

EndoFectinTM-Max 转染试剂

高效转染核酸到哺乳动物细胞

产品编号: EF003 / EF004 / EF003T

包装规格: 1 mL / 3 mL / 100 μ L

储存条件: 4 $^{\circ}$ C~8 $^{\circ}$ C 密闭保存, 可保持稳定至少 12 个月, 常温运输。

■ 产品概述

EndoFectinTM-Max 转染试剂是以脂质体转染为原理的转染试剂, 它能与核酸形成复合物, 并使该复合物进入哺乳动物细胞。**EndoFectinTM-Max** 转染试剂广泛适用于常见细胞系, 如 HEK-293、HEK293T、CHO-K1、Hep G2、Hela、MCF-7、NIH/3T3 和 A549 等。即使在有血清存在的情况下, 该试剂仍能高效将核酸导入细胞。

GeneCopoeia 公司提供的 **EndoFectinTM-Max** 转染试剂具有如下优点:

- 转染效率更优良
- 细胞毒性低
- 适用于多种细胞系的转染操作, 操作简便
- 与含血清的培养基相兼容, 转染前不需去除细胞培养液或血清, 转染后不需清洗细胞

■ 质量控制

每批次 **EndoFectinTM-Max** 转染试剂均经过转染测试。将 eGFP 表达质粒 (GeneCopoeia Cat.No. EX-EGFP-M02) 用 **EndoFectinTM-Max** 转染试剂转入亚融合状态的 HEK-293 细胞, 转染 24 小时后, 超过 95% 的细胞表达 eGFP。

■ 注意事项

使用高质量的质粒: 请务必使用高质量的转染级无内毒素质粒。可通过 260 nm 光吸收测定 DNA 浓度, 并以 260 nm / 280 nm 比值确定 DNA 纯度 (比值应在 1.8~2.0 的范围内)。如有可能, 请通过琼脂糖凝胶电泳检测质粒的完整性。

保证细胞状态: 请使用适当保存和经常传代的健康细胞, 并确保培养基无细菌、真菌或支原体污染。如果细胞是近期复苏的液氮冻存细胞, 请在转染前至少传代两次。

■ 实验材料

- **EndoFectinTM-Max** 转染试剂、含目的基因的 DNA 质粒
- 无蛋白细胞培养液 (如 Opti-MEM iTM, 来自 Life Technologies. 货号: 31985-088)
- 培养至 70~80% 汇合度的目的细胞

■ 条件摸索

在进行正式转染前, 推荐以 **EndoFectinTM-Max** 转染试剂摸索目的细胞的最佳转染条件。可参考表 1 的设置, 进行 4 个梯度的初步摸索。

您可在细胞培养板进行操作、或直接在 96 孔培养板中进行操作。获最佳转染条件后, 可按比例放大转染试剂用量。(稀释后的 DNA 和 **EndoFectinTM-Max** 转染试剂体积比为 1:1, 如表 1 所示。)

Culture vessel	Surface area (cm ²)	Volume of medium	Total amount of DNA per well	DNA dilution volume	EndoFectin volume per well	EndoFectin dilution volume
96-well plate (one well)	0.3	100 µL	100 ng	5 µL	0.2 / 0.3 / 0.4 / 0.5 µl	5 µL
24-well plate (one well)	1.9	0.5 mL	0.5 µg	25 µL	1 / 1.5 / 2 / 2.5 µl	25 µL
12-well plate (one well)	4.0	1.0 mL	1 µg	50 µL	2 / 3 / 4 / 5 µl	50 µL
6-well plate (one well)	9.3	2.0 mL	2.5 µg	125 µL	5 / 7.5 / 10 / 12.5 µl	125 µL
3.5-cm dish	7.5	2.0 mL	2.5 µg	125 µL	5 / 7.5 / 10 / 12.5 µl	125 µL
6-cm dish	21.0	5.0 mL	5 µg	250 µL	10 / 15 / 20 / 25 µl	250 µL
10-cm dish	49.0	10 mL	15 µg	750 µL	30 / 45 / 60 / 75 µl	750 µL

表 1. 转染贴壁细胞的建议初始条件

■ 瞬时转染方法

1. 目的细胞铺板培养:

转染前一天用胰酶消化细胞并计数。调整细胞浓度, 铺板培养; 第二天进行转染操作时, 一般细胞的最佳汇合度是 70~80%。注意: 该步骤请勿使用含抗生素的细胞培养液。

2. 制作 DNA-EndoFectin™ 复合物:

从冰箱取出 DNA 质粒、EndoFectin™ Max 转染试剂、无蛋白培养液 (如 Opti-MEM I™) 静置, 使其温度回复至室温。据表 1 所示, 以无蛋白培养液分别稀释 DNA 质粒、稀释 EndoFectin™ Max 转染试剂。稀释后, 室温静置 5 分钟。

(举例: 如需使用 6 孔板, 转染 1 个培养孔, 参照表 1 可取 2.5 µg DNA 质粒稀释至 125 µL, 室温静置 5 分钟; 取 5-12.5 µL EndoFectin™ Max 转染试剂稀释至 125 µL, 室温静置 5 分钟。)

5 分钟后, 轻柔混匀稀释的 DNA 与稀释的 EndoFectin™ Max 转染试剂 (注意: EndoFectin™ Max 试剂在进行稀释后, 需在 30 分钟内与 DNA 稀释液混匀)。室温静置 5~20 min, 使 DNA-EndoFectin™ 复合物充分形成。

3. 转染目的细胞:

向培养板孔/培养皿中逐滴添加 DNA-EndoFectin™ 复合物, 在滴加过程中轻柔晃动培养板/培养皿, 使转染试剂均匀扩散。请避免将转染试剂重复滴加在同一位置 (易使局部转染试剂浓度过高)。

4. 孵育细胞并检测分析:

在 CO₂ 培养箱中以 37°C 孵育细胞, 一段时间后即可进行分析检测。一般的基因表达在转染后孵育 24-48 小时即可进行检测; 由于不同目的基因和目的细胞之间存在差异, 请自行摸索并确定最适合的检测时间。

■ 稳定转染方法

以上步骤同样适用于稳定转染。转染 24 小时后, 将细胞稀释至少 10 倍, 进行传代; 向传代细胞添加新鲜的细胞培养液, 在 CO₂ 培养箱中 37°C 孵育过夜。第二天开始加入与转染抗性基因相匹配的筛选药物, 约 1~2 周可筛选到耐药性克隆。

注意: 筛选期间需经常更换含筛选药物的细胞培养液。

■ 特别提醒

1. 对部分接触抑制敏感的细胞, 在步骤 1 可适当降低铺板密度, 使转染时的细胞汇合度降低。

2. 血清的存在对转染过程无负面影响, 即使在细胞培养基中含有蛋白 (如 10% 的血清) 的情况下, DNA-EndoFectin™ 复合物仍能顺利转染细胞。但是 DNA-EndoFectin™ 复合物必须在无蛋白的条件下形成。推荐使用无蛋白培养液 Opti-MEM I™ 培养基对 DNA、EndoFectin™ Max 试剂进行稀释, 以达到最佳转染效率。如使用其它无蛋白培养基则需自行测试验证与 EndoFectin™ Max 的兼容性。

该产品仅限于实验科学研究用, 若有任何单位或个人将该产品用于临床诊断、治疗等其他国家专门规定的特殊用途, 本公司概不承担任何责任。