

TEX14 Knockout Lentivirus

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|--------|---------------------------|--------------------|
| L16681 | TEX14 Knockout Lentivirus | 10 ⁸ TU |

产品简介:

- TEX14 Knockout Lentivirus (TEX14基因敲除慢病毒)是一种感染动物细胞后可以同时表达Cas9、目的基因sgRNA和puromycin抗性基因的慢病毒。本产品用于在动物细胞中基于CRISPR/Cas9技术敲除目的基因,并且本慢病毒中sgRNA的有效性已经通过T7EI法的验证。
- 本慢病毒基因序列的关键图谱信息请参考图1。本慢病毒可用于感染细胞或组织并进行目的基因的CRISPR/Cas9敲除。



图1. 可同时表达sgRNA、Cas9和puromycin抗性的本慢病毒其基因序列的关键图谱信息。

- 用于包装本慢病毒的质粒中的sgRNA基于碧云天研发的CRISPR/Cas9 sgRNA快速筛选和验证体系获得,sgRNA的有效性已经通过T7EI法验证。
- 本慢病毒用于实验时,建议同时选购无任何靶向的对照慢病毒Control Knockout Lentivirus (L00015)或靶向GFP的对照慢病毒GFP Knockout Lentivirus (L00017)。
- 碧云天同时提供基于CRISPR/Cas9技术的TEX14基因敲除的质粒(L16680 pLenti-TEX14-sgRNA)、慢病毒(L16681 TEX14 Knockout Lentivirus)、HEK293T细胞(L16682 TEX14 Knockout HEK293T Cells)、HEK293T敲除细胞的RIPA裂解液(L16683 TEX14 Knockout HEK293T RIPA Lysate)、HEK293T敲除细胞的Trizol裂解液(L16684 TEX14 Knockout HEK293T Trizol Lysate)等产品,具体请在碧云天网站查询或在本产品网页点击相应产品。
- TEX14基因的基本信息如下:

| Species | Gene Symbol | Gene ID | GenBank Accession | Transcript |
|---------|-------------|---------|-------------------|--------------|
| Human | TEX14 | 56155 | BC040526 | NM_001201457 |

| About the gene | |
|--------------------|---|
| Official Symbol | TEX14 |
| Previous Symbol | - |
| Official Full Name | testis expressed 14, intercellular bridge forming factor |
| Synonyms | CT113 |
| Location | 17q22 |
| Gene Type | protein-coding gene |
| Uniprot ID | Q8IWB6 |
| Pathway/Library | Kinases Library |
| Gene Summary | This gene is similar to a mouse gene that is expressed in the testis. |

包装清单:

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|--------|---------------------------|--------------------|
| L16681 | TEX14 Knockout Lentivirus | 10 ⁸ TU |
| — | 说明书 | 1份 |

保存条件:

-80°C保存,至少一年有效。

注意事项:

- 碧云天拥有sgRNA序列的知识产权,如果需要sgRNA序列,请在订购后发送邮件向info@beyotime.com索取.sgRNA序列信息与本慢病毒,未经碧云天书面许可不得用于任何商业用途,也不得移交给订货人所在实验室外的任何个人或单位。使用

者在发表研究论文或结果时，应注明来源。

- 对于非目录产品的CRISPR基因敲除用的慢病毒的定制，可联系碧云天技术服务service@beyotime.com。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明：

1. 慢病毒的感染：

- 确定puromycin的筛选浓度：待感染的细胞按一定密度铺在12孔或24孔中，按照0、0.2、0.5、1、1.5、2、3、4、5 μ g/ml这样的浓度测试细胞对puromycin的敏感性，推荐使用碧云天的Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素) (ST551)。两天后细胞全部死亡的最低浓度即为该细胞的puromycin筛选浓度，具体步骤参考碧云天该产品的使用说明：<https://www.beyotime.com/product/ST551-10mg.htm>。
- 慢病毒感染细胞：按实验需要将细胞铺板(如12孔板)，细胞数以第2天密度约50%为宜。设置非感染细胞组、对照组和基因敲除组。37 $^{\circ}$ C培养过夜后，培养液中加入5~10 μ g/ml的Polybrene (C0351/ST551)。病毒感染前，从-80 $^{\circ}$ C冰箱取出病毒后冰浴融化，参考相关文献或者根据预实验得到的MOI值加入适量病毒，对于未浓缩的病毒，可以直接按0.5ml/孔加入细胞，对于浓缩或测定滴度的病毒，一般100 μ l/孔或10⁷ TU已经足够，轻轻摇匀，37 $^{\circ}$ C继续培养。两天后，吸除含病毒的培养液，换为新鲜的含一定浓度的puromycin的培养液进行筛选，一般筛选2天后，非感染细胞组细胞逐渐死去，加入病毒组存活率比较高，就可以收集部分细胞检测目的蛋白的表达或进行其它实验。培养过程中，可以将细胞转至6孔板或10cm培养皿进行扩大培养。一周之后，puromycin浓度可减半。如果有必要后续可以通过将细胞稀释至2.5个/ml，然后按照每孔200 μ l接种到96孔板中(每孔平均0.5个细胞)，筛选单克隆细胞株。病毒感染的方法可参考Polybrene (C0351)的使用说明：<https://www.beyotime.com/product/C0351-1ml.htm>

2. 基因编辑的鉴定：

- 对于多克隆细胞，可以通过T7 Endonuclease I (T7EI)进行鉴定，即提取细胞的基因组DNA，在sgRNA序列两边设计引物进行PCR扩增，然后进行T7EI酶切，具体请参考碧云天的T7 Endonuclease I (CRISPR等基因突变鉴定用) (D7080)或基因组编辑突变检测试剂盒(D0508)；也可以通过相应的抗体进行检测。
- 对于单克隆细胞，可通过PCR扩增出sgRNA靶向的基因片段后进行常规测序的方式进行验证，同时也可以使用相应的抗体进行检测。

相关产品：

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|--------------|--|----------------------|
| L00015 | Control Knockout Lentivirus | 10 ⁸ TU |
| L00017 | GFP Knockout Lentivirus | 10 ⁸ TU |
| C0222 | 青霉素-链霉素溶液(100X) | 100ml |
| C0351-1ml | Polybrene (Hexadimethrine Bromide) | 1ml |
| C0351-50mg | Polybrene (Hexadimethrine Bromide) | 50mg |
| D0508S/M | 基因组编辑突变检测试剂盒 | 25/100次 |
| D7080S/M/L | T7 Endonuclease I (CRISPR等基因突变鉴定用) | 250/1250/5000U |
| ST551-10mg | Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素) | 10mg/ml \times 1ml |
| ST551-50mg | Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素) | 10mg/ml \times 5ml |
| ST551-250mg | Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素) | 250mg |
| ST1380-500mg | Polybrene (\geq 94%, Reagent grade) | 500mg |
| ST1380-2g | Polybrene (\geq 94%, Reagent grade) | 2g |
| ST1380-10g | Polybrene (\geq 94%, Reagent grade) | 10g |

Version 2020.12.08