

# PolyLea 非脂质体转染试剂说明书

本产品仅供体外研究使用,不得用于临床诊断

### 产品简介:

外源基因导入真核细胞的方法有很多种,如磷酸钙转染法、DEAE-葡聚糖转染法、脂质体法、电穿孔法、显微注射法等。目前常用的转染试剂是阳离子脂质体和阳离子聚合物,它们容易透过细胞膜,其中阳离子脂质体在体外基因转染中有很高的效率,在体内它迅速被血清清除,会肺组织内累积诱发强烈的抗炎反应,这将导致高水平的毒性,由于阳离子脂质体的局限性,阳离子聚合物转染试剂日益受到重视。

PolyLea 非脂质体转染试剂(PolyLea Transfection Reagent 采用专利配方的阳离子聚合物为主要成分,其高度的分支结构确保了高正离子电荷密度,使得与带有负电荷的外源基因结合更有效,容易被细胞吸收,排斥少,因此能显著提高外源基因的转染效率,适合多种类型的细胞系,细胞存活率高,可以广泛用于瞬时转染和稳定转染。

PolyLea 非脂质体转染试剂对于常见的哺乳动物细胞具有较高的转染效率,较好的重复性,且操作简以及单细胞毒性较小,可用于贴壁细胞和悬浮细胞,与 Lipofectamine® 2000 Reagent 相似。该转染试剂转染细胞时,基本不受细胞培养液中的血清和抗生素的影响,即可以在血清和抗生素存在的情况下进行细胞转染。但为了取得最佳的转染效果,推荐转染时使用不含抗生素的含血清的细胞培养液。

#### 产品组成:

产品名称	规格	保存条件	说明书	有效期
PolyLea 非脂质体转染试剂	$0.5 \text{ml}/1 \text{ml}/5 \times 1 \text{ ml}$	RT	1 份	1年

#### 自备材料:

- 1、胰蛋白酶消化液
- 2、完全培养液和不完全培养液
- 3、PBS

## 操作步骤(仅供参考):

(一)DNA 转染:



1、(以 12 孔板为例)在转染前 18~24h 用胰蛋白酶消化培养细胞,取适量对数期细胞转移至 12 孔板中,并将细胞培养板置于 37°C,5%CO2 培养箱培养,待细胞密度达到70~

90%即可进行转染。后续操作步骤均按 12 孔板计算,如果转染器皿不同,请按比例自行调节用量。

- 2、在加入待转染的 DNA 之前 2~4h,加入 1ml 不含抗生素的完全培养液,置于 37℃, 5% CO2 培养箱培养。也可使用含有血清并含有抗生素的新鲜培养液,但抗生素使某些细胞转染后出现一定的细胞毒性。
- 3、配制转染工作液:取两个无菌离心管,分别加入 50μl 不含抗生素和血清的培养液,取其中一离心管加入 1.6~3μg DNA,轻轻混匀;取另一离心管加入 3μl PolyLea 非脂质体转染试剂,轻轻混匀。室温静置 5min,将含有 DNA 的培养液用微量移液器轻轻加入含 PolyLea 非脂质体转染试剂的培养液中,轻轻吹打混匀,室温静置 20min。
- 4、将上述转染工作液逐滴滴入对应细胞培养液中,轻轻混匀后置于 37°C,5% CO2 培养箱中进行培养。
- 5、培养 4~6h 后,更换为含有血清的完全培养液。对于 Hela 细胞,推荐在转染 4h 更换培养液;对于 NIH3T3、CHO、HEK293T 和 HEK293FT 细胞,推荐在转染 6h 更换培养液。
- 6、继续培养 24~48h 后,观察或收集细胞或加入适当的筛选药物如 G418 等进行稳定细胞株的筛选。

#### 不同细胞器皿转染时培养液、DNA、PolyLea 非脂质体转染试剂用量表

	96-well	24-well	12-well	6-well	6cm dish	10cm dish
铺板培养液	0.15ml	0.5ml	1ml	2ml	5ml	10ml
无血清培养液	15 µ l	25 µ l	50 µ I	100 µ l	200 µ l	500 µ I
DNA	0.2 μ g	0.8 μ g	1.6 µ g	<b>4</b> μ g	8 μ g	<b>24</b> μ g
无血清培养液	15 µ l	25 µ l	50 µ I	100 µ l	200 µ l	500 µ I
PolyLea 非脂质体转染试剂	0.4 µ l	1.6 µ l	3.2 µ l	8 μ I	16 µ l	48 µ I

注意:对于 12 孔板中一个孔的细胞, PolyLea 非脂质体转染试剂的用量可以在 3~6 μ l 范围内进行适当调节, DNA 用量建议在 1.6 μ g, 但也可在 1~4 μ g 范围内进行适当调节。通常 DNA 用量(μ g)和 PolyLea 非脂质体转染试剂(μ l)用量比例为 1:2~6,如有必要可在 1:1~10的范围内优化转染效果。为了获得最佳的转染效果,不同的细胞类型和培养条件有所不同,可在上述推荐范围内自行优化转染条件。

#### (二)siRNA 转染:

- 1、(以 12 孔板为例)在转染前 18~24h 用胰蛋白酶消化培养细胞,取适量对数期细胞转移至 12 孔板中,并将细胞培养板置于 37°C,5%CO2 培养箱培养,待细胞密度达到 50~80%即可进行转染。后续操作步骤均按 12 孔板计算,如果转染器皿不同,请按比例自行调节用量。
- 2、在加入待转染的 siRNA 之前 2~4h,加入 1ml 不含抗生素的完全培养液,置于 37℃,



5% CO2 培养箱培养。也可使用含有血清并含有抗生素的新鲜培养液,但抗生素使某些细胞转染后出现一定的细胞毒性。

- 3、配制转染工作液: 取两个无菌离心管,分别加入 50μl 不含抗生素和血清的培养液,取其中一离心管加入 40pmol siRNA,轻轻混匀; 取另一离心管加入 2μl PolyLea 非脂质体转染试剂,轻轻混匀。室温静置 5min,将含有 siRNA 的培养液用微量移液器轻轻加入含 PolyLea 非脂质体转染试剂的培养液中,轻轻吹打混匀,室温静置 20min。
- 4、将上述转染工作液逐滴滴入对应细胞培养液中,轻轻混匀后置于 37°C,5% CO2 培养箱中进行培养。
- 5、培养 4~6h 后,更换为含有血清的完全培养液。对于 Hela 细胞,推荐在转染 4h 更换培养液;对于 NIH3T3、CHO、HEK293T 和 HEK293FT 细胞,推荐在转染 6h 更换培养液。
- 6、继续培养 24~48h 后,观察或收集细胞。

## 不同细胞器皿转染时培养液、siRNA、PolyLea 非脂质体转染试剂用量表

	96-well	24-well	12-well	6-well	6cm dish	10cm dish
铺板培养液	0.15ml	0.5ml	1ml	2ml	5ml	10ml
无血清培养液	15 µ l	<b>25</b> μ Ι	50 µ l	100 μ Ι	200 µ l	500 µ I
siRNA	5pmol	20pmol	40pmol	100pmol	200pmol	600pmol
无血清培养液	15 µ l	<b>25</b> μ Ι	50 µ l	100 μ Ι	200 µ l	500 µ I
PolyLea 非脂质体转染试剂	0.25 μ l	1μΙ	2μΙ	5μΙ	10 µ l	30 µ l

注意:对于 12 孔板中一个孔的细胞, PolyLea 非脂质体转染试剂的用量可以在 1~4 μ l 范围内进行适当调节, siRNA 用量建议在 20~80pmol 范围内进行适当调节。通常 siRNA 用量 (pmol)和 PolyLea 非脂质体转染试剂(μ l)用量比例 20:1,如有必要可以在 10~40:1 范围内优化转染效果。为了获得最佳的转染效果,不同的细胞类型和培养条件有所不同,可以在上述推荐范围内自行优化转染条件。

SiRNA 的推荐浓度为 20μM, 常用浓度范围为 10~50μM。对于多个孔转染相同数量相同质 粒的情况可以把每个孔所需的 PolyLea 非脂质体转染试剂

和 siRNA 混合物分别配制,然后一起混合在同一个离心管内,后续混匀并孵育 20min 后,按照推荐用量滴加到细胞培养器皿内。对于其它培养板或培养器皿,各种试剂的用量可以按照细胞培养器皿的培养面积按比例进行换算。如果转染寡核苷酸或 RNA 等可以参考转染 DNA 的条件进行。

#### 注意事项:

- 1、注意无菌操作,尽量避免污染,
- 2、使用高纯度 DNA 或 RNA 有助于获得较高的转染效率,同时 DNA 不应含有蛋白和酚。



- 3、影响转染效率的因素有很多,如细胞类型、细胞状态及密度、DNA/siRNA 转染量、转染试剂与 DNA/siRNA 比例等,应该在具体实践中优化来确定最佳转染条件。
- 4、为了取得较高的转染效率,推荐使用在 50 代以内的细胞进行转染,转染前细胞必须处于良好的生长状态。
- 5、为了取得较高的转染效率,推荐使用高纯度的质粒,OD260/OD280≥1.8。
- 6、PolyLea 非脂质体转染试剂不应 Vortex 或离心, 宜缓慢晃动混匀。
- 7、 在体外细胞转染试验中,可通过预实验在 PolyLea 非脂质体转染试: DNA (μg)=2:1~6:1 之间选择最佳的比例。
- 8、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

## 相关产品:

人工尿液
人工尿液 (含肌酐)
人工结肠液(无菌)
人工结肠液
人工胃液(ChP)
人工胃液(ChP, 无菌)