

# 细胞转染试剂盒 (纳米聚合物法)

产品货号: T10975

产品规格: 100rxns/6 well plate

# 产品简介:

本产品是一种由纳米聚合物组成的转染试剂,适用于将质粒DNA转染到真核细胞中。其原理是质粒DNA与 纳米聚合物形成多聚复合物,附着于细胞膜表面,在细胞内吞作用下进入到细胞内,在细胞中转录和表达。该方 法对于常见的哺乳动物细胞具有较高转染效率、重复性好、操作简单、无明显的细胞毒性等特点。本产品基本不 受细胞培养液中血清和抗生素的影响,即可在血清和抗生素存在的情况下进行细胞转染。

# 产品组成:

产品名称	100 rxns /6 well plate	保存条件
NanoFect Reagent	150μl×2 pcs	-20°C
NanoFect Buffer	5 ml×2 pcs	-20°C

#### 产品优势:

- 本产品具有较高的转染效率,重复性好,无明显细胞毒性。
- 本产品适用性广,适用于大多数贴壁细胞。 2.
- 本产品不受血清及抗生素的影响,转染过程中无需更换成无血清的培养基。 3.
- 4. 本产品不仅适用于细胞的瞬时转染,也适用于细胞的稳定转染。

#### 使用注意事项:

- 实验过程中所使用的耗材需保证无菌污染。
- 初次实验可考虑利用带有荧光标签的质粒对细胞密度、转染试剂以及DNA的添加量进行摸索,找出目的细
- 细胞生长状态会直接影响转染效率。因此,转染实验应使用生长健康且状态良好的细胞,转染时细胞融合度 达到50%~80%,具体密度根据培养的细胞进行调整。
- NanoFect Reagent使用完后盖紧盖子,并放回含有干燥剂的包装袋中,避免吸潮。 4.
- 5. 使用过程中请佩戴一次性手套等防护用品,避免造成细胞污染。
- 本产品的分装以及实验操作均需在超净工作台中完成。

# 实验前准备:

- 确认细胞生长状态以及细胞汇合度,确保转染时细胞汇合度达到50%~80%。 1.
- 请提前将本试剂盒产品取出,待恢复至室温后再实验,NanoFect Reagent使用前请涡旋混匀。
- 准备实验所需的质粒DNA以及细胞培养所需的无菌材料。

# 操作方法(以6孔板为例):

此操作方法以6孔细胞培养板的单孔为例,其他类型培养皿或培养板可参考下表进行调整;以下所有操作建议在 无菌操作台中进行。



上海尚宝生物科技有限公司 Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话: 400-611-0007 13671551480 Q Q: 807961520

邮箱: sainthio@126 com http://www.saint-bio.com



培养皿	推荐质粒用量	可摸索质粒添加	NanoFect Buffer	NanoFect
	(µg)	范围*(μg)	(µl)	Reagent (µl)
48-well	0.5	0.25-1.25	Up to 12.5μl	0.2
24-well	1	0.5-2.5	Up to 25µl	0.4
12-well	2	1-5	Up to 50μl	0.8
6-well	5	2.5-12.5	Up to 100µl	2

#### 注:上表中均表示单孔所需试剂量。

- 1. 转染前一天接种适量细胞于培养皿或培养板内,使细胞在转染前汇合度达到50%~80%。
  - (注:一般6孔板可接种2~8×10⁵细胞/孔,不同类型的细胞生长速度和细胞大小不一致,建议在正式实验前可接种不同密度的细胞,摸索最佳的细胞接种密度。)
- 2. 转染前,提前将转染试剂取出,待其恢复至室温后再进行后续转染实验。
- 3. 取干净无菌的离心管,对于每孔待转染的细胞,在无菌离心管中添加5μg DNA质粒使用NanoFect Buffer稀释 至100μl,用移液器轻柔吹打混匀10~15次。
  - (注:不同的细胞最佳转染条件不一样,若使用推荐用量所得到的转染效果不理想则可根据上表中推荐的"可摸索质粒添加范围"调整质粒用量。若初次转染后,细胞脱落情况明显,则可降低NanoFect Reagent添加量再进行尝试。)
- 4. 涡旋混匀NanoFect Reagent溶液,取2μl NanoFect Reagent加入至已使用NanoFect Buffer稀释的DNA质粒中,轻柔涡旋混匀。
- 5. 在室温下孵育10~20分钟,形成转染复合物。孵育结束后用移液器吹打混匀。 (注:室温下NanoFect Reagent与质粒DNA孵育时间最好不要超过30分钟。)
- 6. 去掉待转染细胞孔中的一半培养基。
  - (注:可将细胞培养基更换成无血清培养基,可能会提高转染效率,但也可能会影响细胞的生长状态。)
- 7. 按照100μl/孔将孵育后的转染复合物均匀滴加在细胞培养板中,轻轻前后左右晃动培养板,使转染复合物均匀的分布在细胞表面。
  - (注:混匀时避免旋转培养皿或培养板,防止沉淀集中于孔中间。)
- 8. 将细胞培养板置于37℃,5% CO₂培养箱中继续培养4小时。
  - (注:不同的细胞系最佳的孵育时间可能会有所不同,可根据实际情况在4~8h范围内调整优化。)
- 9. 然后去掉含有转染试剂的培养基,更换成2ml新鲜完全培养基。根据实验需要置于培养箱中继续培养24~72 h, 收集细胞进行基因表达情况检测,通常在转染24h后就可检测到转染基因的表达。



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520 邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com