

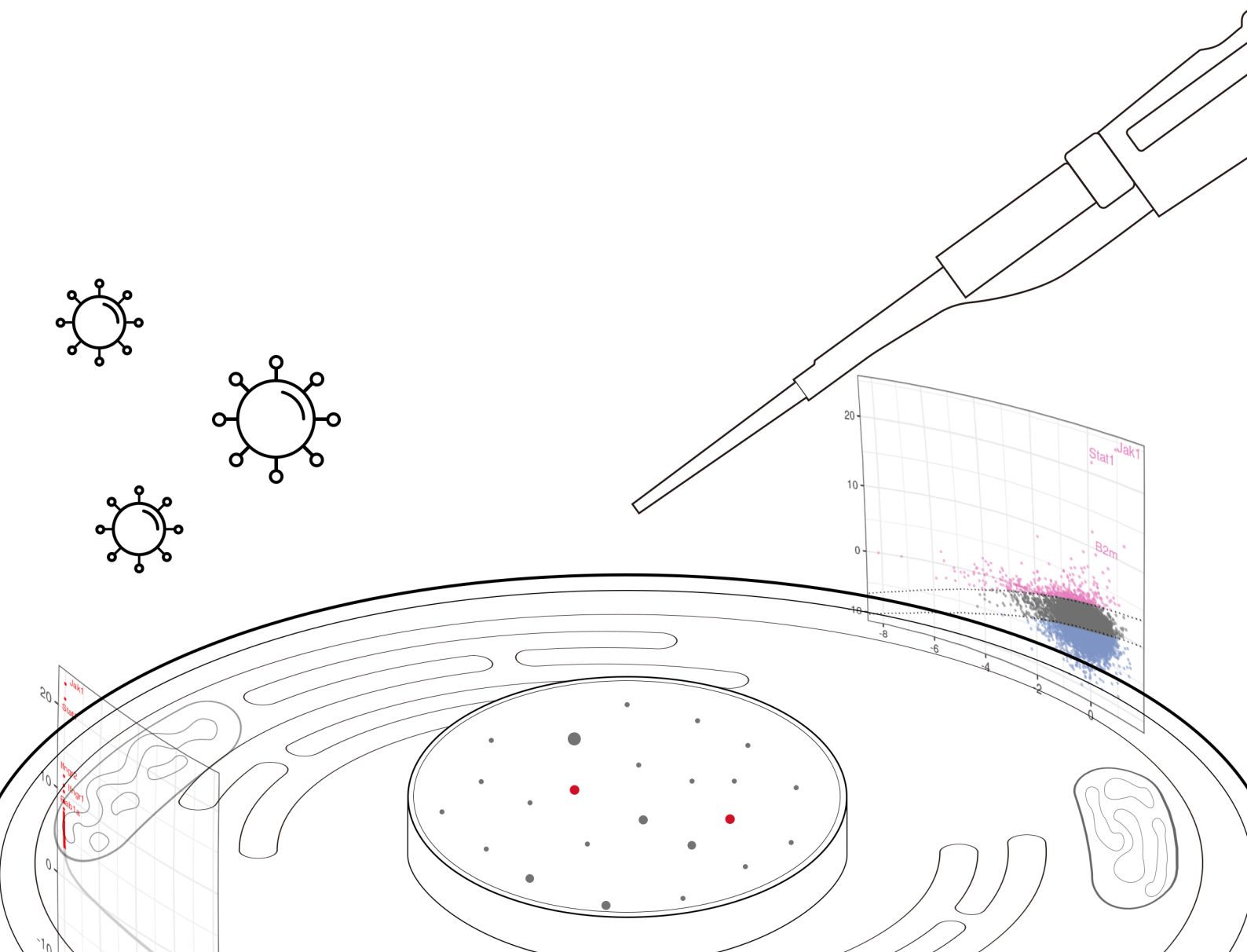


源井生物

让基因编辑更简单

CRISPR文库说明书

CRISPR Library Instructions



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

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

人类 CRISPR 敲除库-凋亡、癌症文库说明书

产品简介

本敲除文库适用于对凋亡、癌症相关基因的研究。包含 31,324 个 gRNA, 靶向 3,015 个基因。文库采用 pMCB320 骨架, 是双质粒载体系统, 仅表达 gRNA, 需配套另一个表达 Cas9 基因的载体使用。

具体信息

产品名称	人 CRISPR 敲除库-凋亡、癌症文库
产品货号	YKO-Libr-H011
产品详情	31,324 个 gRNA 敲除载体 (详细序列见附件); 双质粒系统; 载体上有 mCherry 基因和 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 3,015 个基因, 每个基因设计 10 个 gRNA; 750 个非靶标对照 gRNA; 750 个安全靶标 gRNA。
骨架图谱	
鉴定引物	pMCB320-F: CAGCACAAAAGGAAACTCACC pMCB320-R: GCCTAATGGATCCTAGTACTCGAG
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 25 ng 文库质粒加到 25 μL 转化效率 $\geq 10^9$ cfu/ μg 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 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。重复上述操作一次，共制得 2 管电转产物，置于摇床，250 rpm、37℃条件下培养 2 h。

2. 扩增文库培养和转化效率计算

1) 将 4 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 大于 1×10^6 则可继续下一步操作，若小于 1×10^6 则需重做。

2) 剩余电转产物接种到 2 瓶 500 mL LB+Amp 液体培养基中，225rpm，37℃培养 16 h。

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. 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

①确认细胞和病毒的用量

$$\text{细胞量} = \frac{\text{gRNA 数量} \times \text{gRNA 覆盖度}}{30\%} \quad * \text{gRNA 覆盖度} > 500$$



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 1.5×10^7 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

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