids) 是一种适用于 EBY100 酵母菌株的合成培养基, YNB 提供氮源、维生素、微量元素; 葡萄糖提供碳源; 只含有亮氨酸的 Minimal Dextrose Plates 可以用来筛选含有质粒的 EBY100 菌落; 同时含有亮氨酸、色氨酸的 Minimal Dextrose Plates 用于 EBY100 划线活化。

### ● 使用方法

Minimal Dextrose Plates (含亮氨酸, 不含色氨酸) 配制方法: 取 Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids) 一袋, 加蒸馏水 400ml 搅拌溶解后, 定容到 0.48L, 121°C-15min 高压灭菌, 灭菌后温度降到 55 度以下, 加入 20ml 50%葡萄糖溶液。

Minimal Dextrose Plates (含亮氨酸, 含色氨酸) 配制方法: 取 Minimal Dextrose Plates (with Amino Acids) 一袋, 加蒸馏水 400ml 搅拌溶解后, 定容到 0.48L, 121°C-15min 高压灭菌, 灭菌后温度降到 55 度以下, 加入 20ml 50%葡萄糖溶液, 5ml 10mg/ml 色氨酸溶液。

### ● 注意事项

1. 若发现有严重吸潮现象, 停止使用或酌情增加用量。若配制少于 0.5L, 按比例加入即可。

## ● EBY100 中 Aga2p 融合蛋白的诱导表达 Protocol (for reference only)

EPY100 菌株的培养可以用 YPD 也可以用 Minimal Dextrose Plates (with leucine、tryptophan) ;

PYD1 质粒转化 EPY100 感受态, 筛选阳性菌落的平板可以用以下四种培养基的固体形式: SD/-Trp/-Ura with Agar (货号: YM3234S), Minimal Dextrose Plates (with leucine)(货号: YEM7021S), YNB-CAA Medium (with glucose)(货号: YEM7001S), 或 SD-CAA medium (货号: YEM7011S), 常用 SD/-Trp/-Ura with Agar. Aga2p 融合蛋白的诱导表达前的酵母细胞扩增步骤可以用以上四种培养基的液体形式, 常用 SD/-Trp/-Ura Broth (货号: YM3234L) 或 YNB-CAA Medium (with glucose).

注意: PYD1 质粒转化 EPY100 感受态的筛选培养基或融合蛋白诱导前的扩增步骤主要用来筛选出含有质粒的阳性菌落及蛋白诱导前扩增酵母细胞, 用何种培养基影响不大; 但是因试验展示的蛋白不同, 诱导融合蛋白的最佳诱导培养基需要做预试验确认, 不同的诱导培养基可能产生不同的诱导效果, 下面列出常用的八种 Aga2p 融合蛋白诱导培养基:

培养基名称	货号	特点	培养基名称	货号	特点
SG/-Trp/-Ura Broth	YEM7134L	只添加半乳糖, 菌生长慢	YNB-CAA Medium (with galactose)	YEM7001L	只添加半乳糖, 菌生长慢
SGR/-Trp/-Ura Broth	YEM7234L	含半乳糖、棉子糖, 菌生长快	SG-CAA medium	YEM7012L	只添加半乳糖, 菌生长慢
SDG/-Trp/-Ura Broth	YEM7334L	含葡萄糖、半乳糖, 菌生长快	SGR-CAA medium	YEM7013L	含半乳糖, 棉子糖, 菌生长快
SDGR/-Trp/-Ura Broth	YEM7434L	含葡萄糖、半乳糖、棉子糖, 菌生长快	SDG-CAA medium	YEM7014L	含葡萄糖、半乳糖、棉子糖, 菌生长快

更常用的诱导培养基是 YNB-CAA Medium (with galactose)或 SGR/-Trp/-Ura Broth.

下面以 YNB-CAA Medium (with galactose)液体培养基为例简要介绍 EBY100 中 Aga2p 融合蛋白的诱导表达步骤:

1. 准备未转化质粒的 EBY100, EBY100(含 pYD1 空载体)和 EBY100(含 pYD1-gene)三种菌落, 其中 EBY100、EBY100(含 pYD1 空载体)作为对照使用
2. 酵母菌接种到 10ml SD/-Trp/-Ura Broth 或 YNB-CAA (with glucose)中 (用 50ml 或 100ml 三角瓶), 30°C、200rpm 过夜摇菌。
3. 第二天早晨测酵母在 600nm 处的吸光值。OD600 应介于 2-4 之间, 如果 OD600 低于 2, 继续摇菌, 若高于 4, 取 1ml 酵母菌液重新接种到 9ml YNB-CAA Medium(with galactose)液体培养基中继续摇菌到合适的浓度。
4. 在室温下超净台操作, 将酵母培养物转移到离心管中, 3000g 离心 5 分钟, 弃上清, 吸干残液, 注意不要污染。
5. 加入含有 2%半乳糖的 YNB-CAA Medium(with galactose)液体培养基, 将细胞沉淀重悬到 OD600=0.6-0.8, 同时取 OD600 为 0.6-0.8 的酵母培养物 4ml 作为诱导前的对照组样品(0 点)放冰中或 4 度, 或离心后弃上清放 -20 度保存。
6. 可在 20-25°C 环境温度下 200rpm 诱导 EBY100 中目的蛋白的表达。注意: 一般情况下, 优先在 20°C 下诱导 Aga2p 融合蛋白的表达, 某些特殊蛋白 (比如有些蛋白表达会影响酵母的细胞周期, 降低酵母生长速度; 或低温影响其二级结构、蛋白表达速度) 可以提高温度到 25 度。
7. 在 48 小时的诱导时间段内, 每隔 12h 取样一次(0 点样品已取), 在诱导的第 12h、24h、36h、48h 四个时间点各取一次样品(注意: 取样的量要与 0 点取样一致, 可根据 OD600 值计算每个取样时间点所取样的体积)。Aga2p 融合蛋白最快在菌体转移到半乳糖培养基后 5h 可以检测到, 表达量高峰在 12-48h, 72h 后酵母衰老、裂解会导致 Aga2p 融合蛋白降解, 检测不到。
8. Aga2p 融合蛋白检测: 若做 FITC 染色, 样品放冰中或 4 度保存, 直到所有样品准备完毕, 继续进行后面的染色步骤; 若做 western 鉴定 Aga2p 融合蛋白的表达, 所有样品可离心后保留沉淀, 放 -20 度保存。
9. 实验者第一次操作本试验, 最好准备 EBY100、EBY100(含 pYD1 空载体)和 EBY100(含 pYD1-gene)三种菌落做对照试验, 前两个对照组菌落可以只在 0h、24h 取两个样, EBY100(含 pYD1-gene)菌落按步骤 7 中的时间点取样, 也可每隔 6h 取样一次, 根据染色或 western 实验找到 Aga2p 融合蛋白最大表达量的时间点。操作熟练后可以不设对照组。