



NCI-N87-Cas9 细胞说明书

▶ 产品基本信息

Cas9 蛋白是 CRISPR 基因编辑系统的核心功能元件, 其独特的分子机制和高效的 DNA 切割能力使其成为现代基因编辑技术的基石。Cas9 稳转细胞株是一种可以实验 Cas9 蛋白持续稳定表达的细胞模型, 其细胞活性和状态稳定, 为基因编辑研究提供了高效工具。艾迪基因通过创新性整合 OE-Booste 顺式调控元件, 成功构建了新一代 Cas9 稳转株, 呈现显著的 Cas9 表达水平和基因编辑效率, 助力于基因功能研究、高通量筛选、疾病模型构建及细胞治疗开发等。

产品货号	EDC01307
产品名称	NCI-N87-Cas9
生长特性	贴壁生长
消化时间	5~6 min
荧光、抗性	无荧光,BSD
半药浓度	blast=5 μg/mL
传代比例	1:2
完全培养基	1640+10% FBS
冻存培养基	55% 基础培养基+40% FBS+5% DMSO

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









▶ Cas9 细胞株产品特点:

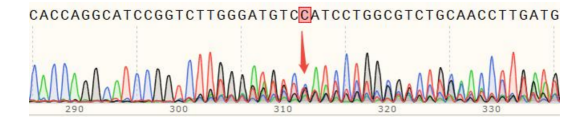
优异稳定性: 搭载 OE-Booster 调控元件, 优化 mRNA 的稳定性, 确保 Cas9 蛋白持续稳定表 达。

实验简便性: 稳转株持续表达 Cas9 蛋白, 无需单独转染 Cas9 基因, 简化流程。

广泛适用性:适用于基因功能研究、文库筛选、疾病模型构建及细胞治疗开发等,满足您不 同的研究需求。

▶ 产品验证数据

切割验证



注:上图为在 NCI-N87-Cas9 稳转细胞株上,慢病毒感染细胞靶向 MAP1S 基因的 sgRNA 质 粒,药筛 48h 后取 pool 细胞检测的测序峰图。红色箭头标示处为套峰出现的位置,显示靶位 点发生切割并导致基因型改变,说明 Cas9 核酸酶成功表达,且切割效率为 53%。

细胞接收

- 冻存细胞: 如果是干冰运输的冻存细胞, 收到后请立即转入液氮储存保存, 或直接进行 细胞复苏。
- 活细胞: 收到后用 75%的酒精对 T25 瓶外表面进行消毒, 之后放在 5% CO₂、37℃的细胞 培养箱静置 2 h, 静置后取出细胞瓶在显微镜下观察细胞贴壁情况和细胞汇合度, 分别在 100X 和 40X 下各拍 2 个不同视野的细胞拍照记录。如果汇合度达到 80%以上的传代密度, 可以进行传代操作,如果细胞汇合度没有达80%以上,弃掉瓶内培养基,更换新鲜完全 培养基。(培养瓶中灌满的细胞培养基不能继续用来培养细胞。)

注意:收到细胞后,活细胞首先观察细胞瓶是否完好,培养液是否漏液、浑浊等现象。冻存 细胞若发现干冰已挥发完、冻存管瓶盖脱落、破损等异常情况,请务必拍照保留,并于收货 24 h 内与我们联系。

细胞复苏

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234











- 准备工作:将完全培养液置 37℃水浴锅预热 30 分钟,随后将冻存的细胞从液氮中取出, 转移到-80℃冰箱,放置数分钟让残余液氮挥发;
- 在超净台内用吸管吸取 6-7 mL 完全培养液至 15 mL 离心管中;
- 将细胞从-80℃冰箱取出暂时放置于干冰里,复苏时稍稍甩动,去除残留的干冰和液氮,再迅速用镊子夹住盖子放入37℃水浴中快速晃动(注意:水不能没过盖子),使其在1分钟左右完全融化;
- 在超净台内,用酒精棉球擦拭冻存管外壁消毒,稍稍晾干。用单道移液器将所有融化的 细胞悬液转至提前准备好的完全培养液中,盖上盖子,500 xg 室温离心 4 分钟收集细胞;
- 超净台内小心吸弃上清,用单道移液器吸取 1 mL 新鲜完全培养液重悬细胞至单细胞悬液, 再转移至装有 4 mL 完全培养液的 T25 cm² 培养瓶 (或者 6 cm² 的皿)中,写上细胞名称、 复苏日期、代次,放置 37℃、5% CO₂ 饱和湿度培养箱内培养。

▶ 细胞传代

贴壁细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 从培养容器中吸弃上清;
- 从容器一侧轻轻加入 PBS(T25 培养瓶加入约 2 mL)洗涤细胞 1 次。注意动作轻柔,清洗全面,避免搅动细胞层,前后摇晃容器数次吸去 PBS(注:冲洗步骤可去除可能抑制解离剂作用的少量血清、钙和镁);
- 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1 mL), 摇晃均匀, 保证充分接触细胞表面。放入培养箱消化;
- 显微镜下观察消化情况,约 70%~80%细胞收缩变圆后,轻拍培养容器外壁,使细胞脱离培养表面;
- 立即加入 2-3 倍胰酶体积的完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL),随即轻摇培养容器, 使培养基和胰酶迅速混匀,终止消化;
- 使用移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来;注意: 吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,损伤和损失细胞。
- ◆ 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 5 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例;

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









注意: 请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

- 摇匀细胞,放入 37°C、5%CO₂ 的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);
- 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持 Cas9 基因表达量的稳定, 建议传代时半药维持。

悬浮细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 使用移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来;注意: 吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,损伤和损失细胞。
- 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 4 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例;

注意: 请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

- 摇匀细胞,放入 37℃、5%CO₂ 的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);
- 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持 Cas9 基因表达量的稳定, 建议传代时半药维持。

半贴壁半悬浮细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 使用移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来;注意: 吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,损伤和损失细胞。
- 从容器一侧轻轻加入 PBS(T25 培养瓶加入约 2 mL)洗涤细胞 1 次。注意动作轻柔,清洗全面,避免搅动细胞层,前后摇晃容器数次吸去 PBS(注:冲洗步骤可去除可能抑制解离剂作用的少量血清、钙和镁);
- 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1 mL), 摇晃均匀, 保证充分接触细胞表面。放入培养箱消化;

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









- 显微镜下观察消化情况,约 70%~80%细胞收缩变圆后,轻拍培养容器外壁,使细胞脱离培养表面;
- 立即加入 2-3 倍胰酶体积的完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL),随即轻摇培养容器,使培养基和胰酶迅速混匀,终止消化;
- 使用移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来;注意: 吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,损伤和损失细胞。
- 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 5 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例;

注意:请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

- 摇匀细胞,放入 37°C、5%CO₂ 的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);
- 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持 GFP 基因表达量的稳定, 建议传代时半药培养。

▶ 细胞冻存

- 按细胞传代的方法,收集细胞沉淀,根据沉淀大小加入适量培养基重悬细胞。
- 用移液管吹打混合均匀,取 20 μL 进行细胞计数;
- 500 g 室温离心 5 min, 离心后, 打开盖子吸去上清, 用 1~2 mL 4℃预冷的冻存液重悬细胞, 随后加入冻存液调整至密度为 1x10⁶-1x10⁷个细胞/mL;
- 将细胞悬液按 1 mL 每管平均分装至冻存管中,旋紧盖子,冻存管应提前贴好细胞名称、细胞代次、数量、冻存日期;
- 将冻存管放置于 4°C预冷的程序降温盒中,并在冻存结束的 15 分钟之内将程序降温盒放置超低温冰箱内:
- 过夜后,将冻存细胞转移至液氮罐内保存。

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234





