



GS115 感受态细胞

GS115 Chemically Competent Cell

Cat.NO. ZC1651

感受态组成	保存	规格
GS115 Chemically Competent Cell	-80℃ (6 个月)	100μl×10 支
Carrier DNA(原酵母促转化剂)	-20℃ (12 个月)	100μl
毕赤酵母转化液	-20℃ (24 个月)	5ml

产品介绍:

GS115 是毕赤酵母菌株, 属于真核细胞。一般的针对原核生物的抗生素例如卡那和氨苄对酵母是无效的, 因此为了防止大肠杆菌等原核生物对酵母培养菌株污染, 往往会在培养基中加入一些氨苄和卡那霉素的抗生素, 来抑制细菌的污染和生长。GS115 毕赤酵母自身表型为 Mut⁺, 但是 GS115 转化株既能够产生出 Mut⁺ 菌株, 也能够产生出 Muts 菌株。目的蛋白在这两种转化株的表达水平可能是不同的, 并且具有不可预测性, 所以只有通过实验才能得到最好的酵母表达方案。

毕赤酵母适宜的生长温度是 28℃至 30℃, 温度超过 32℃对蛋白的表达是有害的, 并可能导致细胞的死亡。GS115 毕赤酵母是组氨酸缺陷型(His4 基因型), 如果表达载体上携带有组氨酸基因, 可补偿宿主菌的组氨酸缺陷, 因此可以在不含组氨酸的培养基上筛选转化子。这些受体菌自发突变为组氨酸野生型的概率一般低于 10⁻⁸。GS115 毕赤酵母可以在 YPD 培养基中生长, 或者在补充有组氨酸的 minimal media 中生长, 但是无法在单独的 minimal media 培养基中生长。质粒转化毕赤酵母 GS115 的菌株的方法有很多, 如电转化、化学转化等。根据实验方法的不同, 用的试剂和培养基有所不同。

基因型为: His4; 表型 :Mut⁺

操作方法:

1. 取需转化质粒 5μg, 酶切, 回收;
2. 取一支无菌的 1.5ml EP 管, 依次加入预冷的线性质粒 1-5μg(体积不高于 15μl), 酵母促转化剂 10μl, 100μl 冰上融化的 GS115 感受态细胞, 毕赤酵母转化液 500μl, 轻轻翻转混匀 6-8 次。
3. 30℃水浴 30min, 每 15min 轻轻翻转混匀 6-8 次。
4. 42℃水浴 30min, 每 15min 轻轻翻转混匀 6-8 次。(水浴时间缩短会降低转化效率)
5. 12000rpm 瞬时离心弃上清, 每支加 1ml 的 YPG Plus(或 YPG)于 30℃复苏 1h(用于提高转化效率, 也可不做)。
6. 12000rpm 瞬时离心弃上清, 用 100μl 0.9% NaCl 重悬, 涂板, 30℃培养 3-7d。

注意事项:

1. 使用 Carrier DNA 前, 请把 Carrier DNA 插入 95℃金属浴 10min 或在沸水中煮沸 5min, 然后立即放在冰上, 用后放在 -20℃储存备用。
2. 转化液低温环境下会析出, 请于常温下完全溶解后使用。
3. 转化全程要无菌操作。
4. 12000rpm 瞬时离心指离心速度升到 12000rpm 时立即停止离心。