## 产品简介

ProteanFect CRISPR 转染试剂盒是 ProteanFect 系列中专为难转染细胞系基因编辑而设计的产品。该试剂盒基于自组装蛋白纳米颗粒,采用非病毒、非电转、非脂质体的转染方式,能够更高效且安全地将基因编辑工具递送至细胞内,进而实现高效的基因编辑。

#### 试剂盒储存与成分说明

ProteanFect CRISPR 转染试剂盒采用干冰运输,收到后应存放于 -80℃,直至使用。 **试剂盒规格依据 Reagent B 的体积设定。**试剂盒内配备阳性对照样品,其中含有编码绿色荧光蛋白(EGFP)的 mRNA,可用于验证实验操作流程和转染效率;同时还有靶向人 *TRAC* 基因的 sgRNA,以此来检验实验操作以及试剂质量。开封后,为保障试剂性能处于最佳状态,各组分应依据表 1 所列存储条件妥善存放。

表 1 ProteanFect CRISPR(PT04)产品试剂盒组分

成分	存储方式
Reagent A (PT04)	打开使用后,保存于 2-8℃
Reagent B (PT04)	保存于-20℃,避免反复冻融
Cas9 mRNA (1 μg/μL)	保存于-80℃,避免反复冻融
EGFP mRNA(1 μg/μL)阳性对照	保存于-80℃,避免反复冻融
Human TRAC-sgRNA (1 µg/µL) 阳性对照 a	保存于-80℃,避免反复冻融

a, Human TRAC-sgRNA 的靶向序列为 TGTGCTAGACATGAGGTCTA。

# 实验前材料准备

- · 待转染细胞:转染前细胞必须处于良好的生长状态,活率>90%。细胞在转染前一天需 传代更换新鲜培养基,贴壁转染需提前种板。
- · 推荐培养基: Opti-MEM 培养基(或无血清的 RPMI 1640 培养基/无血清 DMEM 培养基),提前预热或恢复至室温;
- · 转染试剂:室温自然解冻,颠倒或涡旋至溶液均一后使用。
- · 其他:完全培养基,无菌 EP 管、所需转染的核酸样品。

表 2 ProteanFect CRISPR (PT04) 转染不同类型细胞的实验操作步骤说明(以 96 孔板体系为例)

Walter and the second of the s		
操作步骤	细胞系转染	
1 配置 ProteanFect 转染体系(配置完置于冰上)		
1.1 混合 Reagent A(PT04)与 mRNA	在 40 μL Reagent A(PT04)中加入 0.25 μg Cas9 mRNA 和 0.25 μg sgRNA,充分混匀(Reagent A 使用前需颠倒混匀)	
1.2 加入 Reagent B (PT04) 并混匀	向上述混合液中加入 1.4 µL Reagent B (PT04),使用移液枪上下吹打 20–30 次 或涡旋混匀 10 秒,使其充分混合 <sup>a</sup>	
2 细胞处理(尽量去除 FBS,以免影响转染效果)		
2.1 悬浮细胞准备	取待转染细胞, $300g$ 离心 $5$ 分钟,弃去上清后以 Opti-MEM 重悬细胞沉淀,再次离心。最终用 Opti-MEM 重悬并调整细胞浓度至 $5\times10^6$ – $1\times10^7$ cells/mL 备用	
2.2 贴壁细胞准备 b	转染前汇合率应保持在 50%-80%;弃去培养基后,用 Opti-MEM 轻柔清洗细胞两次,加入 20 μL Opti-MEM 备用	
3 细胞转染		
3.1 混合转染体系与细胞	将配置好的 ProteanFect 转染体系与 20 µL 细胞悬液混合后,在离心管中孵育;或直接将转染体系加入贴壁细胞中	
3.2 孵育	37°C培养箱孵育 45-60 分钟 °	
3.3 终止反应与洗涤	加入约 5 倍转染体系体积(200 $\mu$ L)的完全培养基,300 $g$ 离心 5 分钟,弃去上清(可保留少量液体以减少细胞损失);贴壁细胞可直接弃去混合液并补加培养基	
3.4 细胞培养与观察	加入适量完全培养基,进行细胞培养,后续可根据实验目的进行基因表达检测。	

a, 在配置 ProteanFect 转染体系过程中,如出现轻微粘稠现象,属正常现象。体系配置完成后建议置于冰上保存;如需在室温下保存,须在 30 分钟内使用完毕。

b, 部分贴壁细胞可通过悬浮转染方式提升转染效率, 即在转染当日将细胞消化为单细胞悬液, 后续操作流程与悬浮细胞一致。

c, 孵育时间可根据不同细胞类型适当调整, 建议不超过 2 小时。

d, EGFP mRNA 阳性对照可用于转染效率检测,具体操作如下:1.1 在 40 μL Reagent A(PT04)中加入 0.5 μg EGFP mRNA,充分混匀,其余步骤 同表 2;可在转染后 5 - 48 小时内可观察 EGFP 表达。

### 表 3 ProteanFect CRISPR (PT04) 转染不同细胞培养孔板规格的各组分使用含量

\* 大体系转染推荐使用离心管孵育,600 µL 体系(含600 µL)以上涡旋混匀

组分	孔板类型	细胞系
Reagent A (PT04)	96 FL	40 μL
	48 FL	80 μL
	24 孔	200 μL
	12 孔	600 μL
	6 孔	800 μL
Cas9 mRNA/sgRNA	96 FL	0.25 μg/0.25 μg
	48 FL	0.5 µg/0.5 µg
	24 FL	1.25 μg/1.25 μg
	12 孔	3.75 µg/3.75 µg
	6 孔	5 μg/5 μg
Reagent B (PT04)	96 孔	1.4 μL
	48 孔	2.8 μL
	24 孔	7 μL
	12 孔	21 μL
	6 孔	28 μL
推荐每孔细胞数(Opti-MEM)	96 FL	1×10 <sup>5</sup> ~2×10 <sup>5</sup> (20 μL)
	48 FL	2×10 <sup>5</sup> ~4×10 <sup>5</sup> (40 μL)
	24 孔	5×10 <sup>5</sup> ~1×10 <sup>6</sup> (100 μL)
	12 孔	1.5×10 <sup>6</sup> ~3×10 <sup>6</sup> (300 μL)
	6 孔	2×10 <sup>6</sup> ~4×10 <sup>6</sup> (400 μL)

#### 数据分享

ProteanFect CRISPR 转染试剂盒转染 Jurkat 细胞,使用试剂盒中的 human *TRAC*-sgRNA 阳性对照敲除 *TRAC* 基因。在转染 72 小时后,收集细胞,提取 DNA 通过 PCR 测序(图 1 和图 2)检测基因敲除的效率。

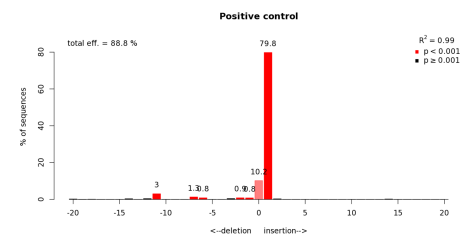
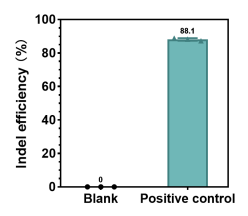


图 1.ProteanFect CRISPR (PT04) 转染试剂盒编辑 Jurkat 细胞中 TRAC 基因的测序分析结果。收集转染后的总细胞提取基因组 DNA,对靶点位置 PCR 扩增(正向引物序列:GCAGTATTATTAAGTAGCCCT,反向引物序列:AACAAGGCTCACTGTTTCTT)并进行Sanger 测序,通过 TIDE 对测序结果进行分析,结果显示阳性对照组中靶点基因被编辑的比例约为 88.8%。



**图 2. Jurkat 细胞中靶点 TRAC 基因的测序分析编辑效率统计图。**转染后总细胞中靶点基因编辑比例平均约为 88.1%。

常见问题

1. 如何提升转染效率

转染条件需根据细胞类型和培养条件进行优化。建议: **1)延长转染时间**:根据细胞状态适当延长转染时间。通常原代细胞不超过 30 分钟,细胞系不超过 2 小时。**2)提升** 

ProteanFect 转染量: 适当增加转染体系至初始的 1.5-2.5 倍。

2. 细胞系转染前处理

1)为获得良好的转染效率,建议使用活性超过90%的细胞,可以通过台盼蓝染色测定细胞活性。2)不建议使用传代次数超过15次的细胞进行实验。3)新复苏的细胞在转染实

验前需传代 2-3 次,待细胞恢复正常生长后使用。

3. 关于试剂盒中 EGFP mRNA 阳性对照的使用建议

首次尝试时, 建议设置阳性对照组(EGFP mRNA), 以检测实验操作和试剂的有效性。

为节省细胞和试剂, 使用 96 孔板的细胞量即可, 转染体系中 EGFP mRNA 的用量为 0.5

μg。

4. 如何指示 Cas9 mRNA 转染效率

ProteanFect 具有较高的核酸加载量,可同时转染多个核酸,不会影响转染效率,且共

表达率为 90%以上。因此我们推荐将 EGFP mRNA 和 Cas9 mRNA / sgRNA 共转。推荐使

用量,以 96 孔细胞数为例,0.2 μg Cas9 mRNA、0.2 μg sgRNA、0.1 μg EGFP mRNA,

EGFP 的阳性率可以指示转染效率。

5. 转染时的细胞数范围

说明书中提供了最佳转染条件下的细胞数量范围,但在特殊情况下,即使细胞数量较少,

也可以进行转染。以 96 孔板为例,建议细胞数量不低于 4×10³/孔,以确保后续检测的可靠

性。

6. 转染后细胞状态与活力

转染后,细胞状态可能与未处理组略有差异。但使用 ProteanFect 试剂进行转染时,对

细胞活力的损伤较小。通常在转染后第二天,细胞状态会基本恢复。

7. 转染后细胞离心后看不到沉淀

对于小体积转染体系(如 96 孔板),离心后细胞沉淀不明显是正常现象。细胞沉淀可能散落在离心管侧壁,不影响后续结果。为减少细胞损失,离心后移液时应避免枪头紧贴底部。

#### 8. 转染体系扩大是否影响转染效率

如转染细胞量较大, 12 孔板体系及以上推荐在凝聚体配置步骤中采用涡旋方式混匀, 在离心管进行转染孵育, 转染体系参照表 3, 不会影响转染效率。

#### 9. 贴壁细胞如何转染

对于贴壁细胞,可提前一天种板后进行转染,也可消化成细胞悬液进行悬浮转染。具体操作参照表 2。

建议 sgRNA 浓度 $\geqslant$ 1  $\mu$  g/ $\mu$ L。如在 96 孔板体系同时转染多个 sgRNA,为确保高效的转染效果,加入的 sgRNA 总量为 0.25  $\mu$ g。

如果您在实验过程中遇到任何问题,欢迎通过扫描下方二维码联系我们的技术微信,或将您的问题发送至我们的电子邮件: <u>tech@nanoportalbio.com</u>。我们的专业团队将竭诚为您解答疑问,提供技术支持。

