

EZ-editor™ 小鼠全基因组敲除文库(双质粒系统 B)说明书

产品简介

本敲除文库适用于小鼠全基因组的敲除和筛选,靶向小鼠全基因组的 20611 个基因,共包含 62804 个敲除载体, 针对每个基因有 3 个 gRNA 敲除载体, 另有 1,000 个对照载体(包含 1000 个 靶向非基因序列)。文库采用 lentiCRISPR v2 骨架,是 all in one 载体系统,即 gRNA 和 Cas9 基 因是在同个载体上的,可单独使用。

具体信息

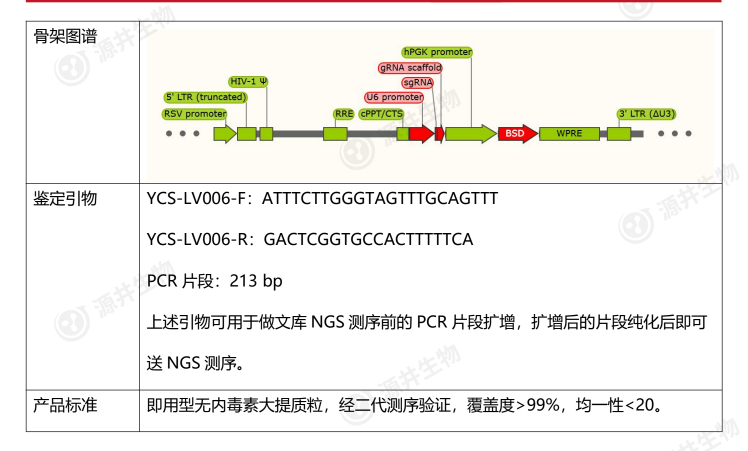
具体信息					
产品名称	EZ-editor™ 小鼠全基因组敲除文库(双质粒系统 B)				
产品货号	LIBR-M006B-P	一、源井生			
产品详情	62804 个敲除载体(详细序列参附件);				
	双质粒系统;				
	载体上有 Bsd 基因,感染细胞后可用杀稻瘟菌素进行筛选;				
	质粒可直接用于病毒包装,匹配第三代病毒包装系统。				
	* 推荐使用源井生物慢病毒包装试剂盒,货号: YK-LVP-05				
	靶向 20611 个基因,每个基因设计 3 个 gRNA;	L PEN			
	1000 个对照 sgRNA(1000 个靶向非基因序列)。				



电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252



产品使用说明

病毒包装

混合文库质粒与第三代病毒包装质粒,共转染进 293T 细胞 (源井生物慢病毒包装 293T,货号: YC-A006), 48 小时或 72 小时后收毒,浓缩后即可使用,储存需放置在-80°C冰箱中。

二、质粒扩增

1.电转文库质粒

将 50 ng 文库质粒加到 25 μL 转化效率≥10^9 cfu/ug 的电转感受态中, 细胞按照电转仪建议参 数进行电转,电转结束后加入 975 μL 复苏培养基,混匀并转移到摇菌管中,向摇菌管中加入 1 mL 复苏培养基再次混匀,制得1管电转产物。重复上述操作七次,共制得8管电转产物,置于摇床, 250 rpm、37℃条件下培养 1 h。

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252



2.扩增文库培养和转化效率计算

1) 将 8 管电转产物混合在一起,从中取 10 µL 用 990 µL 复苏培养基稀释。取 20 µL 稀释液涂布 10 cm 细菌培养皿,37℃培养 14 h。对皿中的菌落进行计数,若菌落数量乘以 40,000 大于 1.88 x 10^7 则可继续下一步操作,若小于 1.88 x 10^7 则需重做。

*注:建议菌落数量乘以 40,000 大于 3.14 x 10^7,以保证文库 gRNA 的均一性。

2) 剩余电转产物按 400 µL 每细菌培养皿涂布,总共可涂约 40 个皿,37℃过夜培养。

3.转化产物收集

- 1) 将菌液收集到 50 mL 离心管中。
- 2) 离心后弃去上清,对沉积物(菌)进行称重。

4.质粒提取

根据大提试剂盒的说明书提取质粒,推荐 QIAGEN,MACHEREY-NAGEL 等公司的无内毒素质粒提取试剂盒(如:QIAGEN 的 EndoFree Plasmid Mega Kit)。

三、文库筛选

1.文库细胞感染 MOI 摸索

设置不同梯度的 MOI 感染文库细胞,如 MOI=0.3,0.5,1,5,10,30,100 (细胞汇合度为30-50%),每个梯度需设置 2 个孔,感染 48 小时后按下表的设置加入 Puro 进行筛选,待空白组细胞 (未感染病毒的细胞)全部死亡停止药筛。选择药筛后感染效率为30% (也即细胞存活比例为30%)的 MOI 作为文库筛选实验的病毒感染条件。

组别	MOI	是否药筛	药筛后细胞量	药筛后存货比例
实验组1	0.3	是	N1	N1/M1
实验组 2	0.5	是	N2	N2/M2
实验组3	1	是	N3	N3/M3

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252

亚太联系方式:001 800 3272 9252

实验组4	5	是	N4	N4/M4
实验组 5	10	是	N5	N5/M5
实验组 6	30	是	N6	N6/M6
实验组7	100	是	N7	N7/M7
药筛空白组 1	0.3	否	M1	
药筛空白组 2	0.5	否	M2	
药筛空白组 3	1	否	M3	
药筛空白组 4	5	否	M4	
药筛空白组 5	10	否	M5	
药筛空白组 6	30	否	M6	
药筛空白组 7	100	否	M7	
空白组	0	是	AIM	

2.文库病毒感染药筛

①确认细胞和病毒的用量

细胞量 = gRNA 数量 × gRNA 覆盖度 / 30% * gRNA 覆盖度 > 500

病毒量 = 细胞量 × MOI

②按照上一步计算出来的细胞量扩增细胞,并准备足量病毒。

③使用文库病毒感染目的细胞,经 Bsd 药筛后,将细胞分成为实验组和对照组。实验组加入目的 药物进行压力筛选,筛选后分别提取实验组和对照组细胞基因组(建议对照组不少于 3.14 x 10^7 细胞;实验组收取全部剩余细胞,且冻存前细胞数量大于 3*10^6),进行二代测序后,对实验组 回清井生物 和对照组 gRNA 进行对比分析。

相关产品及服务

源井生物 CRISPR 现货文库系列还有人全基因组单质粒敲除文库、小鼠全基因组单/双质粒敲除 文库。除此之外,源井还提供 CRISPR-KO、CRISPRa、CRISPRi 三大定制文库从高通量 sgRNA 文

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252 库构建到病毒包装、细胞转染、药物筛选、高通量测序和数据分析等一站式服务,多种交付方式满足不同科研需求!

② 福井生物

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252

源井生物



