

产品手册

H_IL-12 Reporter 293 DDX35TM Cell Line

H_IL-12 Reporter 293 DDX35TM 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、	传代稳定性	5
五、	材料准备	7
1.	细胞培养、冻存、复苏试剂准备	7
2.	试剂耗材准备	7
六、	细胞复苏、传代、冻存	8
1.	细胞复苏	8
2.	细胞传代（以 10 cm 皿为例）	8
3.	细胞冻存	8
七、	使用方法（示例）	9
1.	激活验证实验	9
1)	加样步骤	9
2)	报告基因检测	10
3)	验证结果	10
2.	抗体 block 实验	11
1)	加样步骤	11
2)	报告基因检测	12
3)	验证结果	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-C26022	H_IL-12 Reporter 293 DDX35 TM Cell Line	5E6 Cells/mL

组成成分

产品编号	产品名称	规格	数量	储存
GM-C26022	H_IL-12 Reporter 293 DDX35 TM 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

白细胞介素 12 (IL-12) 是一种白细胞介素, 由树突状细胞、巨噬细胞、中性粒细胞和人 B 淋巴细胞(NC-37) 响应抗原刺激而自然产生。IL-12 属于白介素 12 家族。IL-12 家族的独特之处在于包含唯一的异二聚体细胞因子, 其中包括 IL-12、IL-23、IL-27 和 IL-35。

IL-12 是由两个独立的基因 IL-12A (p35) 和 IL-12B (p40)编码的异二聚体细胞因子。

IL-12 受体是异源二聚体, 由 IL-12R β 1 和 IL-12R β 2 组成。三者在细胞膜上结合, IL-12、IL-12R β 1 和 IL-12R β 2 结合形成的受体复合物的可以促进受体相关激酶的磷酸化以及 IL-12R β 2 细胞质尾部的信号转导结合位点的磷酸化。此 IL-12R β 2 结合位点的磷酸化导致下游信号通路磷酸化并易位进入细胞核。

吉满生物 H_IL-12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line 报告基因细胞系, 是通过海量单克隆, 多轮单克隆等筛选, 获得的具有高稳定特性同时兼具高灵敏性、高倍率性的优选单克隆。可以满足客户批量建库、放行实验等标准。

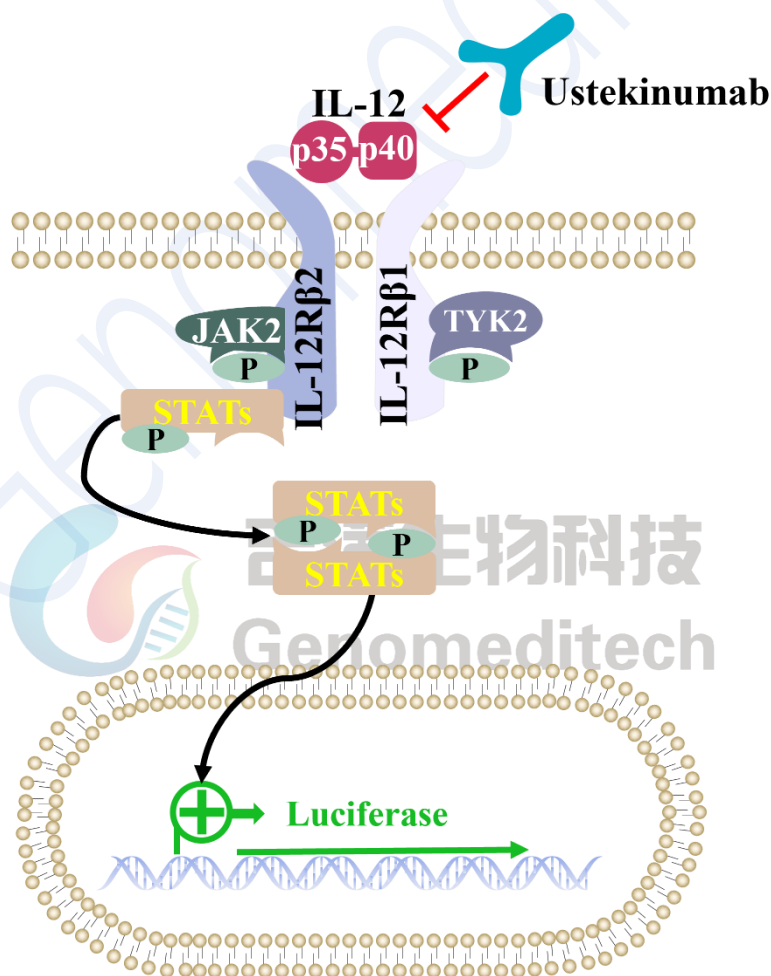


Fig 1.IL12 信号通路图

四、 传代稳定性

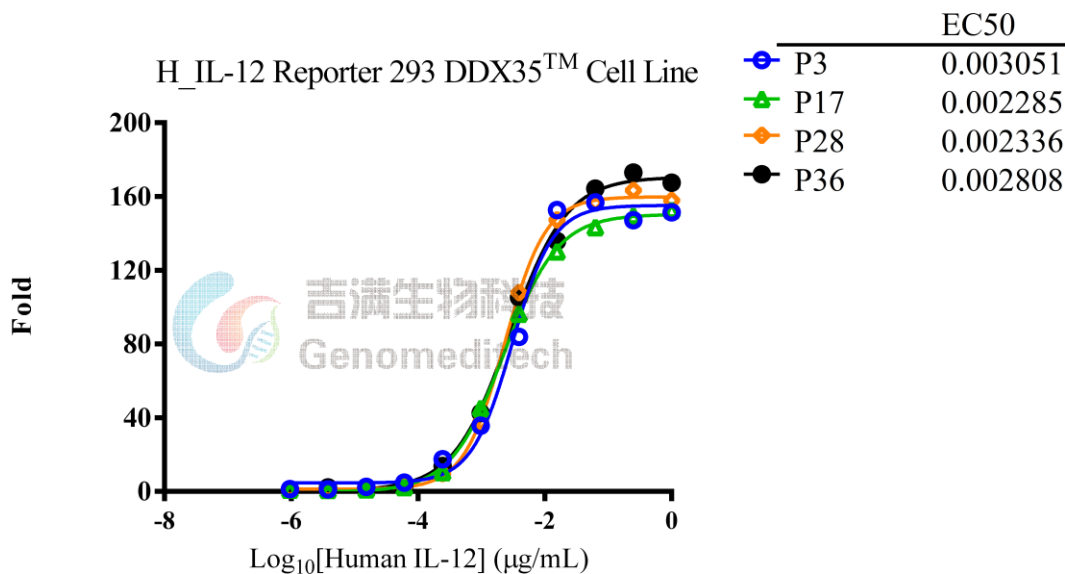


Fig 2. The passage stability of response to Recombinant Human IL-12 Protein. The passage 3, 17, 28 and 36 of H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line (Cat. GM-C26022) at a concentration of 1.5E4 cells/well (96-well format) were stimulated with serial dilutions of Recombinant Human IL-12 Protein (Sino Biological/CT011-H08H) in assay buffer (DMEM + 1% FBS + 1% P.S) for 7 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). Data are shown by drug mass concentration.

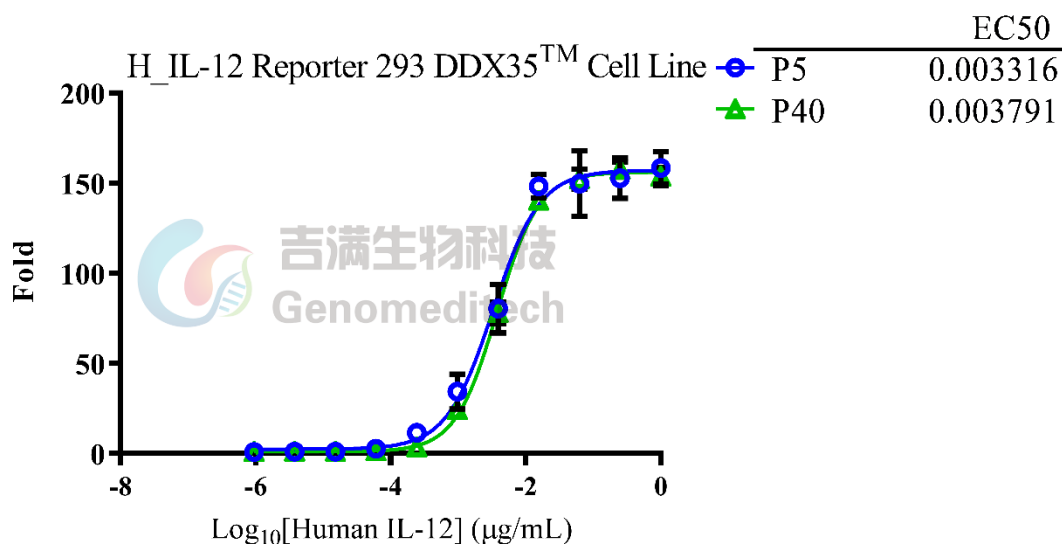


Fig 3. The passage stability of response to Recombinant Human IL-12 Protein. The passage 5 and 40 of H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line (Cat. GM-C26022) at a concentration of 1.5E4 cells/well (96-well format) were stimulated with serial dilutions of Recombinant Human IL-12 Protein (Sino Biological/CT011-H08H) in assay buffer (DMEM + 1% FBS + 1% P.S) for 7 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). Data are shown by drug mass concentration.

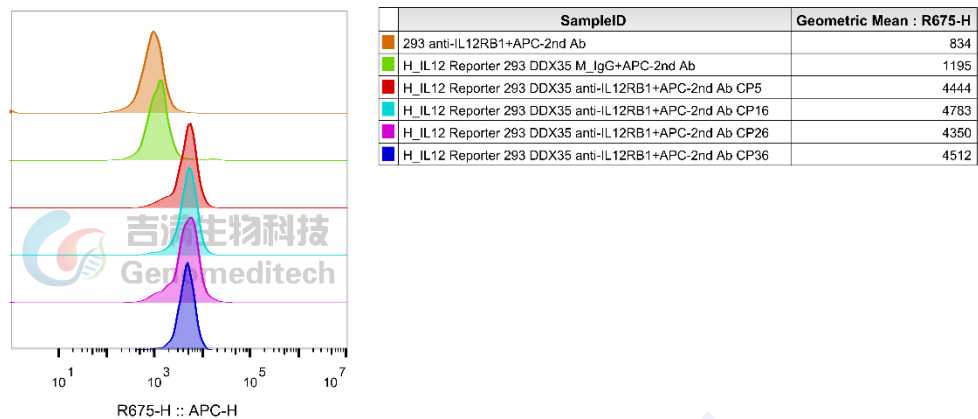


Fig 4. The passage stability of the H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line (Cat. GM-C26022) was determined by flow cytometry using Anti-Human CD212/IL12RB1 Antibody (148C09) (AtaGenix/FHE37110).

五、 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+125 µg/mL Hygromycin+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.
Puromycin	25 mg	Genomeditech/GM-040401-1
Blasticidin	10 mg	Genomeditech/GM-040404-1
G418	1 g	Genomeditech/GM-040402-1
Hygromycin	1 g	Genomeditech/GM-040403-1
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Fetal Bovine Serum	500 mL	ExCell/FSP500
DMEM	500 mL	gibco/C11995500BT
96 well round cell culture plate	96-well	PakGent/CL-PT096
96-well White Opaque Plate	96-well	Thermo/236108
96-well U-bottom Plate	96-well	Saining/1014010
H_IL-12 Protein, Human, Recombinant (His Tag)	5 µg	SinoBiological/CT011-H08H
Anti-IL-12/23(p40) hIgG1 Reference Antibody (Ustebio)		Genomeditech/GM-87870MAB
Anti-Human CD212/IL12RB1 Antibody (148C09)	50 µg	AtaGenix/FHE37110
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

六、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℃，因为在-70℃下储存会导致活性丧失。

- 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。
- 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）。
- 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 5 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℃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℃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。
- 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，会有一定比例的死细胞，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 需 56℃水浴 30 分钟，可热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。

七、 使用方法（示例）

1. 激活验证实验

操作步骤可根据示例调整优化, 对于本次实验, 推荐 H_IL-12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 H_IL-12 Protein, Human, Recombinant (His Tag) (60.1 kDa; 以下简称 H_IL12) 作为阳性药物, Conc.01 浓度为 $1 \mu\text{g/mL}$, 4 倍梯度稀释, Conc.01-Conc.11 分别排布在 B1-B11, B12 为 0 浓度对照。周围孔加入 100 μL 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	H_IL12	1 $\mu\text{g/mL}$	250 ng/mL	62.5 ng/mL	15.63 ng/mL	3.91 ng/mL	976.56 pg/mL	244.14 pg/mL	61.04 pg/mL	15.26 pg/mL	3.81 pg/mL	953.67 fg/mL	0
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 1.5×10^5 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, 于孵箱中孵育过夜使用。
- 使用 1 个无菌 96 孔 U 底板准备药物稀释。
- 每个待测样品, 使用一行 (如 B1-B11)。
- 母液准备

药物名称	储液	母液	配置方法
H_IL12	0.1 mg/mL	/	直接使用储液

- 96 孔 U 底板中, 加入 Assay Buffer, 各孔体积见下表, 如 B2 孔加入 145.2 μL Assay Buffer, B2-B12 孔, 加入 110 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 B1 中加入 1.5 μL H_IL12），混匀。

母液吸取	梯度稀释孔，依次从前孔吸取 36.7 μL ，加入次孔											对照组
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.5 μL H_IL12	145.2 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL	110 μL

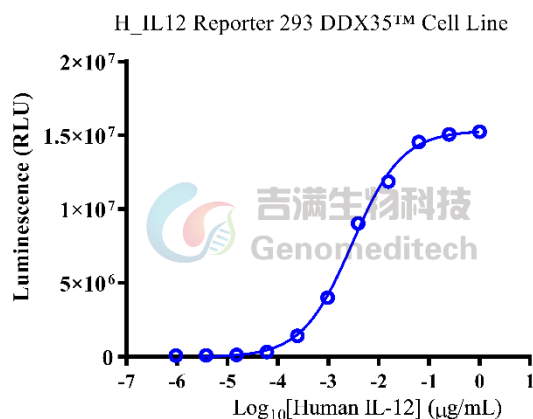
- g) 从第一个稀释孔 B1 中吸取 36.7 μL ，加入到第二个稀释孔 B2，充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 11 个梯度稀释孔（B11）。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的孔板取出，每孔吸弃 100 μL 上清。
- j) 加入梯度稀释好的药物，100 μL 每孔。
- k) 盖上班盖，于 37 $^{\circ}\text{C}$ CO_2 培养箱中培养 7 h。
- l) 收样，转至 96 孔白底板上机，检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_IL-12 Reporter 293	0 $\mu\text{g/mL}$	1 $\mu\text{g/mL}$	953.67 fg/mL
DDX35 TM Cell Line	61635	15250583	75282

3) 验证结果



	H_IL-12 Reporter 293 DDX35 TM
EC50	0.002973

Fig 5. Response to H_IL-12 Protein. The H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line (Cat. GM-C26022) at a concentration of 1.5E4 cells/well (96-well format) was stimulated with serial dilutions of H_IL-12 Protein, Human, Recombinant (His Tag) (SinoBiological/CT011-H08H) in assay buffer (DMEM + 1% FBS + 1% P.S) for 7 hours. The firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech). The maximum induction fold was approximately [247.4]. Data are shown by drug mass concentration.

2. 抗体 block 实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 Cells/孔。本实验使用 Anti-IL-12/23(p40) hIgG1 Reference Antibody (Ustebio) (约 150 kDa) (以下简称 Ustekinumab) 作为阳性药物，Conc.01 终浓度为 100 $\mu\text{g/mL}$ ，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 μL 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	Ustekinumab	PBS	100.00 $\mu\text{g/mL}$	25.00 $\mu\text{g/mL}$	6.25 $\mu\text{g/mL}$	1.56 $\mu\text{g/mL}$	390.63 ng/mL	97.66 ng/mL	24.41 ng/mL	6.10 ng/mL	1.53 ng/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 μL 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 100 μL PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜使用。
- 使用 1 个无菌 96 孔 U 底板准备药物稀释。
- 每个待测抗体，使用一行（如 B2-B11）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
Ustekinumab	5 mg/mL	/	直接使用储液
H_IL-12	0.25 mg/mL	2.5 µg/mL	取 2 µL 储液 + 198 µL Assay Buffer

e) 96 孔 U 底板中，加入 Assay Buffer，各孔体积见下表，如 B2-B11 孔加入 80 µL

Assay Buffer。

母液吸取		梯度稀释孔，依次从前孔吸取 20 µL，加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	3.34 µL Ustekinumab	加入	80 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	60 µL	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- f) 吸取 3.34 µL 待测样品母液，加入到第一个梯度稀释孔中（如 B2），混匀。
- g) 从第一个梯度稀释孔 B2 中吸取 20 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），B11 为不加抗体的对照。
- i) 配置 2 × 激活剂，3 ng/mL Human IL-12（1.44 µL 2.5 µg/mL H_IL-12 母液加入到 1200 µL Assay Buffer 中，混匀后使用）。
- j) 将配置好的激活剂加入梯度稀释的抗体中，每孔 60 µL，混匀，盖上盖板放入培养箱孵育 1 h。
- k) 1 h 后取出步骤 a 的细胞孔板，吸弃上清。
- l) 将步骤 j 中孵育好的混合液取加入到孔板中，每孔 100 µL，盖上检测盖板，于 37°C CO₂ 培养箱中孵育 6 h。
- m) 收样，转至 96 孔白底板上机，检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line	1.5 ng/mL IL-12 + 0 µg/mL Ustekinumab	1.5 ng/mL IL-12 + 100 µg/mL Ustekinumab	1.5 ng/mL IL-12 + 1.53 ng/mL Ustekinumab
	5176261	253012	5142686

3) 验证结果

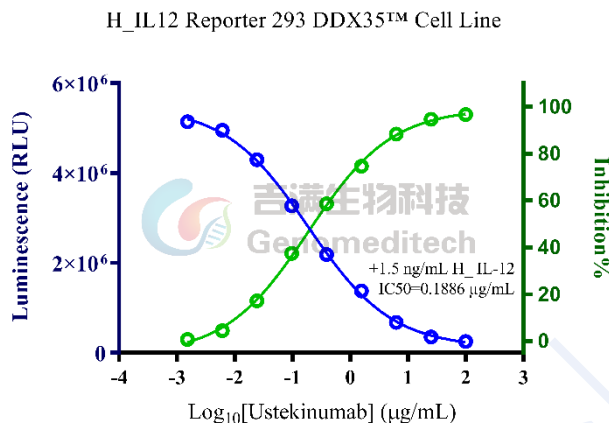


Fig 6. Inhibition of Human IL-12 Protein-induced reporter activity by Anti-IL-12/23(p40) hIgG1 Reference Antibody (Ustebio). Serial dilutions of Anti-IL-12/23(p40) hIgG1 Reference Antibody (Ustebio)(Cat.GM-87870MAB) were incubated with 0.15 ng/well of Recombinant Human IL-12 Protein (Sino Biological/CT011-H08H) for 1 hour in assay buffer (DMEM+1% FBS+1% P.S). After pre-incubation, add the mixture to the H_IL12 Reporter 293 DDX35™ Cell Line (Cat. GM-C26022) at a density of 1.5E4 cells/well in a 96-well format, and incubate for 6 hours. Firefly luciferase activity was measured using the Luciferase Reporter Assay Kit (Genomeditech) (left Y-axis, relative luminescence units, RLU), with inhibition percentages shown on the right Y-axis. Data are shown by drug mass concentration.

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。