

## 製品情報



商品名 : DynaCompetent Cells Zip BL21(DE3)  
(旧製品名 Zip Competent Cell BL21(DE3))

商品番号 : DS255

容量 : 100  $\mu$ l × 10

形質転換効率 : > 2 × 10<sup>6</sup> cfu/  $\mu$ g (pUC19) 本製品は研究用試薬です

DynaCompetent Cells Zip BL21(DE3)は短時間で形質転換ができるコンピテントセルです。ヒートショックやヒートショック後の培養は不要で、形質転換操作は約 5 分で終了します。

大腸菌株 BL21(DE3)はタンパク発現に用いられる最も一般的な大腸菌株の一つです。BL21(DE3)は BL21 株の染色体に  $\lambda$  DE3 遺伝子が組み込まれた大腸菌株で、 $\lambda$  DE3 遺伝子上には lacUV5 プロモーターの制御下に T7 RNA ポリメラーゼ遺伝子が配置されています<sup>1)</sup>。この BL21(DE3)株に目的のタンパク質遺伝子を組み入れた T7 プロモーター発現ベクター(例: pET vector)を導入すると、イソプロピル- $\beta$ -D-チオガラクトピラノシド(IPTG)添加で、lacUV5 プロモーターにより T7 RNA ポリメラーゼが誘導され、この T7 RNA ポリメラーゼが T7 プロモーターからの目的タンパク質遺伝子の転写を引き起こし、これによりその目的タンパク質の強力な発現がおこなわれます。<sup>1)</sup> BL21(DE3)は大腸菌 B 株由来の菌株であり、発現タンパクを劣化させる lon プロテアーゼや ompT 外膜エンドプロテアーゼを有していません。

### 大腸菌株 BL21(DE3)の遺伝子型:

F<sup>-</sup> ompT hsdS(r<sub>B</sub><sup>-</sup> m<sub>B</sub><sup>-</sup>) gal dcm  $\lambda$  (DE3)  
( $\lambda$  (DE3): lacI, lacUV5-T7 gene 1, indI, samI, nirS)

### 保存条件:

-80°Cで保管してください。納品から12カ月間は形質転換効率の低下はありません。

コンピテントセルは温度の変化によって品質が低下します。納品時にはドライアイス同梱の容器から直接 -80°Cの冷凍庫に移してください。

### コンピテントセルの取り扱いについて:

- コンピテントセルは機械的の刺激に弱いため、過度の攪拌はしないでください。
- コンピテントセルを氷上で融解し、放置すると、形質転換効率は徐々に低下します。形質転換はコンピテントセルを氷上で融解した直後に行ってください。
- 融解後に再凍結したコンピテントセルの使用は推奨されません。

### 品質検査 :

0.2 ng のスーパーコイル状態の pUC19 プラスミドを用いて、p2 に示す形質転換法により形質転換を実施。その後 50  $\mu$ g/ml のアンピシリンを含む LB プレートに塗布し、37°Cで一晩インキュベート。得られたコロニー数により形質転換効率は 2 × 10<sup>6</sup> CFU/  $\mu$ g 以上であることを確認しています。

## 製品情報

### BL21 株の使い分け :

弊社では 3 種類の BL 株大腸菌を取り扱っています。用途により、適した株をご利用ください。

株	誘導方法	特長	注意点
BL21	CE6 ファージの 感染が必要	非誘導時の発現の 厳密な制御	誘導の工程が煩雑
BL21(DE3)	IPTG	高いレベルの発現	誘導前に少量の タンパク発現が起きる
BL21(DE3)pLysS	IPTG	非誘導時の発現を 低下	BL21(DE3)より やや発現量が少ない

### 形質転換の手順 :

#### ● ご用意いただくもの

- ・ 抗菌薬を添加したLBプレート
- ・ 氷を入れた容器
- ・ 滅菌されたスプレッダー

#### ● 形質転換

1. コンピテントセルを氷上で融解する(コンピテントセルはチューブ1本あたり100  $\mu$ lです)。
2. DNA試料<sup>\*1, 2</sup>をコンピテントセルに加え、タッピングで液を混合する。

\*<sup>1</sup> DNA試料の液量はコンピテントセル液量の5%を越えないようにしてください。

(例: 100  $\mu$ lのコンピテントセルに対して5  $\mu$ l以下)。

\*<sup>2</sup> 過剰なコロニーが生成することが予想される場合には、DNA試料を希釈してください。

3. 氷上で5分間静置。
4. 100  $\mu$ lの形質転換体を37°Cであらかじめ温めておいた抗菌薬添加LB寒天培地に塗布。
5. 37°Cで一晩培養。

#### ● 形質転換における注意点

1. T7 発現系は、強力な発現系であるため、IPTG 非誘導時でも低レベルの目的タンパク質の発現が起きます。この低レベルでの発現は、目的タンパク質が大腸菌に対して毒性を有する場合、問題となることがあります。その場合、非誘導時の発現を減らすために以下の方法が必要となることがあります。

- a) BL21(DE3)株の代わりに、BL21(DE3)pLysS 株を使用する\*。

\*pLysS プラスミドにコードされる T7 リゾチームは T7 RNA ポリメラーゼに結合し、不活性化します<sup>2)</sup>。これにより、目的タンパク質の非誘導時の発現が低下します。

- b) 低コピーの T7 系ベクターを使用する。

- c) グルコース(0.5 – 1%)を含む液体培地や寒天培地を使用する\*。

\*グルコースは lacUV5 プロモーターからの転写を低下させることが知られています<sup>3)</sup>。

2. 発現は形質転換体のクローンによって異なります。ひとつのプレート内に大きなコロニーと小さなコロニーが混在する場合、発現タンパク質が大腸菌の成長に影響を与えている可能性があります。
3. 発現タンパク質が大腸菌に対して毒性を持つ場合、形質転換体が得られないことがあります。

## 製品情報

### タンパク質発現の方法:

以下は、T7 プロモーターを有する発現ベクターと BL21(DE3)または BL21(DE3)pLysS を使用した場合の一般的なプロトコルとなります。

はじめに:

- 目的遺伝子の配列を乗せた、T7 プロモータを有する発現プラスミドを発現用ではない大腸菌株を用いて構築する。
- 構築した発現プラスミドを用いて、BL21(DE3)コンピテントセルまたは BL21(DE3)pLysS コンピテントセルを形質転換する。

発現:

- 形質転換で得られたコロニーを抗菌薬添加済みの 3 ml の LB 液体培地に植菌し、37°Cで一晩振とう培養する。BL21(DE3)pLysS 株を用いる場合には pLysS プラスミドの脱落を防ぐため、培地に終濃度 34  $\mu$ g/ml のクロラムフェニコールを添加する。
- 翌朝、0.5 ml の培養液を抗菌薬添加済みの 10 ml の LB 液体培地に加える。OD<sub>600</sub> が 0.5 になるまで 37°Cで振とう培養を行う<sup>\*1, \*2</sup>。

\*1 約 2 時間での OD<sub>600</sub> = 0.5 となることが多いものの、培養時間は発現プラスミドに依存します。

\*2 BL21(DE3)pLys 株を使用する場合、短時間の培養であればクロラムフェニコール添加の必要はありません。

- OD<sub>600</sub> が 0.5 に達したら、一部(例: 1 ml)を分取して遠心を行い、集菌し、解析を行うまで -80°Cで保存する。

残りの菌体に IPTG を終濃度 1 mM になるように加え、37°Cで 3 時間振とう培養する\*。

\*IPTG 濃度と誘導時間は一般的な目安であり、目的タンパクによっては条件を最適化することをお勧めします。

- 3 時間後、菌体回収前に発現を確認する。菌体の一部(例: 1 ml)を分取し、遠心して集菌する。

解析:

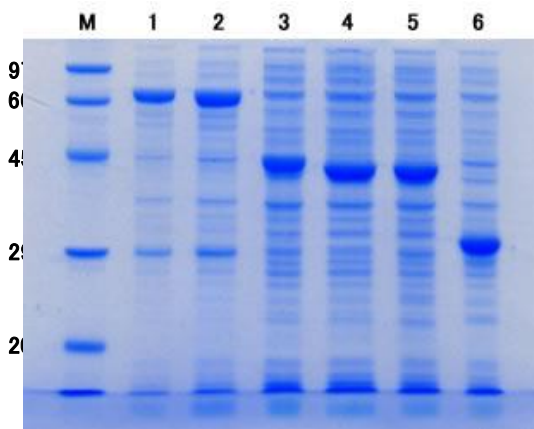
- 菌体 (1 ml 培養液から集菌)を 200  $\mu$ l の 1 × PBS に懸濁する。
- 一部 (例: 100  $\mu$ l) を等量の 2 × SDS サンプルバッファーと混合する。
- 85°Cで 5 分間加熱した後、10,000 g で 10 分間遠心する。
- 上清 (例: 5–25  $\mu$ l)を SDS-PAGE で解析する\*。

\*ウェスタンブロッティングも目的タンパク質の発現を解析する上で有用です。

- 2 × SDS sample buffer : 2% sodium dodecyl sulfate, 5% 2-mercaptoethanol, 20 % glycerol, 0.02% BPB, 62.5 mM Tris-HCl, pH6.8
- 1 × PBS buffer.: 20 mM sodium phosphate, 150 mM sodium chloride, pH7.4

## 製品情報

図 1. BL21(DE3)による組み換えタンパクの発現



種々のタンパク質の遺伝子を T7 プロモーターを有する発現ベクターにクローニングした。BL21(DE3)をこれらのプラスミドを用いて形質転換し、発現を行った。誘導後、各クローンを SDS-PAGE に供した。ゲルを Quick Blue Protein Staining Solution (当社 #DS500)によって染色した。

M : DynaMarker® Protein Eco (当社 #DM610)

1 : pETUK(当社#DS255UK)による 65 KDa protein 発現

2 : pETBA(当社#DS255BA)による 65 KDa protein 発現

3 : pETUA(当社#DS255UA)による 45 Da protein 発現

4 : pETBA(当社#DS255BA)による 44 KDa protein 発現

5 : pETBK(当社#DS255BK)による 44 KDa protein 発現

6 : pETIK(当社#DS255IK)による 30 KDa protein 発現

### ● 発現における注意点:

1. 一晩培養した BL21(DE3) 菌液(0.5 ml)を LB 液体培地(10 ml)に加えて培養した際、OD<sub>600</sub> が 0.5 に達する迄に長時間(5 時間以上)を要する場合、目的のタンパク質が大腸菌に対して毒性を有する可能性があります。『形質転換における注意点』の項目 1 の a, b, c をご参照ください。
2. BL21(DE3) 菌体が IPTG による誘導後に溶ける場合、目的のタンパク質が大腸菌に対して毒性を有する可能性があります。

### 参考文献:

- 1) Studier, F.W. and Moffatt, B.A., *J. Mol. Biol.* 189 (1986) 113–130.
- 2) Moffatt, B.A. and Studier, F.W., *Cell* 49 (1987) 221–227
- 3) Pan, S. and Malcom, B.A., *BioTechniques* 29 (2000), 1234–1238

### 一般的な参考文献

Sambrook, J. and Russell, D.W. (2001) *Molecular Cloning: A Laboratory Manual*, 3rd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY.

## 製品情報

### 関連製品:

DS240	DynaCompetent Cells BL21
DS250	DynaCompetent Cells BL21(DE3)
DS260	DynaCompetent Cells BL21(DE3)pLysS
DS258	DynaCompetent Cells BL21(DE3) for Electroporation
DS230	DynaCompetent Cells JetGiga DH5 $\alpha$ 分注可能・迅速操作・高形質転換効率のクローニング用コンピテントセル お好みの容量に分注・再凍結して使用可能(※)です。
DS520	AllView PAGE Buffer® 泳動バッファーを本品に変えるとグラジエントゲルのような分離が可能。15 分の高速泳動。
DM660	DynaMarker® Protein MultiColor Stable II 4°C保存可能な着色済みタンパク質分子量マーカー
DS500	QuickBlue Staining Solution SDS-PAGE でのタンパク質染色試薬。洗浄・脱色を含めた染色全操作は約 90 分。

### ● ご購入に関する注意点

本製品は T7 発現システムに基づく製品です。T7 発現システムに関する米国特許は Brookhaven Science Associates, LLC (BSA)に帰属しています。本製品は米国およびその領土外でのみ使用できます。本製品および T7 発現システムを用いて作製された物質を BSA のライセンスなしに米国およびその領土で販売することはできません。T7 発現システムのライセンスに関する情報については以下にお問い合わせください。Office of Intellectual Property and Sponsored Research, Brookhaven National Laboratory, Building 185, P.O. Box 500, Upton, New York 11973-5000, USA.