Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

产品手册

H_TACR3(NK3R) Reporter 293 Cell Line H_TACR3(NK3R) 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: V2.11.1

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

目录

| — 、 | | 产品基本信息及组分 | 3 |
|------------|----|-------------------|--------------|
| =, | | 包装、运输及储存 | |
| 三、 | | 产品描述 | |
| 四、 | | 材料准备 | |
| | 1. | 细胞培养、冻存、复苏试剂准备 | |
| | 2. | 试剂耗材准备 | |
| 五、 | | 细胞复苏、传代、冻存 | <i>6</i> |
| | 1. | 细胞复苏 | |
| | 2. | 细胞传代(以 10 cm 皿为例) | |
| | 3. | 细胞冻存 | (|
| 六、 | | 使用方法 | 7 |
| | 1. | 验证实验 | 7 |
| | | 1) 加样步骤 | 7 |
| | | 2) 报告基因检测 | 8 |
| | | 3) 验证结果 | 9 |
| 附录 | 1: | RT 验证结果 | 10 |
| | | | |
| 使用 | 许百 | ·协议: | 11 |



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

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-C39224 H_TACR3(NK3R) 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-C39224 | H_TACR3(NK3R) 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℃以下(冰箱或液氮的气相)长期储存。
- 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℃ 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。

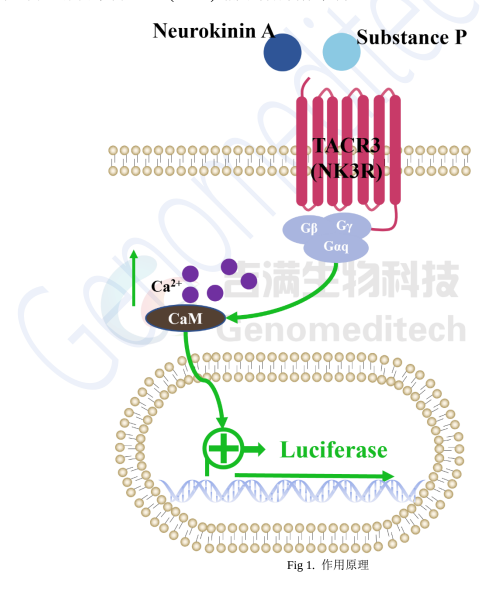
Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

三、 产品描述

TACR3(Tachykinin Receptor 3),也称为神经激肽-3受体(Neurokinin 3 Receptor, NK3R),属于G蛋白偶联受体(GPCR)家族,广泛分布于中枢神经系统和外周组织。TACR3的激活能够影响神经调节、内分泌调控、生殖功能等多种生理过程。研究表明,TACR3与性腺轴调节、疼痛传导、心血管系统及多种神经精神疾病相关联。因其重要的生理功能和疾病关联性,TACR3成为治疗某些内分泌失调、神经性疾病等新型靶点之一。

吉满生物的H_TACR3(NK3R) Reporter 293 Cell Line是一种Luciferase报告基因细胞系,当Neurokinin A或Substance P结合TACR3(NK3R)时,TACR3(NK3R)与胞内G蛋白偶联,导致Ca2+释放,从而激活荧光素酶报告基因,Luciferase报告基因读值即代表信号通路的激活效果,因此可用于靶向TACR3(NK3R) 相关药物的活性检测。



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

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+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. |
|---|---------------|----------------------------|
| Blasticidin | 10 mg | Genomeditech/GM-040404-1 |
| Puromycin | 25 mg | Genomeditech/GM-040401-1 |
| Pen/Strep | 100 mL | Thermo/15140-122 |
| Fetal Bovine Serum | 500 mL | ExCell/FSP500 |
| DMEM | 500 mL | gibco/C11995500BT |
| 96 Well round Well culture plate | 96-Well | NEST/701001 |
| 96 孔 U 底细胞培养板 | 96-well | 甪端/1014010 |
| 96 well White Flat Bottom Polystyrene Not Treated | 96-well | Corning/3912 |
| Microplate | | |
| Neurokinin A | 1 mg | MCE/HY-P0197 |
| Substance P | 1 mg | MCE/HY-P0201 |
| GMOne-Step 2.0 Luciferase Reporter Gene Assay | 1000T | Genomeditech/GM-040513C |
| Kit | | |

重要仪器

| Equipment | Manufacturer/Catalogue No. |
|-----------|------------------------------------|
| 细胞计数仪 | ThermoFisher Scientific/Countess 3 |
| 酶标仪 | Moleculardevices/SpectraMax L |



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

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。

- a) 37℃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。
- b) 从液氮中取出冻存细胞并迅速放入37℃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)。
- c) 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。
- d) 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≥ 3 × 10⁶ cells/mL。
- e) 通过补加复苏培养基的形式,调整活细胞密度 到 2-3×10⁵ 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

- a) 使用 176×g, 3 min 离心收集细胞。
- b) 使用预冷细胞冻存液(90% FBS+10% DMSO)
 重悬细胞,细胞密度调整为5×10⁶ cells/mL,
 每管1 mL 分装到细胞冻存管中。
- c) 拧紧盖子,适当标记后,将冻存管置于梯度降温盒中,-80℃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。

- a) 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。
- b) 将皿或培养瓶中的培养液弃去,10 cm 皿加 2 mL PBS 润洗 1 次。
- c) 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。
- d) 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。

注意事项:

- a) 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。
- b) 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。
- c) FBS 血清需 56°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。

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

六、 使用方法

1. 验证实验

操作步骤可调整优化,对于本实验,推荐 H_TACR3(NK3R) Reporter 293 Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 Cells/孔。本次实验分别使用 Neurokinin A、Substance P 作为阳性药物; Neurokinin A 的 Conc.01 终浓度为 $1\,\mu$ M,4 倍梯度稀释,Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10; Substance P 的 Conc.01 终浓度为 $1\,\mu$ M,2 倍梯度稀释,Conc.01-Conc.09 分别排布在 C2-C10,B11、C11 为 0 浓度对照。周围孔加入 $100\,\mu$ 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 |
|-----|--------------|-----|--------|-----|------|-------|------|--------|--------|-------|-------|-----|-----|
| Α | | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS |
| D . | Neurokinin A | PBS | 1 uM | 250 | 62.5 | 15.63 | 3.91 | 976.56 | 244.14 | 61.04 | 15.26 | 0 | PBS |
| В | | PBS | 1 ulvi | nM | nM | nM | nM | pМ | pM | pM | pМ | U | PDS |
| C | Substance P | PBS | 1M | 500 | 250 | 125 | 62.5 | 31.25 | 15.63 | 7.81 | 3.91 | 0 | PBS |
| С | Substance P | PDS | 1 μΜ | nM | nM | nM | nM | nM | nM | nM | nM | U | гвэ |
| D | | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS | PBS |
| Е | | | | | | | | | | | | | |
| F | | | | | | | | | | | | | |
| G | | | | | | | > | | | | | | |
| Н | | | | | | | | | | | | | |

1) 加样步骤

- a) 实验前 16-24 h, 离心收集 H_TACR3(NK3R) Reporter 293 Cell Line, 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 1.5×10⁵ 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。
- b) 使用 1 个无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- c) 每个待测抗体,使用一行(如 B2-B10、C2-C10)。

d) 母液配置

| 药物名称 | 储液 | 母液 | 配置方法 |
|--------------|------|----|--------|
| Neurokinin A | 1 mM | / | 直接使用储液 |
| Substance P | 1 mM | / | 直接使用储液 |



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

e) 96 孔 V 底板中,加入 Assay Buffer,各孔体积见下表,如 B2 加入 160 μL Assay Buffer、C2 孔加入 240 μL Assay Buffer,B3-B11、C2-C11 孔分别加入 120 μL 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 $0.16\,\mu L$ Neurokinin A、C2 中加入 $0.24\,\mu L$ Substance P),混匀。

| | 梯度稀释孔,Neurokinin A 依次从前孔吸取 40 μL,加入次孔; Substance P 依次从前孔吸取 120 μL,加入次孔。 | | | | | | 对照孔 | | | | | | |
|---|---|----|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|--------|----|
| • | | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
| A | | | | 3 | 3 | 1 | 1 | | 1 | | D | | |
| В | 0.16 μL Neurokinin A | 加入 | 160 μL | 120 μL | |
| С | 0.24 μL Substance P | 加入 | 240 μL | 120 μL | |
| D | | | | | | | | | | | | | |
| Е | | | | | | | | | | | | | |
| F | | | | | | | | | | | | | |
| G | | | | | | | | | | | | | |
| Н | | | | | | | | | | | | | |

- g) 从第一个梯度稀释孔 B2 中吸取 40 μL、C2 中吸取 120 μL,加入到第二个梯度稀释孔 B3、C3,充分混匀。
- h) 以此类推,直至第9个梯度稀释孔(B10、C10)。
- i) 取出步骤 a 孵育过夜的细胞孔板, 吸弃上清。
- j) 分别加入之前准备好的梯度稀释液,每孔 100 μL。
- k) 盖上盖板,继续孵育6h。
- 1) 使用报告基因检测试剂盒,收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

| H_TACR3(NK3R) Reporter 293 | 0 μΜ | 1 μΜ | 15.26 pM |
|----------------------------|-------|--------|----------|
| Cell Line + Neurokinin A | 25478 | 290699 | 26687 |
| H_TACR3(NK3R) Reporter 293 | 0 μΜ | 1 μΜ | 3.91 nM |
| Cell Line + Substance P | 30531 | 315974 | 30102 |



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

3) 验证结果

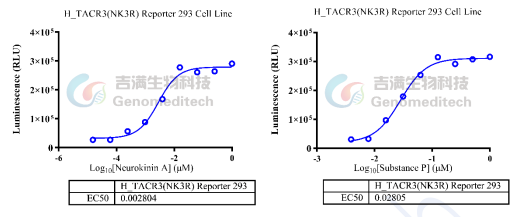


Fig 2. 验证结果

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

附录 1: RT 验证结果

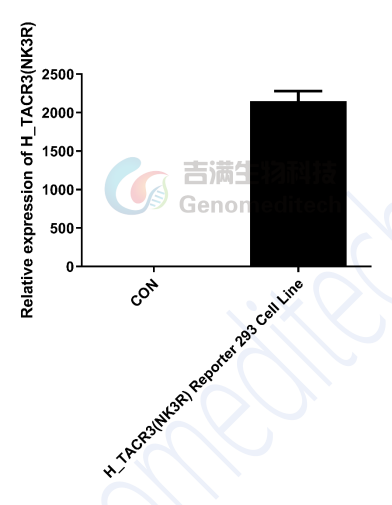


Fig 3. RT 验证结果



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

相关产品

TACR2(NK2R)

H TACR2(NK2R) Reporter 293 Cell Line

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。
- 用户不允许以任何方式修改细胞系,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。
- 如需对产品进行第三方转让、商业开发或临床前、临床试验期间的药物功能验证、商业化生产检测使用等超出本声明的应用,须另行获得吉满生物科技(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。