

DH10Bac Chemically Competent Cell 产品说明书

● 产品规格 (CAT#: DL1071)

DH10Bac Competent Cell	100μl /支
pUC19 (control vector, 10pg/μl)	10μl
保存条件 (保质期) :	-80°C (6 个月)

● 基因型

F- *mcrA* Δ(*mrr-hsdRMS-mcrBC*) φ80/*lacZ*ΔM15 Δ/*lacX74* *recA1 endA1 araD139* Δ(*ara, leu*)7697 *galU galK λ- rpsL nupG* /pMON14272 / pMON7124

● 产品说明

DH10Bac 菌株主要用于生产重组杆状病毒分子(Bac-to-Bac 杆状病毒表达系统)。该菌株中含有父本杆粒 bMON14272 、辅助质粒 pMON7124 : 父本杆粒 bMON14272 包含 mini-F 复制子, 卡那抗性基因, 完整野生型 AcMNPV 病毒基因组(昆虫细胞复制、包装病毒衣壳骨架等必需基因), 晚期 / 极晚期强启动子蛋白表达框(外源蛋白表达框), *attTn7* 位点和 *lacZ* α 互补因子; 辅助质粒 pMON7124 含有 *tnsABCD* 区(*tnsABCD* region supplies the transposition proteins required for insertion of the mini-Tn7 from the donor plasmid into its target site on the parent bacmid), 编码转移酶和四环素抗性基因, 主要作用是促进 Tn7 转移, 提高供体质粒 pFastBac (具有庆大霉素抗性) 转化后的基因转座效率。*mcrA*、*mcrBC* 及 *mrr* 突变使 DH10Bac 菌株适合于克隆富含甲基胞嘧啶或甲基腺嘌呤的 DNA (Therefore, genomic DNA, both prokaryotic and eukaryotic, can be cloned efficiently in DH10Bac)。*recA1* 和 *endA1* 的突变有利于插入 DNA 的稳定和高纯度质粒 DNA 的提取。φ80/*lacZ*ΔM15 的存在使 DH10Bac 可用于蓝白斑筛选, DH10Bac 感受态细胞经特殊工艺制作, pUC19 质粒 (2686bp, Amp^R) 检测转化效率>10⁸cfu/μg DNA。

● 操作方法

供体质粒 (pFastBac 等) 转化重组方法:

1. DH10Bac 感受态细胞从-80°C拿出, 迅速插入冰中, 5 分钟后待菌块融化, 加入供体质粒 (pFastBac 等) 1ng, 并用手拨打 EP 管底混匀, 冰中静置 25 分钟。
2. 42°C水浴热激 45 秒, 迅速放回冰中并静置 2 分钟, 晃动会降低转化效率。
3. 向离心管中加入 900μl 不含抗生素的 SOC 液体培养基, 37°C, 225 rpm 复苏 4 小时。
4. 复苏完成后, 用 SOC 稀释转化液到 (10⁻¹, 10⁻²), 吸取每个稀释梯度复苏液 100ul 铺一个 LB 平板 (共涂 3 个平板), 平板包含 50ug/ml Kan, 7ug/ml Gentamicin, 7ug/ml tetracycline, 40ug/ml X-gal, 40ug/ml IPTG。
5. 将平板倒置放于 37°C培养箱 48h (抗生素含量较高, 需在 37 度长时间培养才能挑到成功重组的合适克隆)。

阳性验证：

1. 挑 10 个白色的克隆，重新划线在 LB 平板（50ug/ml Kan, 7ug/ml Gentamicin, 7ug/ml tetracycline, 40ug/ml X-gal, 40ug/ml IPTG）。37 度过夜培养。
2. 挑选白色的克隆，转接到含有 50ug/ml Kan, 7ug/ml Gentamicin, 7ug/ml tetracycline 的 LB 培养液中，过夜培养。
3. 使用质粒中提或大提试剂盒或异丙醇-醋酸钠法抽提重组质粒 DNA（病毒杆粒 > 100kb，质粒小提试剂盒提取质粒浓度过低，杂质含量高，不适合后续的昆虫细胞转染试验）。
4. 使用 PCR 法分析重组质粒是否正确重组。

pUC19 检测转化效率方法：

1. DH10Bac 感受细胞态从 -80℃ 拿出，迅速插入冰中，5 分钟后待菌块融化，加入目的 DNA（质粒或连接产物）并用手拨打 EP 管底混匀，冰中静置 25 分钟。
2. 42℃ 水浴热激 45 秒，迅速放回冰中并静置 2 分钟，晃动会降低转化效率。
3. 向离心管中加入 700μl 不含抗生素的无菌培养液 LB，37℃，200 rpm 复苏 60 分钟。
4. 取 100μl 转化液涂布到含 50-100ug/ml 氨苄的 LB 平板上。
5. 将平板倒置放于 37℃ 培养箱 12-16h，统计计算转化效率。

● 配套试剂货号

产品名称	货号	产品名称	货号	产品名称	货号
pFastBac-HTC 质粒	CAT#: PA1006	pFastBac1	CAT#: PA1007	pFastBac-HTA	CAT#: PA1008
pFastBac-Dual	CAT#: PA1009	LB 固体培养基	CAT#: CM1010S	硫酸卡那霉素	CAT#: YC9020L
氨苄青霉素钠	CAT#: YC9020L	庆大霉素	CAT#: YC9090L	四环素	CAT#: YC9050L
X-Gal 溶液	CAT#: YC8012	IPTG 溶液	CAT#: YC8024	Sf9/Sf21 培养基	CAT#: ISC2001
High five 培养基	CAT#: ISC2011	Sf9 细胞	CAT#: ISC1001	High five 细胞	CAT#: ISC1011
昆虫细胞 RapidEx 快速瞬时表达系统	CAT#: ISC2201	InsectBac 杆状病毒表达系统	ISC2211	昆虫细胞裂解和纯化试剂盒	CAT#: ISC2301

● 注意事项

1. 感受态细胞最好在冰中缓慢融化，插入冰中 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. 转化高浓度的质粒可相应减少最终用于涂板的菌量。
3. 涂板时务必涂干，平板表面不留任何水份。
4. 若要获得大量，高纯度质粒，建议在 TB 培养基（唯地 CAT#: CM1018L）中摇菌培养（以标准质粒 PUC19 为例：在 TB 营养液中过夜培养的菌体浓度和质粒产量为 LB 的 3-4 倍，SOC 的 2 倍）