



# **GV3101(pSoup) Chemically Competent Cell**

产品货号: NGC102 产品规格: 100 μl/支

基因型: C58 (rifR) Ti pMP90 (pTiC58DT-DNA) (gentR) Nopaline(pSoup-tetR)

产品介绍:

GV3101 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 化学转化感受态细胞经特殊工艺制作,转化效率>10³cfu/μg DNA。

### 操作方法:

- 1. 取-80℃保存的农杆菌感受态于室温或手心片刻待其部分融化,处于冰水混合状态时插入冰中。
- 2.每 100  $\mu$ I 感受态加入 0.01-1  $\mu$ g 质粒 DNA(转化效率较高,第一次使用前最好做预实验确定所加质粒的量),用 手拨打管底混匀,依次于冰上静置 5 分钟、液氮 5 分钟、37℃水浴 5 分钟、冰浴 5 分钟。
- 3. 加入 700 μl 无抗生素的 LB 或 YEB 液体培养基 , 于 28℃振荡培养 2~3 小时。
- 4. 6000 rpm 离心一分钟收菌,留取 100 μl 左右上清轻轻吹打重悬菌块涂布于含相应抗生素的 LB 或 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 则需要 28℃培养 72-90 h)。

### 农杆菌相关抗生素配方:

抗生素	原液	工作液	
羧苄青霉素 ( carb )	双蒸水溶解,0.22 μm 滤膜过滤除菌	50 mg/ml	50 µg/ml
硫酸卡那霉素 (kan)	双蒸水溶解,0.22 μm 滤膜过滤除菌	50 mg/ml	50 µg/ml
链霉素 ( strep )	双蒸水溶解,0.22 μm 滤膜过滤除菌	10 mg/ml	50 µg/ml
利福平 (rif)	DMSO 溶解 , 0.22 μm 滤膜过滤除菌	10 mg/ml	20 µg/ml
庆大霉素 (gent)	双蒸水溶解 , 0.22 μm 滤膜过滤除菌	20 mg/ml	40 µg/ml

# 常用农杆菌抗性:(R:抗;S:敏感)

农杆菌菌株	羧苄青霉	链霉素 (strep)	利福平 (rif)	庆大霉素 (gent)	硫酸卡那霉素
	(carb)				(kan)
AGL-1	R	S	R	S	S
EHA101	S	S	R	S	R
EHA105	S	S	R	S	S
LBA4404	S	R	R	S	S
GV3101	S	S	R	R	S

南京斯博慕牛物科技有限公司





### LB 及 YEB 配方:

component	LB(液体)/L	LB(固体)/L	component	YEB(液体)/L	YEB(固体)/L
Tryptone	10 g	10 g	Tryptone	5 g	5 g
Yeast extract	5 g	5 g	Yeast extract	1 g	1 g
NaCl	10 g	10 g	牛肉浸膏	5 g	5 g
NaOH	调 PH 到 7.0	调 PH 到 7.0	蔗糖	5 g	5 g
Agar	-	15 g	MgSO4*7H2O	0.49 g	0.49 g
			NaOH	调 PH 到 7.0	调 PH 到 7.0
			Agar	-	15 g

#### 注意事项:

- 1. 加入质粒时体积不应大于感受态体积的 1/10; 质粒不纯或存在乙醇等有机物污染, 转化效率急剧下降; 质粒增大一倍, 转化效率下降一个数量级。
- 2. 转化高浓度的质粒可相应减少最终用于涂板的菌量,本公司生产的 GV3101(pSoup)化学转化感受态细胞具有四环素抗性,但在转入目标质粒涂板筛选阳性克隆时,只需加入目标质粒抗性的抗生素,不加四环素。
- 3. 平板上阳性克隆密度过大时,由于营养不足,阳性克隆生长变慢,菌落变小,为了获得大的菌落,应减少质粒用量。
- 4. 利福平浓度不应高于 25 μg/ml, 过高的利福平浓度不利于农杆菌生长, 会降低其生长速度和转化效率。
- 5. 培养基中加入利福平的目的是防止杂菌生长、筛选农杆菌;根据所用菌株抗性加入链霉素或庆大霉素可防止 Ti 质粒丢失,但链霉素不利于农杆菌的转基因操作,培养农杆菌时不考虑链霉素或庆大霉素,Ti 质粒丢失的概率极低(可以忽略)。

## 保存条件:

-80℃保存6个月。