

# EGY48 酵母感受态细胞

## EGY48 Chemically Competent Cell 说明书

<u>产品货号</u>: ML-G2042

保存条件: -80℃

<u>产品规格</u>: 10×100µl 50×100µl

产品介绍

基 因 型

MAT a, ura3, his3, trp1, LexAop (x6)-LEU2

简 要 说 明

EGY48 菌株是 Clontech 公司开发的 LexA 系统酵母双杂实验用菌株, MATa



型,可直接转化质粒进行蛋白互作验证或筛库试验;Transformation marker为: his3, trp1, ura3,报告基因为: LEU2;报告基因 UAS(上游激活序列)来源于 LexA op(x6),只有当 Bait 和 Prey 互作时才能启动 LEU2 表达。EGY48-LexA 酵母双杂系统系统需要三种质粒配套使用: pLexA、pB42AD、p8op-LacZ。质粒 pLexA 的筛选标志为 HIS3,用于表达 DNA-BD(来自原核的 202个氨基酸残基组成的 LexA 蛋白)与目标蛋白(Bait)的融合蛋白;质粒 pB42AD的筛选标志为 TRP1,用于表达 AD(来自疱疹病毒的 88 个氨基酸残基组成的 B42AD 蛋白)与目标蛋白(Prey)的融合蛋白;报告质粒 p8op-LacZ 的筛选标志为 URA3,报告基因为 LacZ,报告基因 UAS 来源于 LexA op(x8),只有当 Bait 和 Prey 互作时才能启动 LacZ 表达。MLBio High5TM 系列 EGY48 感受态细胞经特殊工艺制作,-80℃可保存三个月,经 PGBKT7 质粒检测转化效率 >104cfu/μg DNA。

### 操作说明

- **1.**取 100 μl 冰上融化的 EGY48 感受态细胞,依次加入预冷的目的质粒 2-5 μg,Carrier DNA (95-100 度 5 min,快速冰浴,重复一次) 10 μl,PEG/LiAc 500μl 并吸打几次混匀,30 度水浴 30 min (15 min 时翻转 6-8 次混匀)。
- 2.将管放 42℃水浴 15 min (7.5 min 时翻转 6-8 次混匀)。
- 3.5000 rpm 离心 40 s 弃上清,ddH2O 400 µl 重悬,离心 30s 弃上清。
- **4.**ddH2O 50 µl 重悬,涂板,29℃培养 48-96 h。

Preparation of Media:

YPDA (1L):



Tryptone 20g

yeast extract 10g

0.2% adenine 15ml

补水到 950ml, 用盐酸调 PH 到 6.5

Agar 20g (for plates only)

121 度,15 分钟高压灭菌,待培养基温度降到 55 度时,加入已过滤的 40% 葡萄糖 50  $\,\mathrm{ml}$ 

#### 0.2% adenine (1L)

Adenine 2g

补水到 1L,溶解后高压灭菌或 0.22um 滤膜过滤除菌

#### 注意事项

- 1.MLBio 感受态细胞最好在冰上融化。
- 2.转化高浓度的质粒可相应减少最终用于涂板的菌量。
- 3.同时转化 2-3 种质粒时可增加质粒的用量。
- **4.**EGY48 感受态细胞酵母菌株对高温敏感,最适生长温度为 27-30℃;高于 31 ℃,生长速度和转化效率呈指数下降。
- 5.酵母在缺陷培养基中生长速度比 YPDA 培养基慢,培养基中缺陷成分越多,生长越慢,以转化涂板为例:涂 YPDA 平板 29℃,48h 培养可见直径 1mm 克隆;涂 SD 单缺平板 29℃,48-60h 培养可见直径 1mm 克隆,涂 SD 双缺平板



℃,60-80h 培养可见直径 1mm 克隆,涂 SD 三缺或四缺平板平板 29℃,80-90h 培养可见直径 1mm 克隆。