

Yeo Lab RNA 结合蛋白 CRISPR 敲除文库说明书

■产品简介

本敲除文库适用于人 RNA 结合蛋白相关基因的研究。包含 12,472 个 gRNA, 靶向 1,078 个基因。文库采用 lentiCRISPR v2 骨架,是单质粒载体系统,即 gRNA 和 Cas9 基因是在同个载体上的,可单独使用。

■ 具体信息

产品名称	Yeo Lab RNA 结合蛋白 CRISPR 敲除文库
产品货号	YKO-Libr-H012
产品详情	12,472 个 gRNA 敲除载体(详细序列参附件); 单质粒系系统; 载体上有 Puro 基因,感染细胞后可用嘌呤霉素进行筛选; 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 1,078 个基因,每个基因设计 10 个 gRNA; 1,058 个非靶标对照 gRNA;
	12 个靶向荧光基因的 gRNA。
骨架图谱	cPPT psi+ RRE U6 sgRNA EFS SpCas9 FLAG P2A Puro WPRE
鉴定引物	LentiCRISPRv2-F: ATTTCTTGGGTAGTTTGCAGTTT



电话:400-688-9033

网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区开源大道198号中巨华夏科技园



LentiCRISPRv2-R:GACTCGGTGCCACTTTTTCA

产品规格 即用型无内毒素大提质粒,经二代测序验证,覆盖度>99%,均一性<10。

■ 产品使用说明

一、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℃冰箱中。

二、质粒扩增

1. 电转文库质粒

取 100 ng 文库质粒加到 25 μ L 转化效率 \geq 10⁹ cfu/ug 的电转感受态中,按照电转仪建议参数进行电转。电转结束后加入 975 μ L 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。重复上述操作一次,共制得 2 管电转产物,置于摇床,250 rpm、37°C条件下培养 2 h。

2. 扩增文库培养和转化效率计算

- 1) 将 2 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, 32℃培养 14 h。对皿中的菌落进行计数,若菌落数量乘以 20,000 大干 3.5 ~ 4 x 10⁶则可继续下一步操作,若小干 3.5 x 10⁶则需重做。
 - 2) 剩余电转产物按 400 µL 每细菌培养皿涂布,总共可涂约 10 个皿,30℃培养 14 h。

3. 转化产物收集

- 1) 每皿加入 500 μL LB 培养基,使用刮刀刮下菌落,将菌液收集到 50 mL 离心管中。
- 2) 重复上述步骤。



电话:400-688-9033

网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区开源大道198号中巨华夏科技园



3) 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. infect MOI 摸索

将文库病毒稀释成不同的梯度,如 MOI=0.3,0.5,1,5,10,30,100 感染目的细胞(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。选择药筛后存活比例为30%的 infect MOI 作为文库筛选实验的病毒感染条件(文献中的 MOI=0.3 实际上是指30%细胞被病毒感染所对应的病毒量)。

组别	MOI	是否药筛	药筛后细胞量	药筛后存活比例
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
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		

2. 文库病毒感染药筛



电话:400-688-9033

网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区开源大道198号中巨华夏科技园



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 × infect 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 Puro 药筛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,筛选后取 6.25 x 10⁶ 个细胞提取基因组进行二代测序,对实验组和对照组 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!



电话:400-688-9033

网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区开源大道198号中巨华夏科技园