# **EUKARYONTENTRANSFORMATION**

Ziel dieser Übung ist es, einen *pyr4*-negativen Stamm des Pilzes *Trichoderma reesei* (TU 6), dem also eine funktionelle Kopie des für Orotidin-5'-monophosphat-decarboxylase-kodierenden Gens fehlt, und der aus diesem Grund die Gabe von Uridin benötigt (= Uridin auxotroph), zur Uridin-Prototrophie zu transformieren. Dazu werden Sporen dieses Stammes mit Wolframpartikeln, auf denen ein Plasmid präzipitiert wurde, welches das *pyr4*-Gen enthält (pFG1), mittels Genkanone beschossen. Das soll eine Aufnahme der Plasmid-DNA und eine Integration derselben ins Pilzgenom sowie die Expression des *pyr4*-Gens bewirken. Das führt in weiterer Folge zum Wachstum von erhaltenen Transformanten auf Medium ohne Uridin (= Selektionsmedium).

#### Hinweise:

- \* wird von dem/r Betreuer/in ausgegeben
- (B) befindet sich am Betreuertisch
- (E) befindet sich im allgemeinen Entnahmebereich auf RT
- (G) befindet sich in der Gefrierlade
- (K) befindet sich im Kühlschrank

alle weiteren Materialien/Lösungen sind selbst herzustellen oder am Hörer/innenplatz vorhanden

Gerahmte Teile: es ist unter sterilen Bedingungen zu arbeiten!

#### Abkürzungen:

MEX, Malzextrakt RG, Reaktionsgefäß RT, Raumtemperatur sb, steriles, bi-destilliertes Wasser Uri, Uridin

Reservierung der Genkanone sowie erfolgreiche Vorbesprechung erforderlich!

# Materialien und Lösungen

Feststoffe: siehe Punkt 1.

Lösungen: 0,5 M Uridin (K)

NaCl (0,8 %)-Tween80 (0,05 %)-Lösung (E)

0,1 M Spermidin-Lösung (G) 2,5 M CaCl<sub>2</sub>-Lösung (K) Plasmid pFG1 (G)

sb Wasser EtOH<sub>abs</sub> (B)

70%ige EtOH-Lösung

Materialien: Schottflasche oder autoklavierfähiges Gefäß

Mensur, Wägeschälchen, Magnetrührstäbchen

Petrischalen (E)

Platte mit Trichoderma reesei TU6 bewachsen (K)

sterile 1,5-mL-RG

Säulchen mit Glaswolle (B)

Aliquote (je 50  $\mu$ L) M17 Tungsten Wolframpartikel in sb (K)

Genkanonenteile\*

# 1. Herstellung der Medien

Für eine Platte werden ca. 30 mL Medium benötigt.

Zusammensetzung des MEX/Uri-Mediums:

Menge/L	Substanz
30 g	Malzextrakt (E)
20 g	Agar-Agar (E)

- benötigte Menge an Feststoffen in Schottflasche geben
- mit dest. Wasser auf gewünschtes Volumen auffüllen, schwenken

- Schottflasche verschließen (und Vierteldrehung retour)
- autoklavieren
- auf ca. 50 °C abkühlen lassen/temperieren (Wasserbad)
- Uridin auf eine Endkonzentration von 5 mM zugeben
- Medium in Petrischalen gießen
- · Medium fest werden lassen

### Zusammensetzung des Minimalmediums:

Menge/L	Substanz
1 g	$MgSO_4.7H_2O$ (E)
10 g	$KH_2PO_4$ (E)
6 g	(NH4)2SO4 (E)
3 g	Natriumcitrat.2H <sub>2</sub> O (E)
10 g	Glukose (E)
1 g	Pepton (E)
20 mL	50x Spurenelementlösung (E)
15 g	Agar-Agar (E)

- benötigte Menge an Feststoffen (außer Agar-Agar) in Schottflasche geben
- benötigte Menge an Lösungen zugeben und rühren
- mit dest. Wasser auf gewünschtes Volumen auffüllen, rühren
- benötigte Menge an Agar-Agar zugeben
- Schottflasche verschließen (und Vierteldrehung retour)
- autoklavieren
- auf ca. 50 °C abkühlen lassen/temperieren (Wasserbad)
- Medium in Petrischalen gießen
- · Medium fest werden lassen
- alle Platten können 2-3 Tage auf RT, längerfristig auf +4 °C gelagert werden

### 2. Herstellung der Sporen

- mit einer Nadel ein ca. 5 x 5 mm großes Stück aus der bereitgestellten TU6-Kultur (Agarplatte) ausstechen
- bewachsenes Agarstück mittig auf eine MEX/Uri-Platte setzen
- die Platte 5 7 Tage bei 30 °C inkubieren bis diese völlig bewachsen und durchgehend sporuliert (grün) ist
- die Platte kann kurzfristig bei RT oder mehrere Tage auf +4 °C aufbewahrt werden

## 3. Herstellung der Sporensuspension

- alle Sporen von der Platte abschaben und in 1 ml NaCl-Tween80-Lösung resuspendieren
- Suspension über ein mit steriler Glaswolle gefülltes Säulchen filtrieren
- je ca. 120  $\mu$ L Sporensuspension auf den Selektionsmediumplatten auf ca. 2/3 der inneren Agaroberfläche ausstreichen (Drigalskyspatel)
  - Hinweis: Die Sporensuspension muss vor dem Beschießen mit Wolframpartikeln getrocknet sein, die Sporen dürfen aber nicht auszukeimen beginnen.

# 4. Präzipitation der DNA auf Wolframpartikeln

- 105  $\mu$ L 0,1 M Spermidin-Lösung mit 263  $\mu$ L 2,5 M CaCl<sub>2</sub>-Lösung vermischen
- Plasmid pFG1 auftauen, schütteln, kurz abzentrifugieren, auf Eis stellen
- 2 Aliquote Wolframpartikel auf Eis stellen
- 5  $\mu$ g Plasmid pFG1 bzw. dasselbe Volumen sb Wasser (Leerprobe) zu je einem Aliquot Partikelsuspension geben
- jeweils 70 μL Spermidin/CaCl<sub>2</sub>-Lösung hinzufügen
- 3 min am Vibrationsschüttler mischen
- 10 min auf Eis inkubieren
- kurz abzentrifugieren und den Überstand verwerfen
- 250 μL EtOH<sub>abs</sub> zugeben und Partikel **sanft** resuspendieren
- kurz abzentrifugieren und Überstand verwerfen
- Partikel sanft in 50  $\mu$ L EtOH<sub>abs</sub> resuspendieren und bis zur Verwendung auf Eis lagern

### 5. Transformation

Die Durchführung erfolgt laut Herstellerangaben (BIORAD, Biolistic PDS-1000/He Particle Delivery System) mit 900 psi Rupture Discs.

Der eigentliche Transformationsschuss darf dreifach erfolgen (unter Verwendung <u>eines</u> Präzipitationsansatzes).

Es sind drei Negativkontrollen vorzuweisen:

- √ eine Platte beschossen mit Partikeln ohne DNA (Ersatz der DNA durch sb Wasser)
- ✓ eine Selektionsplatte mit Sporen
- ✓ eine Selektionsplatte unbeimpft
  - Reinraumbank reinigen und sterilisieren
  - dort alle verwendeten Teile und Materialien sterilisieren
     Hinweis: Sprühflasche mit 70%igem EtOH vorhanden; leere Petrischalen, 70%ige EtOH-Lösungen und Pinzette zum Einlegen von Kleinmaterial mitbringen.
  - Teile und Materialien trocknen (EtOH verdampfen) lassen
  - Partikel (mit möglichst wenig EtOH) mittig auf die benötigte Anzahl an Macrocarrier aufbringen und trocknen (EtOH verdampfen) lassen
  - Zusammenbau der Apparatur
  - eine Platte mit Sporen im zweiten Einschub von oben platzieren
  - Türe schließen, Kammer evakuieren, schießen
  - belüften, Platte entnehmen und schließen, Apparatur abbauen und Reste entfernen
  - Vorgang f
    ür alle Macrocarrier wiederholen
  - benutzte Teile sterilisieren, trocknen lassen und retournieren
  - · Reinraumbank reinigen und sterilisieren
  - alle Platten (inkl. Negativkontrollen) bei 30 °C vier bis fünf Tage inkubieren

# 6. Auswertung/Abgabe

- Platten können ggf. mit einem Algensucher\* genauer betrachtet werden
- alle Platten mit Parafilm (E) verschließen, mit Klebeband (E) zusammenbinden (Beschriftung!) und abgeben