

产品手册

H_IGF-1R Reporter Cell Line

H_IGF-1R 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：V2.12.3

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
2.	抑制实验.....	9
1)	加样步骤.....	9
2)	报告基因检测.....	10
3)	验证结果.....	11
附录 1	功能稳定性验证.....	12
附录 2	流式稳定性验证.....	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-C28412	H_IGF-1R 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-C28412	H_IGF-1R 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

IGF-1R (Insulin-like Growth Factor 1 Receptor, 胰岛素样生长因子 1 受体) 是一种异源四聚体, 由两个 α 亚基和两个 β 亚基组成; 属于酪氨酸激酶受体家族。 α 亚基完全位于细胞外, 负责结合 IGF-1 (胰岛素样生长因子 1) 或 IGF-2 (胰岛素样生长因子 2); β 亚基是一种跨膜结构, 包含细胞外区、跨膜区和细胞内区, 细胞内区具有酪氨酸激酶活性, 是信号转导的关键部分。IGF-1R 的主要功能是介导 IGF-1 和 IGF-2 的信号传递, 调控多种细胞过程, 包括促进细胞增殖、抑制细胞凋亡、促进分化、调节代谢等。

IGF-1 (Insulin-like Growth Factor 1, 胰岛素样生长因子 1) 是一种多功能的多肽类生长因子, 与胰岛素具有结构上的相似性。它在细胞生长、分化、代谢和存活等过程中发挥重要作用, 尤其是在生长发育和代谢调控中。

吉满生物 H_IGF-1R Reporter Cell Line 是一种 Luciferase 报告基因细胞系。当 IGF-1 结合 IGF-1R 受体后, 激活下游信号通路, 从而激活荧光素酶 (Luciferase) 的表达。使用阻断型的抗体可以阻断这一信号的传导。Luciferase 读值即代表信号通路的激活效果, 因此可用于 IGF-1 相关药物的体外效果评价。

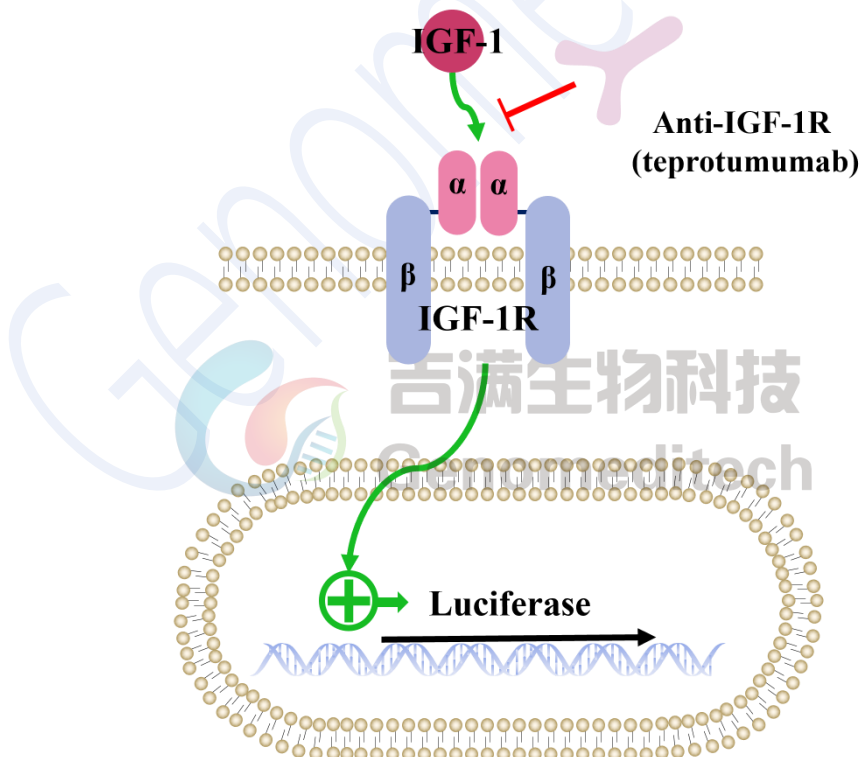


Fig 1. 原理示意图

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:	DMEM+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	DMEM+10% FBS+1% P.S+4 µg/mL Blasticidin+400 µg/mL G418+0.75 µg/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.
DMEM	500 mL	gibco/C11995500BT
Fetal Bovine Serum	500 mL	ExCell/FSP500
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Blasticidin	10 mg	Genomeditech/GM-040404-1
G418	1 g	Genomeditech/ GM-040402-1
Puromycin	25 mg	Genomeditech/GM-040401-1
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
Human IGF-1 Protein; His Tag	/	Genomeditech/GM-87635RP
Anti-IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab)	/	Genomeditech/GM-87441AB
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

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（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 H_IGF-1R Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 Human IGF-1 Protein; His Tag 作为阳性药物（8.5 KDa；以下简称 IGF1），Conc.01 终浓度为 $6 \mu\text{g/mL}$ ，3 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	PBS	
B	IGF1	PBS	6 $\mu\text{g/mL}$	2 $\mu\text{g/mL}$	666.67 ng/mL	222.22 ng/mL	74.07 ng/mL	24.69 ng/mL	8.23 ng/mL	2.74 ng/mL	914.49 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，使用适量的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。盖板上盖，于孵箱中孵育过夜。
- 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
IGF1	1.24 mg/mL	0.124 mg/mL	取 $2 \mu\text{L}$ 储液+ $18 \mu\text{L}$ Assay Buffer

- 96 孔 V 底板中，加入 Assay Buffer，各孔体积见下表，如 B2 孔加入 $180 \mu\text{L}$ Assay Buffer，B3-B11 孔，加入 $120 \mu\text{L}$ 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 $9.15 \mu\text{L}$ IGF1），混匀。

母液吸取	梯度稀释孔，依次从前孔吸取 60 μ L，加入次孔										对照孔	
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A												
B	9.15 μ L IGF1	加入	180 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L	120 μ L
C												
D												
E												
F												
G												
H												

- g) 从第一个梯度稀释孔 B2 中吸取 60 μ L，加入到第二个梯度稀释孔 B3，充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔 (B10)。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的细胞孔板取出，吸弃上清 100 μ L。
- j) 加入步骤 h 准备好的梯度稀释液，每孔 100 μ L。
- k) 盖上班盖，于 37 $^{\circ}$ C CO₂ 培养箱中培养 16 h。
- l) 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。

H_IGF-1R Reporter Cell Line	0 μ g/mL	6 μ g/mL	914.49 pg/mL
	7429	138889	7276

3) 验证结果

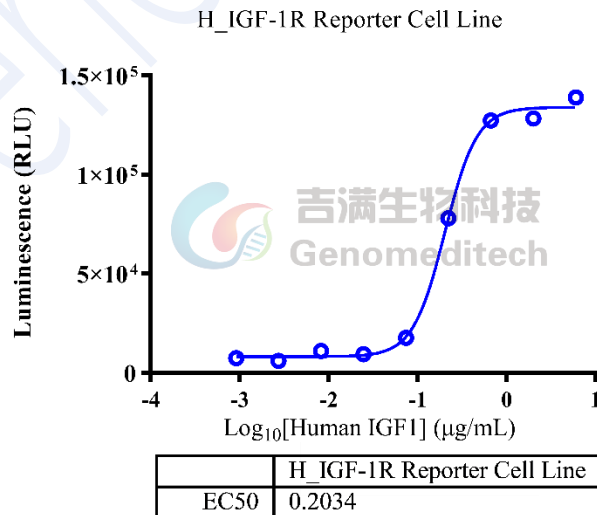


Fig 2. Response to Recombinant Human IGF1 Protein. The H_IGF-1R Reporter Cell Line (Cat. GM-C28412) at a concentration of 1.5E4 cells/well (96-well format) was stimulated with serial dilutions of Human IGF-1 Protein; His Tag (Cat. GM-87635RP) in assay buffer (DMEM+1% FBS+1% P.S) for 16 hours. The firefly luciferase

activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). The maximum induction fold was approximately [18.7]. Data are shown by drug mass concentration.

2. 抑制实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_IGF-1R Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 Cells/孔。使用 Anti-IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab) (以下简称为 teprotumumab;150 kDa)作为阳性药物，Conc.01 终浓度为 $30 \mu\text{g/mL}$ ，4 倍梯度稀释，Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10，B11 为 0 浓度对照。周围为 $100 \mu\text{L}$ PBS，以防止边孔蒸发。

孔板布局：

	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	teprotumumab	PBS	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

- 实验前 16-24 h，离心收集 H_IGF-1R Reporter Cell Line，消化离心收集细胞沉淀，以完全培养基重悬细胞，计算细胞密度及活力，通过补加完全培养基的方式，调整细胞浓度到 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 1 个无菌 96 孔 V 底板准备抗体稀释。
- 每个待测抗体，使用一行（如 B2-B10）。
- 准备母液

抗体名称	储液	母液	配置方法
teprotumumab	1.218 mg/mL	/	直接使用储液
IGF1 Protein	0.25 mg/mL	/	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 孔分别加入 $160 \mu\text{L}$ Assay Buffer，B3-B11 孔，加入 $120 \mu\text{L}$ 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 8.29 μL teprotumumab），混匀。

	母液吸取	梯度稀释孔，依次从前孔吸取 40 μL ，加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	8.29 μL teprotumumab	加入	160 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	120 μL	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- g) 从第一个梯度稀释孔 B2 中吸取 40 μL ，加入到第二个梯度稀释孔 B3，充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔（B10）。
- i) 配置 2 \times 激活剂，600 ng/mL IGF1 Protein（2.17 μL 0.25 mg/mL IGF1 Protein 母液加入到 900 μL Assay Buffer 中，混匀后使用）。
- j) 将步骤 a 孵育过夜的细胞孔板取出，吸弃上清 100 μL 。然后加入步骤 h 准备好的梯度稀释抗体，每孔 50 μL 混匀，盖上盖板放入培养箱孵育 1 h。
- k) 1 h 后，加入步骤 i 准备好的激活剂溶液，每孔 50 μL 。
- l) 盖上盖板，继续孵育 16 h
- m) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_IGF-1R Reporter Cell Line	IGF1 Protein + 0 $\mu\text{g}/\text{mL}$ teprotumumab	IGF1 Protein + 30 $\mu\text{g}/\text{mL}$ teprotumumab	IGF1 Protein + 457.76 $\mu\text{g}/\text{mL}$ teprotumumab
		152479	13239

3) 验证结果

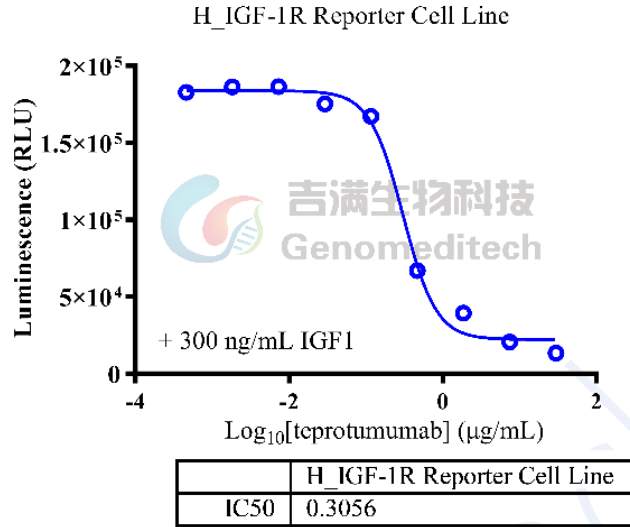


Fig 3. Response to Anti-H_IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab). Serial dilutions of the Anti-H_IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab) were incubated with 1.5E4 cells/well of the H_IGF-1R Reporter Cell Line (Cat.GM-C28412) in a 96-well plate for 1 hour in assay buffer (DMEM+1% FBS+1% P.S). Subsequently, the Recombinant Human IGF1 Protein (Company A) at a concentration of 300 ng/mL was added, and the coculture proceeded for an additional 16 hours. Firefly luciferase activity was then measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). The results indicated maximum blocking folds of approximately [11.5]. Data are shown by drug mass concentration.

附录 1 功能稳定性验证

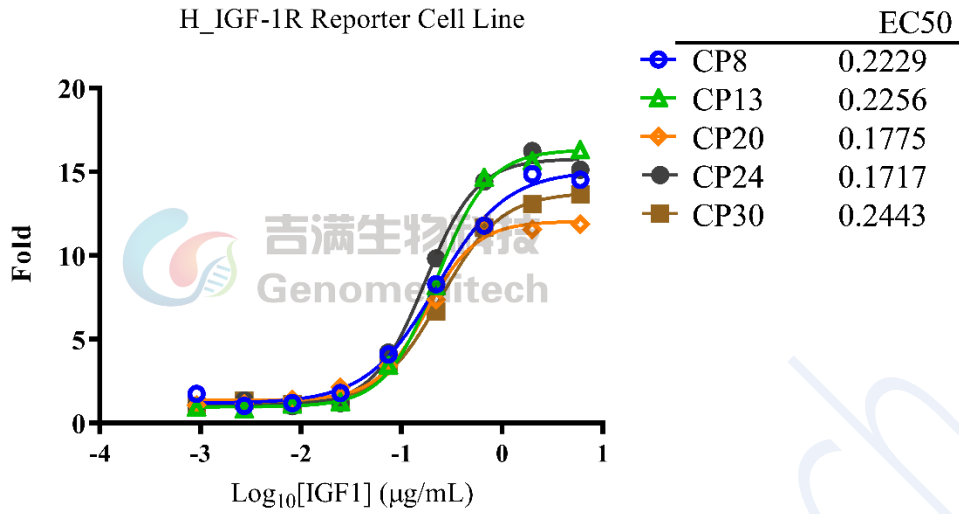


Fig 4. The passage stability of response to Human IGF1 Protein. The passage 8, 13, 20, 24, and 30 of H_IGF-1R Reporter Cell Line (Cat. GM-C28412) at a concentration of 1.5E4 cells/well (96-well format) were stimulated with serial dilutions of Recombinant Human IGF1 Protein (Company A) in assay buffer (DMEM + 1% FBS + 1% P.S) for 16 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). Data are shown by drug mass concentration.

附录 2 流式稳定性验证

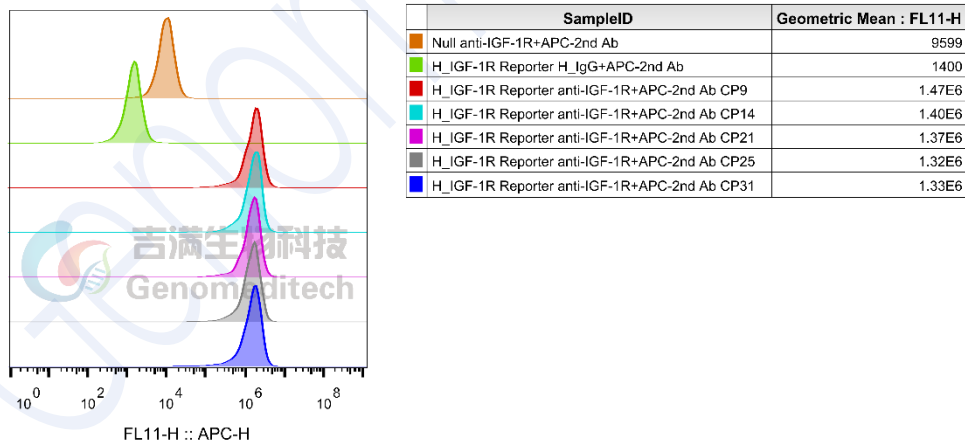


Fig 5. The passage stability of the H_IGF-1R Reporter Cell Line (Cat. GM-C28412) was determined by flow cytometry using Anti-IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab) (Cat. GM-87441AB).

相关产品

IGF-1R	
H_IGF-1R CHO-K1 Cell Line	H_IGF-1R HEK-293 Cell Line
Anti-IGF-1R hIgG1 Antibody(teprotumumab)	

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。