

产品手册

Mouse_TLR9 Reporter 293 Cell Line

Mouse_TLR9 Reporter 293 细胞系

For research use only!

本品仅供科研使用，严禁用于治疗！

版本号：V2.12.2

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（示例）	7
1.	激动剂验证实验	7
1)	加样步骤	7
2)	报告基因检测	8
3)	验证结果	8
	使用许可协议:	9
	附录 1: 传代稳定性	10
	附录 2: Mouse TLR9 RT 验证	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-C29312	Mouse_TLR9 Reporter 293 Cell Line	5E6 Cells/mL

组成成分

产品编号	产品名称	规格	数量	储存
GM-C29312	Mouse_TLR9 Reporter 293 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

Toll 样受体 (Toll-like receptors, TLR) 是参与非特异性免疫 (天然免疫) 的一类重要蛋白质分子, 也是连接非特异性免疫和特异性免疫的桥梁。TLR9 是 Toll 样受体家族的成员, 在免疫系统细胞中表达, 包括树突状细胞、巨噬细胞、自然杀伤细胞和其他抗原呈递细胞。TLR9 优先结合存在于细菌和病毒中的 DNA, 并触发导致促炎细胞因子反应的信号级联反应。TLR9 通常被 DNA 分子中未甲基化的 CpG 序列激活。激活后, TLR9 从内质网移动到高尔基体和溶酶体, 在那里它与信号通路中的主要蛋白 MyD88 相互作用, 并激活下游信号。

吉满生物 Mouse_TLR9 Reporter 293 Cell Line 报告基因细胞系, 是基于 TLR9 信号通路构建的一种 Luciferase 报告基因细胞系。该细胞稳定表达小鼠 TLR9 基因及 Luciferase 报告基因, 可用于作用于 TLR9 的核酸药物的体外激活效果评价。

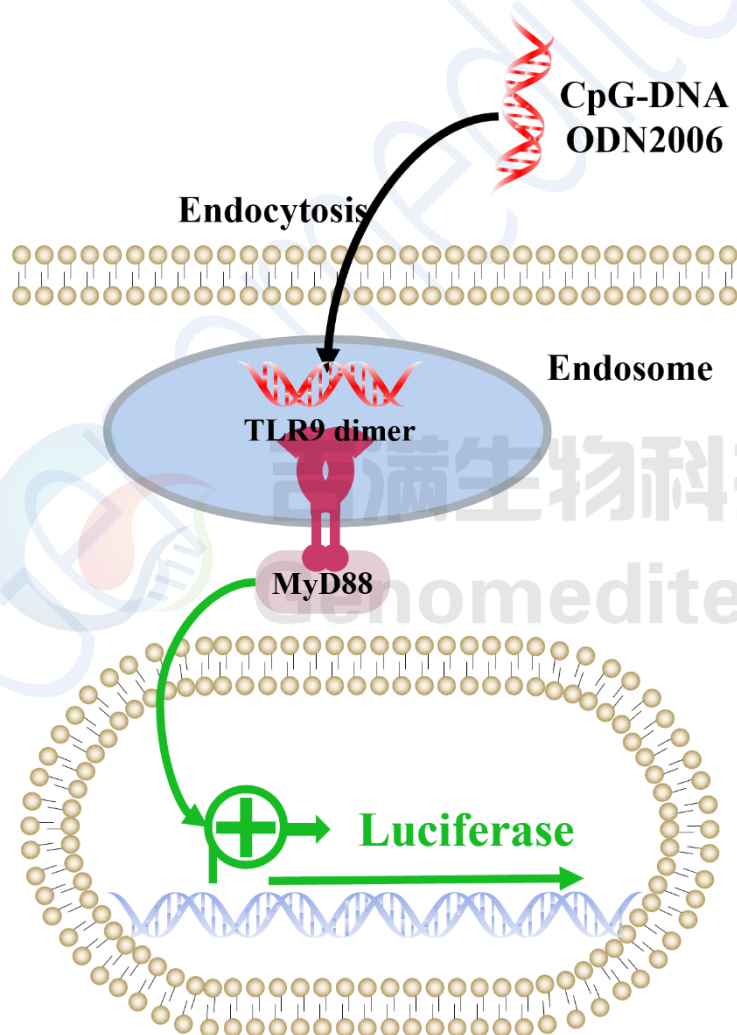


Fig 1. 原理示意图

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:	EMEM+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	EMEM+10% FBS+1% P.S (此产品细胞无需添加抗生素, 收到细胞后请先建库)
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO
Assay Buffer:	EMEM+1% FBS+1% P.S

2. 试剂耗材准备

试剂准备

Reagent	Specification	Manufacturer/Catalogue No.
Fetal Bovine Serum	500 mL	ExCell/FSP500
EMEM	500 mL	ATCC/30-2003
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
Cell Culture Dish	10 cm	NEST/704001
ODN 2006	/	Sangon Biotech
GMOne-Step 2.0 Luciferase Reporter Gene Assay Kit	1000T	Genomeditech/GM-040513C

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 × 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 $6-8 \times 10^5$ 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 × 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)

- 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,当细胞密度大于 80%,即可进行细胞传代。两次传代后复苏培养基可调整为添加抗生素的生长培养基。推荐细胞传代比例为 1:3-1:4, 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 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 × 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 30-40%)。

注意事项:

- 细胞刚复苏时,死细胞较多,贴壁不明显属于正常情况, 2-3 天可以恢复贴壁,传代 2-3 次后贴壁细胞比例升高,细胞正常展开。
- 每次传代后会有 5-10%死细胞,但随着代次升高,细胞恢复速度变快,死细胞比例降低,细胞生长速度会趋于稳定。
- 细胞复苏后及每次观察时建议保留细胞照片,可用于辅助判断细胞状态,在出现异常时及时与吉满销售沟通。
- 此细胞含有 Blasticidin、Puromycin 抗性基因。

六、 使用方法（示例）

1. 激动剂验证实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 Mouse_TLR9 Reporter 293 Cell Line 细胞量为 2×10^4 cells/孔。本次实验使用 ODN 2006 作为阳性药物，Conc.01 浓度为 $5 \mu\text{M}$ ，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 $100 \mu\text{L}$ 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	
B	ODN 2006	PBS	5 μM	2.5 μM	1.25 uM	625 nM	312.5 nM	156.25 nM	78.13 nM	39.06 nM	19.53 nM	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 2×10^5 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。盖上市盖，于孵箱中孵育过夜使用。
- 使用 1 个无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 每个待测药物，使用一行（如 B2-B10）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
ODN 2006	$100 \mu\text{M}$	/	直接使用储液

- 96 孔 V 底板中，加入 Assay Buffer，各孔体积见下表，如 B2 孔加入 $209 \mu\text{L}$ Assay Buffer，B3-B11 孔，加入 $110 \mu\text{L}$ Assay Buffer。
- 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 $11 \mu\text{L}$ ODN 2006），混匀。

母液吸取		梯度稀释孔，依次从前孔吸取 110 μL，加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	11 μL ODN 2006	加入	209 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- 从第一个梯度稀释孔 B1 中吸取 110 μ L, 加入到第二个梯度稀释孔 B2, 充分混匀。
- 以此类推, 直至第 9 个梯度稀释孔 (B10)。
- 将步骤 a 孵育过夜的孔板取出, 每孔吸弃 90 μ L 培养基。
- 加入步骤 h 准备好的梯度稀释液, 每孔 100 μ L。
- 盖上班盖, 于 37 $^{\circ}$ C CO₂ 培养箱中培养 24 h。
- 使用报告基因检测试剂盒, 检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

Mouse_TLR9 Reporter 293 Cell Line	0 μ M	5 μ M	19.53 nM
	1107	16607	1178

3) 验证结果

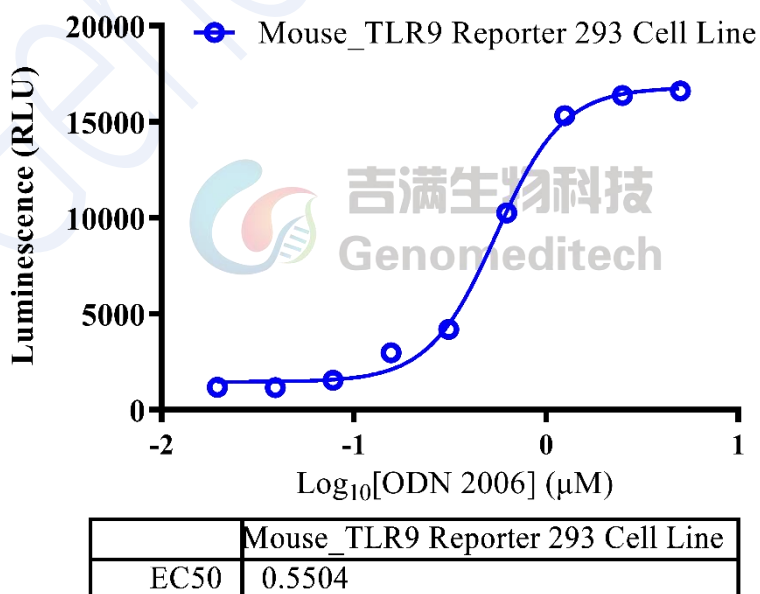


Fig 2.ODN 2006 激活验证结果

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。

附录 1：传代稳定性

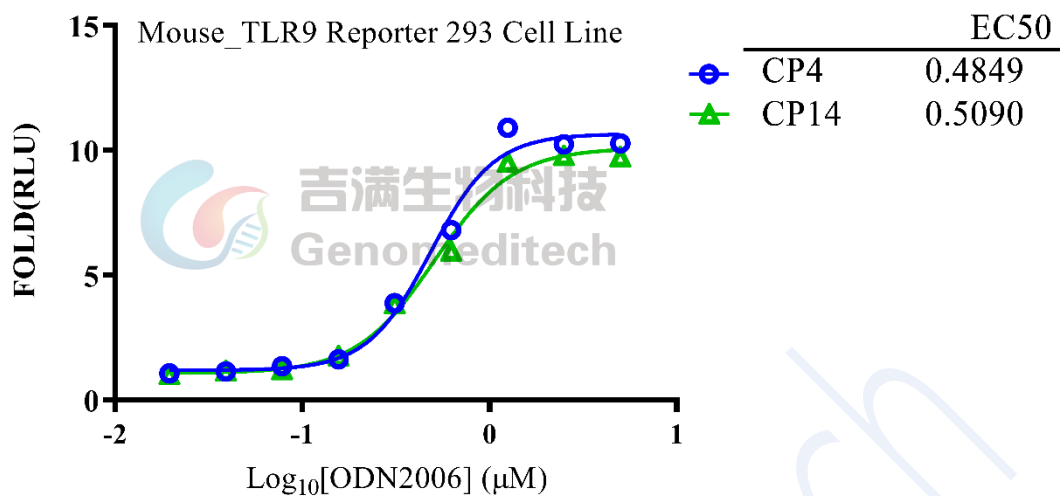


Fig 3. 传代稳定性验证结果（纵坐标 Luc 值换算为倍率）

附录 2: Mouse TLR9 RT 验证

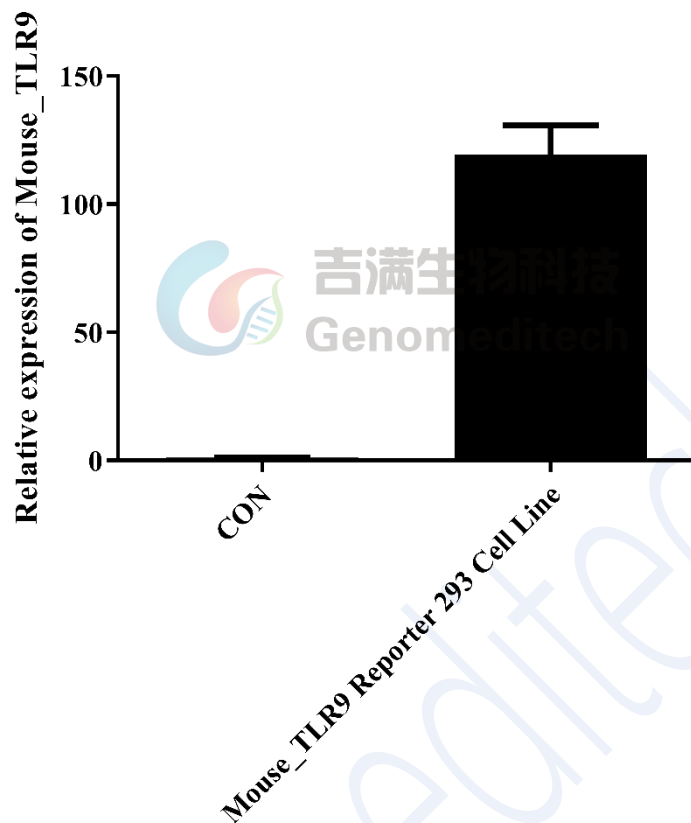


Fig 4. RT 检测 Mouse TLR9 表达情况