

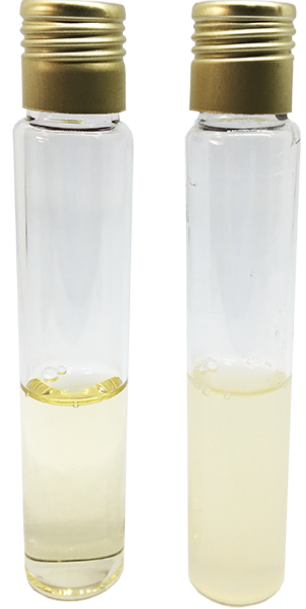
## Caldo Luria (Caldo LB Miller)

Para estudios de genética molecular en E.coli

Cat. 1551

### Información práctica

Aplicaciones	Categorías
Preparación y recuperación de células competentes	Escherichia coli
Industria: Biología molecular	



### Principios y usos

Caldo Luria (Caldo LB Miller) se basa en el medio LB, según la descripción de Miller, para el crecimiento y mantenimiento de las cepas recombinantes de E. coli utilizadas en procedimientos de microbiología molecular.

Estas cepas generalmente derivan de E. coli K12, que no pueden producir vitamina B, por lo que este medio está formulado para promover el crecimiento de microorganismos nutricionalmente exigentes. Esta cepa de E. coli se ha modificado aún más a través de una mutación específica para crear una cepa auxotrófica que no es capaz de crecer en medios nutricionalmente deficientes.

La triptona proporciona nitrógeno, vitaminas, minerales y aminoácidos esenciales para el crecimiento. El extracto de levadura es fuente de vitaminas, particularmente del grupo B El cloruro de sodio suministra electrolitos esenciales para el transporte y el equilibrio osmótico.

Si se desea, agregar asépticamente 10 ml de solución estéril al 20% de glucosa y mezclar bien para un mejor crecimiento. Las bacterias que contienen plásmidos tienden a crecer mejor en caldos que contienen entre 5 y 10 g de sal. También pueden agregarse cofactores al caldo cuando se trabaja con ciertos tipos de bacteriófagos. Por ejemplo, el bacteriófago lambda requiere un exceso de magnesio en el caldo para infectar bacterias de forma adecuada.

El Caldo Luria (Caldo LB Miller) tiene un nivel de cloruro de sodio distinto al de otros medios como el Caldo LB (Lennox) (Cat. 1231) o el Caldo Luria (Modificación de Miller) (Cat. 1266). Esto permite seleccionar la concentración de sal óptima del medio para una cepa específica.

### Fórmula en g/L

Cloruro sódico	10	Triptona	10
Extracto de levadura	5		

### Preparación

Suspender 25 gramos de medio en un litro de agua destilada. Mezclar bien y disolver por calentamiento agitando con frecuencia. Hervir durante un minuto hasta la disolución completa. Distribuir en recipientes apropiados y esterilizar en autoclave a 121 °C durante 15 minutos.

## Instrucciones de uso

---

- Llevar a cabo el procedimiento experimental de acuerdo con el uso o propósito adecuado.
- Inocular e incubar a una temperatura de  $35\pm 2$  °C durante 18-24 horas.

## Control de calidad

---

Solubilidad	Apariencia	Color del medio deshidratado	Color del medio preparado	Final pH (25°C)
Sin restos	Polvo fino	Beige	Ámbar	7,0±0,2

## Test microbiológico

---

Condiciones de incubación: ( $35\pm 2$  °C / 18-24 h)

Microrganismos	Especificación
Escherichia coli ATCC 23724	Buen crecimiento
Escherichia coli ATCC 33694	Buen crecimiento
Escherichia coli ATCC 33849	Buen crecimiento
Escherichia coli ATCC 39403	Buen crecimiento
Escherichia coli ATCC 47014	Buen crecimiento

## Almacenamiento

---

Temp. Min.: 2 °C  
Temp. Max.: 25 °C

## Bibliografía

---

Atlas, R. M., L.C. Parks (1993). Handbook of Microbiological Media. CRC Press, Inc. London.  
The condensed protocols from molecular cloning: a laboratory manual/ Joseph Sambrook, David W. Russell.