

产品手册

Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line

Insulin Receptor B(IRB) Reporter 细胞系

For research use only!

本品仅供科研使用，严禁用于治疗！

版本号：V2.11.2

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.....	7
1.	Insulin 蛋白激活实验.....	7
1)	加样步骤.....	7
2)	报告基因检测.....	8
3)	验证结果.....	9
2.	Anti-INSR 抗体 Block 实验.....	10
1)	加样步骤.....	10
2)	报告基因检测.....	11
3)	验证结果.....	11
附录 1:	流式验证.....	12
附录 2:	稳定性验证.....	12
相关产品	13
使用许可协议:	13

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-C26180	Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line	5E6 Cells/mL

组成成分

产品编号	产品名称	规格	数量	储存
GM-C26180	Insulin Receptor B(IRB) Reporter 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

INSR (胰岛素受体) 有两种亚型, 即 IR-A 和 IR-B, 它们的相对表达模式具有组织特异性。Insulin (胰岛素)通过结合 INSR(胰岛素受体)而传递信号, INSR 为单次跨膜受体酪氨酸激酶家族成员。Insulin 结合 INSR 时, 导致细胞内底物磷酸化, 从而激活下游信号通路。

吉满生物 Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 报告基因细胞系, 当 Insulin 与细胞表面的 Insulin Receptor B(IR-B) 受体结合后激活下游信号通路, 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, 因此该细胞可用于 Insulin 相关药物的体外效果评价。

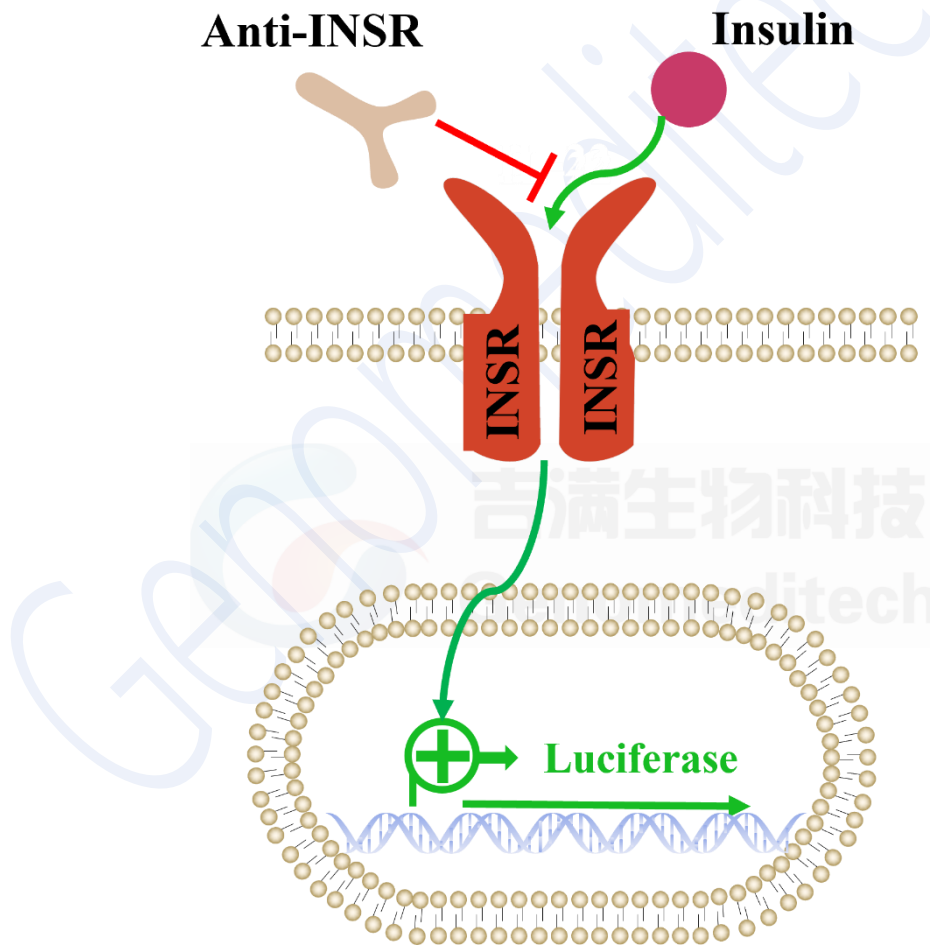


Fig 1. Insulin 通路示意图

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:	DMEM+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	DMEM+10% FBS+1% P.S+4 $\mu\text{g/mL}$ Blasticidin+0.75 $\mu\text{g/mL}$ Puromycin
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO
Assay Buffer:	DMEM+1% FBS+1% P.S

2. 试剂耗材准备

试剂准备

Reagent	Specification	Manufacturer/Catalogue No.
Puromycin	25 mg	Genomeditech/GM-040401-1
Blasticidin	10 mg	Genomeditech/GM-040404-1
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Fetal Bovine Serum	500 mL	Cegrogen biotech/A0500-3010
DMEM	500 mL	gibco/C11995500BT
96 Well Clear V-Bottom Tissue Culture	96-well	Corning/3894
96 well round well culture plate	96-well	NEST/701001
96 well White Flat Bottom Polystyrene Not Treated Microplate	96-well	Corning/3912
GMOne-Step Luciferase Reporter Gene Assay Kit	1000T	Genomeditech/GM-040503C
Insulin, human recombinant 重组人胰岛素	25mg	yeasen/40112ES25
Anti-INSR hIgG1 Antibody(XPA.15.247.2.018)	/	Genomeditech/GM-51390AB
Anti-H_INSR hIgG1 Antibody(Valanafusp)	/	Genomeditech/GM-27376AB

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

注：为确保最高存活率，应在收到冻存细胞后立即解冻并复苏培养。如果在收到细胞后需要继续储存，将其置于液氮罐中，严禁储存在 -70°C ，因为在 -70°C 下储存会导致活性丧失。

- 37 $^{\circ}\text{C}$ 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 $^{\circ}\text{C}$ 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。
- 通过补加复苏培养基的形式，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。

- 细胞为上皮细胞，贴壁生长。培养箱中孵育 16-24 h 后，镜下观察细胞贴壁情况，当细胞密度达到 80%，需要进行细胞传代。推荐细胞传代比例为 1:3-1:4，2-3 天传代。注意保持密度不超过 80%，否则可能会因细胞受到挤压而导致活性减弱。
- 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 $^{\circ}\text{C}$ 消化 30-60 s，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。

注意事项：

- 细胞刚复苏，死细胞较多，属于正常现象，经调整会有明显好转，状态稳定后，传代后死细胞会变少，细胞生长速度趋于稳定。
- 注意保持密度不超过 80%，否则可能会因细胞受到挤压而导致活性减弱。
- FBS 血清需 56 $^{\circ}\text{C}$ 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

1. Insulin 蛋白激活实验

操作步骤可调整优化，本实验中，使用 Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 及仅感染报告基因病毒的对照细胞 (con)，推荐的细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 Insulin, human recombinant 重组人胰岛素（以下简称 Insulin；5807.57 Da）作为阳性药物，以 Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 为例，Conc.01 浓度为 1.11 $\mu\text{g/mL}$ ，3 倍梯度稀释。Conc.01-Conc.08 分别排布在 B2-B9，B10 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	PBS	PBS
B	Insulin	1.11 $\mu\text{g/mL}$	370 ng/mL	123.33 ng/mL	41.11 ng/mL	13.7 ng/mL	4.57 ng/mL	1.52 ng/mL	507.54 pg/mL	0	PBS	
C	PBS	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 1.5×10^5 cells/mL。以排枪加 100 μL 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 100 μL PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜。
- 使用无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 对于待测样品，使用一行（如 B 行）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
Insulin	2 mg/mL	0.2 mg/mL	取 2 μL 储液+18 μL Assay Buffer

- 加入 Assay Buffer，各孔体积见下表。如 B2 孔中加入 164.08 μL 的 Assay buffer，B3-B10 加入 110 μL 的 Assay Buffer

- f) 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 0.92 μL Insulin）。

母液吸取		梯度稀释孔，依次从前孔吸取 55 μL 加入次孔									对照孔	
1		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A												
B	0.92 μL Insulin	加入	164.08 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL		
C												
D												
E												
F												
G												
H												

- g) 从第一个梯度稀释孔（如 B2）中吸取 55 μL 液体，加入到第二个梯度稀释孔中（如 B3），充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 8 个梯度稀释孔（B9）。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的孔板取出，每孔吸弃 100 μL 培养基。
- j) 将之前准备好的梯度稀释液每孔加入 100 μL 。
- k) 盖上检测板盖，于 37°C CO₂ 培养箱中培养 7 h。
- l) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

Insulin Receptor B(IRB)	0 $\mu\text{g}/\text{mL}$	1.11 $\mu\text{g}/\text{mL}$	507.54 pg/mL
Reporter Cell Line	119328	1033578	110782

3) 验证结果

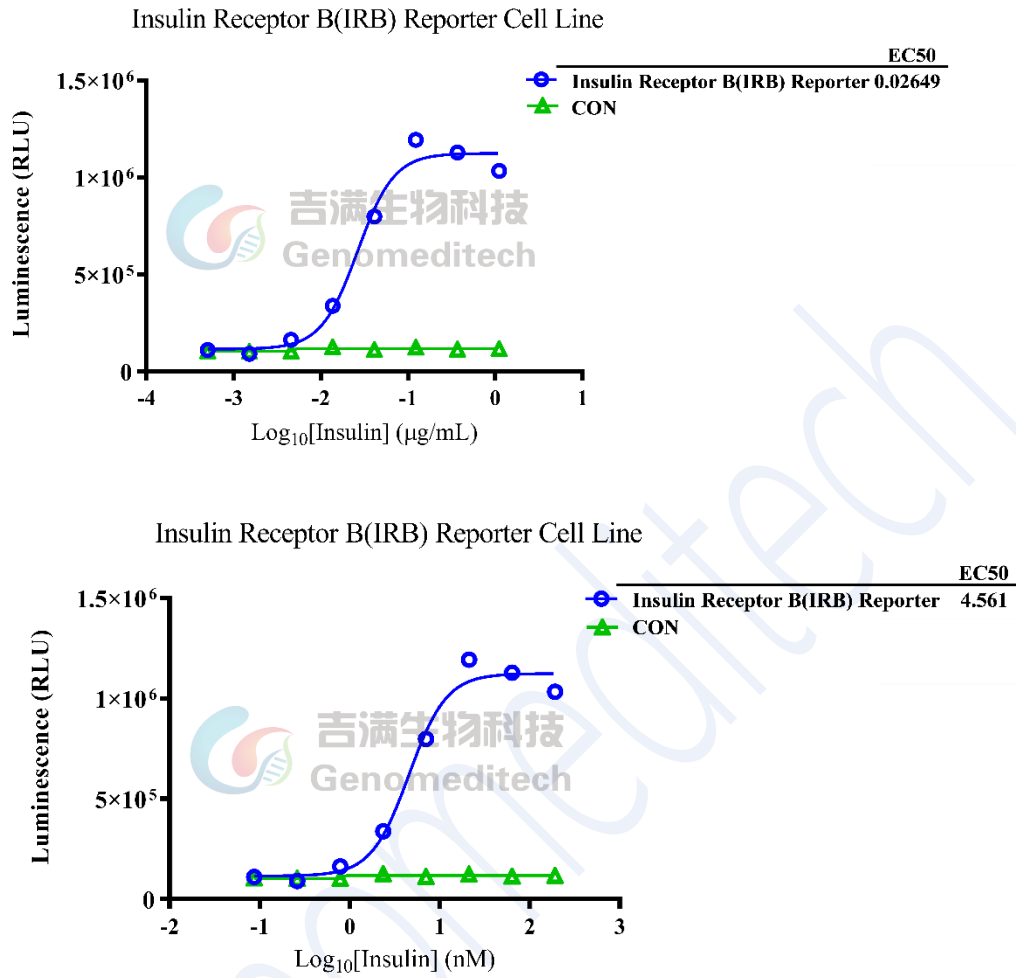


Fig 2. Insulin 激活功能验证结果
 (药物进行质量浓度和摩尔浓度的换算绘制)

2. Anti-INSR 抗体 Block 实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 Anti-INSR hIgG1 Antibody (XPA.15.247.2.018) (以下简称为: Anti-INSR; 150 kDa) 作为阳性 Block 抗体，Conc.01 浓度为 $30 \mu\text{g/mL}$ ，4 倍梯度稀释，Conc.01-Conc.9 分别排布在 B2-B10，B11 为 0 浓度对照。周围孔加入 $100 \mu\text{L}$ 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	PBS	PBS
B	Anti-INSR	30 $\mu\text{g/mL}$	7.5 $\mu\text{g/mL}$	1.88 $\mu\text{g/mL}$	468.75 ng/mL	117.19 ng/mL	29.3 ng/mL	7.32 ng/mL	1.83 ng/mL	457.76 pg/mL	0	PBS
C	PBS	PBS	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 1.5×10^5 cells/mL。以排枪加 $100 \mu\text{L}$ 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 $100 \mu\text{L}$ PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜。
- 使用无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 对于待测样品，使用一行（如 B 行）。
- 加入 Assay Buffer，各孔体积见下表。如 B2 孔中加入 $69.76 \mu\text{L}$ 的 Assay buffer，B3-B10 加入 $55 \mu\text{L}$ 的 Assay Buffer。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
Anti-INSR	1.23 mg/mL	/	直接使用储液

- 吸取 $3.58 \mu\text{L}$ 待测样品母液，加入到第一个梯度稀释孔中（如 B2），混匀。

母液吸取		梯度稀释孔, 依次从前孔吸取 18.33 μL , 加入次孔										对照孔
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	12
A												
B	3.58 μL Anti-INSR 加入	69.76 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	55 μL	0
C												
D												
E												
F												
G												
H												

- g) 从第一个梯度稀释孔（如 B2 孔）中吸取 18.33 μL 液体，加入到第二个稀释孔中（如 B3），充分混匀。
- h) 以此类推，直至 B10 孔。B11 为不加抗体的对照。
- i) 步骤 a 接种过夜的靶细胞，每孔吸弃 90 μL 培养基。
- j) 将之前准备好的抗体梯度稀释液每孔加入 50 μL ，放入培养箱孵育 1 h。
- k) 取出培养箱中的孔板，每孔中加入 50 μL 的稀释到 0.6 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 浓度的 Insulin 蛋白，盖上检测板盖，于 37°C CO₂ 培养箱继续孵育 7 h。
- l) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line + Anti-INSR	Insulin + 0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ Anti-INSR	Insulin + 30 $\mu\text{g}/\text{mL}$ Anti-INSR	Insulin + 457.76 $\mu\text{g}/\text{mL}$ Anti-INSR
		323467	63648

3) 验证结果

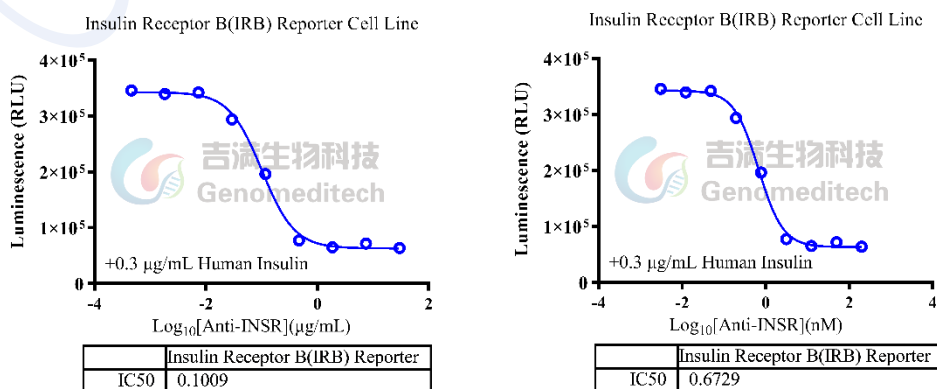


Fig 3. Insulin 激活, Anti-INSR Block 功能验证结果
(右图对抗体进行质量浓度和摩尔浓度的换算后绘制)

附录 1: 流式验证

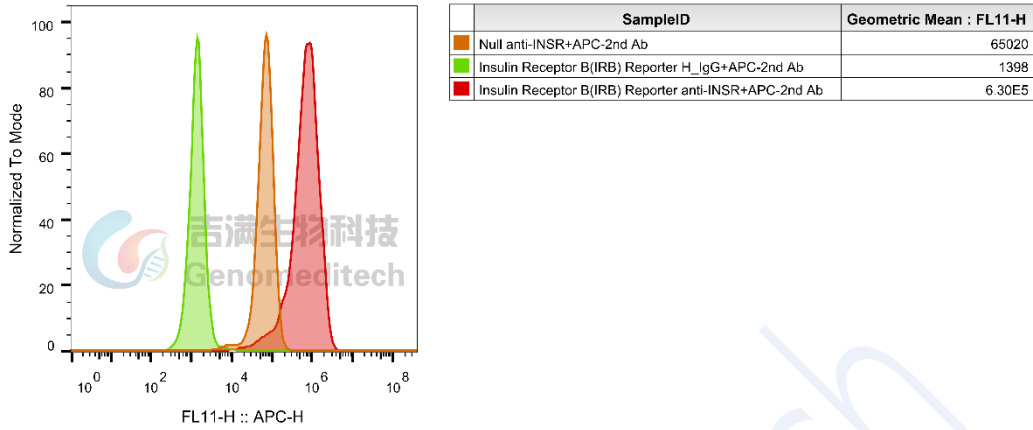


Fig 4. Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 使用 Anti-H_INSR hIgG1 Antibody (Valanafusp) 流式验证结果

附录 2: 稳定性验证

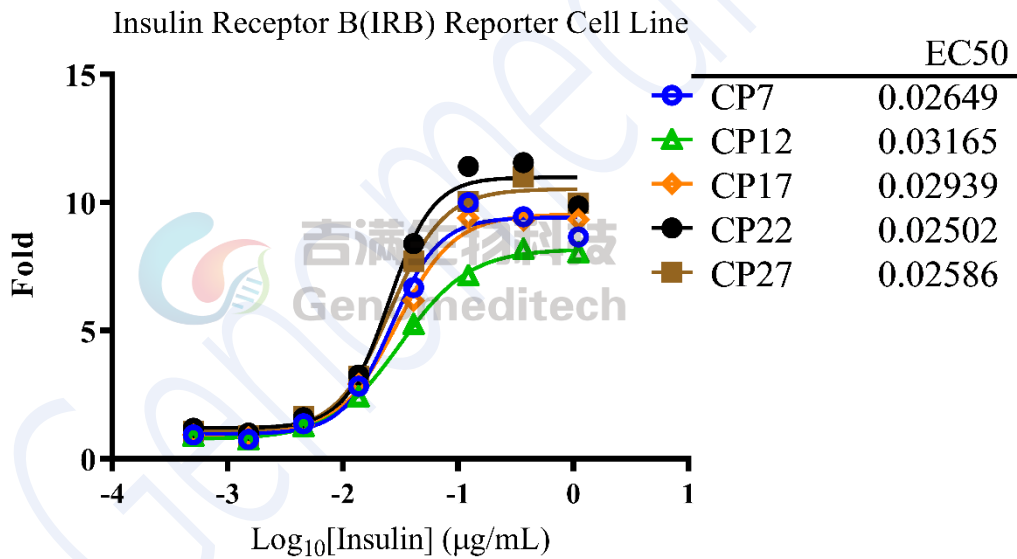


Fig 5. Insulin Receptor B(IRB) Reporter Cell Line 使用 Insulin, human recombinant 重组人胰岛素 (翌圣 /40112ES25) 稳定性验证结果

相关产品

INSR:insulin	
Insulin Receptor A(IRA) Reporter Cell Line	H_INSR CHO-K1 Cell Line
H_INSR HEK-293 Cell Line	
Anti-H_INSR hIgG1 Antibody(Valanafusp)	Anti-INSR hIgG1 Antibody(XPA.15.247.2.018)

使用许可协议：

吉满生物将其许可材料的所有知识产权，独占的、不可转让的和不可发放分许可的权利授予给被许可人；吉满生物将保留许可材料、细胞系历史包、子代、包括修改材料中许可材料的所有权。

在吉满生物和被许可方之间，被许可方不允许以任何方式修改细胞系。被许可方不得分享、分发、出售、再授权或以其他方式将被许可材料、子代提供给其它实验室、部门、研究机构、医院、大学或生物技术公司等第三方非基于外包被许可人的研究目的而使用。

详情请参考吉满细胞系授权协议。