

产品手册

H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line

H_CASR Reporter CHO-K1 细胞系

For research use only!

本品仅供科研使用，严禁用于治疗！

版本号：V2.12.1

目录

一、	产品基本信息及组分	3
二、	包装、运输及储存	3
三、	产品描述	4
四、	材料准备	5
1.	细胞培养、冻存、复苏试剂准备	5
2.	试剂耗材准备	5
五、	细胞复苏、传代、冻存	6
1.	细胞复苏	6
2.	细胞传代（以 10 cm 皿为例）	6
3.	细胞冻存	6
六、	使用方法（示例）	7
1.	激活验证实验	7
1)	加样步骤	7
2)	报告基因检测	8
3)	验证结果	9
附录 1	功能验证结果:	10
附录 2	RT 验证结果	10
使用许可协议:		11

一、产品基本信息及组分

基本信息

产品编号	产品名称	规格
GM-C47275	H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line	5E6 Cells/mL

组成成分

产品编号	产品名称	规格	数量	储存
GM-C47275	H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line	5E6 Cells/mL	1 管	-196°C

二、包装、运输及储存

1. 细胞系产品干冰运输，-196°C 以下（冰箱或液氮的气相）长期储存。
2. 接触产品请带手套。请收到产品立即确认产品是否为冻存状态，-196°C 以下（冰箱或液氮的气相）长期储存。
3. 本产品相关 Assay，应在二级生物安全实验室或生物安全柜中进行。

三、 产品描述

钙感受受体 (CaSR, Calcium-Sensing Receptor)，是一种在人体中由 CASR 基因编码的蛋白质。CaSR 蛋白属于 G 蛋白偶联受体 (GPCR) 家族中 C 类成员，主要在甲状旁腺、肾脏及骨骼等组织中高表达，尤以甲状旁腺主细胞最为富集。它作为细胞外钙离子 (Ca^{2+}) 及多种多价阳离子的主要感受器，是维持机体钙稳态、调节甲状旁腺激素 (PTH) 分泌与骨代谢平衡的关键分子，正日益成为原发性甲状旁腺功能亢进症、骨质疏松症及钙磷代谢紊乱等领域的重要受体，并具有显著的干预潜力和治疗靶点价值。

CaSR 通过其七次跨膜结构域介导信号转导。当受体与其配体细胞外 Ca^{2+} 结合后，发生构象变化并偶联至异三聚体 G 蛋白。激活的 $\text{G}\alpha$ 亚基主要通过 $\text{Gq}/11$ 通路激活磷脂酶 $\text{C}\beta$ ($\text{PLC}\beta$)，水解 PIP_2 生成 IP_3 和 DAG ，促使胞内钙库释放 Ca^{2+} ；同时也可偶联 Gi/o 蛋白，抑制腺苷酸环化酶 (AC)，降低胞内 cAMP 水平。上述通路协同作用，激活 MAPK/ERK 等信号级联反应，调节多种靶蛋白活性与转录因子活化，参与钙离子稳态维持、PTH 分泌调控及骨代谢等生理过程。

吉满生物 H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line 报告基因细胞系，是基于 $\text{Gq}-\text{Ca}^{2+}$ 信号通路构建的一种 Luciferase 报告基因细胞系。通过信号通路的激活，从而激活荧光素酶 (Luciferase) 的表达。Luciferase 读值即代表信号通路的激活效果，因此可用于 CaSR 相关药物的体外效果评价。

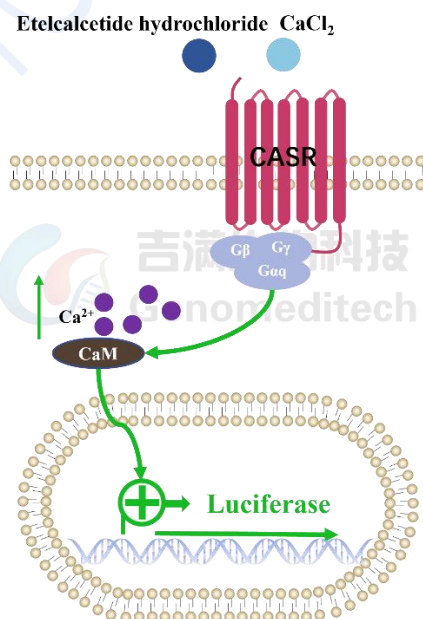


Fig 1.原理示意图

四、 材料准备

1. 细胞培养、冻存、复苏试剂准备

细胞复苏培养基:	F12K+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	F12K+10% FBS+1% P.S+4 µg/mL Blasticidin+4 µg/mL Puromycin
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO
Assay Buffer:	F12K+1% FBS+1% P.S

2. 试剂耗材准备

试剂准备

Reagent	Specification	Manufacturer/Catalogue No.
F12K	500 mL	BOSTER/PYG0036
Fetal Bovine Serum	500 mL	ExCell/FSP500
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Blasticidin	10 mg	Genomeditech/GM-040404-1
Puromycin	25 mg	Genomeditech/GM-040401-1
96 well round cell culture plate	96-well	PakGent/CL-PT096
96-well White Opaque Plate	96-well	Thermo/236108
96-well U-bottom Plate	96-well	Saining/1014010
Calcium chloride anhydrous, for cell culture	/	MCE/HY-Y0406E
Etelcalcetide (hydrochloride)	/	MCE/HY-P1955A
GMOne-Step 2.0 Luciferase Reporter Gene Assay Kit	1000 T	Genomeditech/GM-040513

重要仪器

Equipment	Manufacturer/Catalogue No.
细胞计数仪	ThermoFisher Scientific/Countess 3
酶标仪	Moleculardevices/SpectraMax L

五、 细胞复苏、传代、冻存

1. 细胞复苏

- 37°C水浴锅预热复苏培养基，加入预热后的复苏培养基 5 mL 至 15 mL 离心管。
- 从液氮中取出冻存细胞并迅速放入37°C恒温水浴锅，将细胞液面浸至水面以下轻轻摇动解冻，直到刚刚融化（通常 2-3 分钟）。
- 用 70%乙醇擦拭冻存管外部以降低污染的几率。在生物安全柜或超净台中将冻存管中的细胞悬液转移到步骤 a) 的离心管中，轻轻混匀， $176 \times g$ ，离心 3 min，使细胞沉淀，弃上清。
- 使用 1 mL 复苏培养基重悬，可取出部分使用台盼蓝染色计数活细胞，活细胞 $\geq 3 \times 10^6$ cells/mL。
- 通过补充复苏培养基的形式，调整活细胞密度到 $2-3 \times 10^5$ cells/mL，根据细胞悬液总体积，将细胞接种到合适的培养皿中。

3. 细胞冻存

- 使用 $176 \times g$ ，3 min 离心收集细胞。
- 使用预冷细胞冻存液（90% FBS + 10% DMSO）重悬细胞，细胞密度调整为 5×10^6 cells/mL，每管 1 mL 分装到细胞冻存管中。
- 拧紧盖子，适当标记后，将冻存管置于梯度降温盒中，-80°C下保存至少 1 天，尽快转移至液氮中。

2. 细胞传代（以 10 cm 皿为例）

注：细胞复苏后的 1 至 2 代，使用复苏培养基，待细胞状态稳定后，再更换为含有抗生素的生长培养基。

- 此细胞呈梭状，贴壁生长。培养箱中孵育 16-24 h 后，镜下观察细胞贴壁情况。当细胞密度大于 60%，即可进行细胞传代。推荐细胞传代比例为 1:4-1:5，2-3 天传代。
- 将皿或培养瓶中的培养液弃去，10 cm 皿加 2 mL PBS 润洗 1 次。
- 弃 PBS，加 1 mL 0.25% Trypsin-EDTA 消化液，37°C 消化 2-3 min，显微镜下观察。
- 待细胞变圆，细胞间隙明显，部分细胞刚开始脱离瓶壁时，加 2 mL 左右生长培养基混匀终止消化，将细胞小心吹打下来， $176 \times g$ 室温离心 3 min。
- 弃上清，细胞沉淀用生长培养基重悬，根据传代前细胞密度分盘（根据培养皿面积和细胞密度计算，传代后细胞密度为 20-30%）。

注意事项：

- 细胞状态稳定后，传代后死细胞会变少，细胞生长速度趋于稳定，细胞形态均匀，胞体健壮。
- FBS 血清需 56°C 加热 30 分钟，可灭活补体和部分病毒，但不显著影响大多数生长因子和细胞因子活性。

六、 使用方法（示例）

1. 激活验证实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line 细胞量为 1×10^4 cells/孔。本次实验使用 Calcium chloride anhydrous, for cell culture（以下简称 CaCl_2 ）作为阳性药物, Conc.01 浓度为 20 mM, 2 倍梯度稀释, Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10, B11 为 0 浓度对照。周围孔加入 100 μL PBS，以防止边孔蒸发。

孔板排布如下：

		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A			PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	
B	CaCl_2	PBS	20.00 mM	10.00 mM	5.00 mM	2.50 mM	1.25 mM	625.00 μM	312.50 μM	156.25 μM	78.13 μM	0	PBS
C			PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	
D													
E													
F													
G													
H													

1) 加样步骤

在实验前 16-24 h，将细胞从培养瓶中取出，消化离心收集细胞沉淀，使用适量完全培养基重悬细胞，检测细胞活力并计数，再以完全培养基调整细胞浓度为 1×10^5 cells/mL。以排枪加 100 μL 细胞/孔至中间 10 个孔。周围的孔加 100 μL PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜使用。

- 使用 1 个无菌 96 孔 U 底板准备药物稀释。
- 每个待测抗体，使用一行（如 B2-B10）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
CaCl_2	100 mM	/	直接使用储液

- 96 孔 U 孔板中，加入 Assay Buffer，各孔体积见下表，如 B2 孔分别加入 240 μL Assay Buffer；B3-B10 孔，分别加入 120 μL Assay Buffer。

- e) 吸取不同体积的待测样品母液，加入到第一个梯度稀释孔中（如 B2 中加入 60 μL CaCl_2 ），混匀。

母液吸取		梯度稀释孔，依次从前孔吸取 120 μL，加入次孔										对照孔		
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	
A														
B	60 μL CaCl ₂	加 入	240μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL		
C														
D														
E														
F														
G														
H														

- f) 从第一个梯度稀释孔 B2 中分别吸取 120 μL ，加入到第二个梯度稀释孔 B3 中，充分混匀。
- g) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔（B10）。
- h) 将孵育过夜的孔板取出，每孔吸弃 100 μL 培养基。
- a) 加入之前准备好的梯度稀释液，每孔 100 μL 。
- b) 盖上班盖，于 37 $^{\circ}\text{C}$ CO_2 培养箱中培养 16 h。
- c) 收样，转至 96 孔白底板上机，检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line	0.Conc	20.00 mM	78.13 μM
	92115	2001741	130062

3) 验证结果

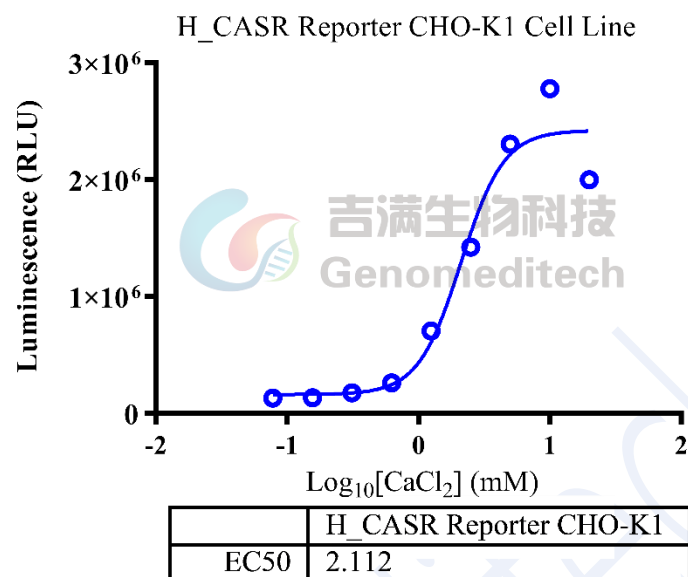


Fig 2. Response to Calcium chloride anhydrous. H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line (Cat. GM-C47275) was seeded at a density of 1E4 cells per well in a 96-well plate and incubated overnight. The next day, serial dilutions of the Calcium chloride anhydrous (MCE/HY-Y0406E) were added to the pre-seeded cells. The mixture was incubated for an additional 16 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). The maximum induction fold was approximately [21.7]. Data are shown by drug molar concentration.

附录 1 功能验证结果:

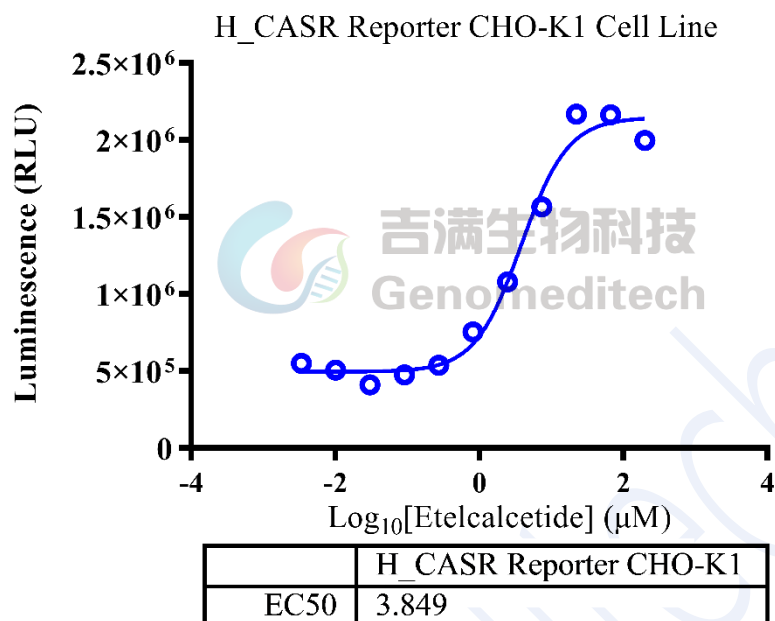


Fig 3. Response to Etelcalcetide. H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line (Cat. GM-C47275) was seeded at a density of 1E4 cells per well in a 96-well plate and incubated overnight. The next day, serial dilutions of the Etelcalcetide (hydrochloride) (MCE/HY-P1955A) were added to the pre-seeded cells. The mixture was incubated for an additional 16 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). The maximum induction fold was approximately [4.3]. Data are shown by drug molar concentration.

附录 2 RT 验证结果

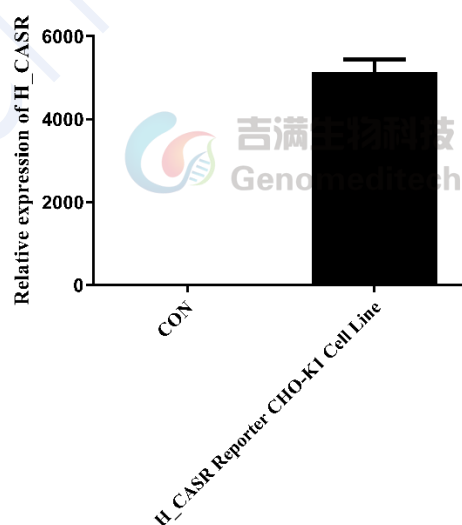


Fig 4. The mRNA expression levels of H_CASR in the H_CASR Reporter CHO-K1 Cell Line (Cat. GM-C47275) were determined by RT-qPCR.

使用许可协议：

凡购买及使用本细胞系产品，即表明使用者自愿接受并遵守以下相关使用政策：

- 本细胞系产品限于科研用途，不得被利用于任何商业用途。
- 本产品严禁用于人类或动物疾病诊治，也不得直接用于人体相关实验。
- 用户及为其利益服务的第三方承包商仅可在约定科研范围内使用本材料及其子代，不得进行修饰，亦不得向任何其他实体（包括关联机构）分发、销售、转让或以其他方式提供吉满生物材料。
- 如需将本产品用于本声明范围以外的用途，须事先获得吉满生物科技（上海）有限公司的书面许可，详情请联系吉满生物科技（上海）有限公司。