



Lipo8000 转染试剂

产品货号	产品名称	规格	储存条件
S24533F	Lipo8000 转染试剂	0.1ml	4°C or -20°C

产品描述:

- Lipo8000 转染试剂(Lipo8000 Transfection Reagent)是一种以纳米材料为基础的最便捷的高效细胞转染试剂,达到甚至超过了国际主流转染试剂的转染效果,并且转染过程无须任何孵育时间,实现了细胞转染的至简操作。适用于把质粒、siRNA 或其它形式的核酸包括 DNA、RNA、寡核苷酸、以及核酸蛋白复合物或带负电荷的蛋白转染到真核细胞中,也可以用于活体动物的核酸转染以及用于基因治疗。
- Lipo8000 转染试剂的纳米技术可保证其瞬时转染和稳定转染时的可靠性和稳定性。
- Lipo8000 转染试剂使用特别便捷,无血清培养液和核酸及转染试剂可以直接混匀,质粒转染无需任何孵育时间,即可直接加入到细胞培养器皿内,实现了细胞转染的至简操作。
- Lipo8000 转染试剂对于常见的哺乳动物细胞具有非常高的转染效率、重复性好、操作简单、通常观察不到细胞毒性,对于贴壁细胞和悬浮细胞都适用,特别适用于难转染的贴壁细胞。Lipo8000 转染试剂由于通常没有明显的细胞毒性,从而在转染后无需进行细胞培养液的更换,在转染 24-48 小时后直接收集细胞进行蛋白表达鉴定即可。
- Lipo8000 转染试剂不仅适用于质粒、siRNA 等单一成分的细胞转染,也适合多个质粒或者质粒与 siRNA 等的组合转染。
- Lipo8000 转染试剂转染过表达质粒后,通常 24-48 小时后达到较高的蛋白表达水平,并且很多情况下蛋白表达量在转染后 48 小时显著高于转染后 24 小时;转染 siRNA 通常 3-5 天后对于目的基因的下调水平会比较理想。
- Lipo8000 转染试剂转染细胞时,不受培养液中的血清和抗生素的影响,即可以在血清和抗生素存在的情况下进行细胞转染。
- Lipo8000 转染试剂的转染效果可以通过转染表达 EGFP 等荧光蛋白的质粒进行快速鉴定。
- 每毫升本转染试剂大约可以转染 10 厘米培养皿 40 个、6 厘米培养皿 125 个、6 孔板 250 个孔、12 孔板 625 个孔、24 孔板 1250 个孔、48 孔板 2500 个孔、96 孔板 6250 个孔。

注意事项:

- 加大 Lipo8000 转染试剂用量容易导致转染效率显著下降,请优先按照推荐的转染试剂用量进行转染。如有必要再调整用量。
- 使用高纯度的 DNA 或 RNA 有助于获得较高的转染效率。对于质粒,可以使用质粒大量抽提试剂盒进行抽提,以保证可以获得较高的转染效率。
- 转染前细胞必须处于良好的生长状态。
- 经测试即使在使用本产品转染后 4-6 小时更换细胞培养液,也不会对转染效率产生显著影响。如有必要,完全可以在转染后 4-6 小时更换细胞培养液。
- 需自备不含抗生素的无血清的培养液或普通的 DMEM 培养液。
- Lipo8000 转染试剂不能 vortex 或离心,宜缓慢晃动混匀。
- Lipo8000 转染试剂使用后请立即盖好盖子,避免长时间暴露在空气中,影响转染效率。
- 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。
- 4°C 保存。长期不使用可以-20°C 保存。





使用说明:

1. DNA 转染:

- 细胞培养(以六孔板为例, 其它培养板或培养皿可参考六孔板): 在转染前一天(18-24 小时)按照每孔约 20-70 万细胞(具体的细胞数量据细胞类型、大小和细胞生长速度等而定)接种到六孔板内进行培养, 使第二天细胞密度能达到约 70-80%。
- 在进行下述转染步骤前, 把培养有细胞的六孔板每孔换成 2ml 新鲜培养液(含有血清和抗生素的完全培养液)。对于 Lipo8000 转染试剂, 抗生素的存在不会影响转染效率, 也不会在细胞转染后导致细胞毒性。
- 参考下表, 取一个洁净无菌离心管, 对于待转染的六孔板中每一个孔的细胞, 加入 125 μ l 不含抗生素和血清的 DMEM 培养液(高糖 DMEM 或低糖 DMEM 均可), 加入 2.5 μ g 质粒 DNA, 并用枪轻轻吹打混匀; 再加入 4 μ l Lipo8000 转染试剂, 用枪轻轻吹打混匀, 请特别注意不可 Vortex 或离心。配制完成后, 室温存放 6 小时内稳定。

	96-well	48-well	24-well	12-well	6-well	6cm dish	10cm dish
Lipo8000 转染试剂	0.16 μ l	0.4 μ l	0.8 μ l	1.6 μ l	4 μ l	8 μ l	24 μ l
无血清培养液	5 μ l	12.5 μ l	25 μ l	50 μ l	125 μ l	250 μ l	750 μ l
DNA	100ng	250ng	500ng	1 μ g	2.5 μ g	5 μ g	15 μ g
加入 DNA 后轻轻混匀, 加入 Lipo8000 转染试剂后轻轻混匀, 随后可以直接进入下一步, 无须室温孵育。							
每孔加入的混合物的量	5 μ l	12.5 μ l	25 μ l	50 μ l	125 μ l	250 μ l	750 μ l
按照上述用量每孔均匀滴加 Lipo8000 转染试剂和 DNA 的混合物, 直接继续培养, 后续无需在数小时后更换培养液							

注 1: 对于六孔板中一个孔的细胞, Lipo8000 转染试剂的用量可以在 2-6 μ l 范围内进行适当调节, DNA 用量建议固定在 2.5 μ g, 但也可以在 1-4 μ g 的范围内进行适当调节。通常质粒用量(μ g)和 Lipo8000 (μ l)的用量比例为 1:1.6 或 1:2.5 比较常用, 如有必要可以在 1:0.5-1:5 的范围内优化转染效果, 上表推荐的比例为 1:1.6, 此时 Lipo8000 的用量相对较少, 既经济又高效。最佳的转染条件, 因不同的细胞类型和培养条件而有所不同, 可以在上述推荐范围内自行优化转染条件。

注 2: 质粒的浓度宜控制在 0.5-5 μ g/ μ l 范围内。

注 3: 对于多个孔转染相同数量相同质粒的情况, 可以把每个孔所需的 Lipo8000 转染试剂和 DNA 按照相应倍数加大用量, 然后一起混合在同一个离心管内, 后续混匀后, 可以按照推荐用量滴加到细胞培养器皿内。

注 4: 对于其它培养板或培养器皿, 各种试剂的用量可以按照细胞培养器皿的培养面积按比例进行换算。如果转染寡核苷酸或 RNA 等可以参考转染 DNA 的条件进行。

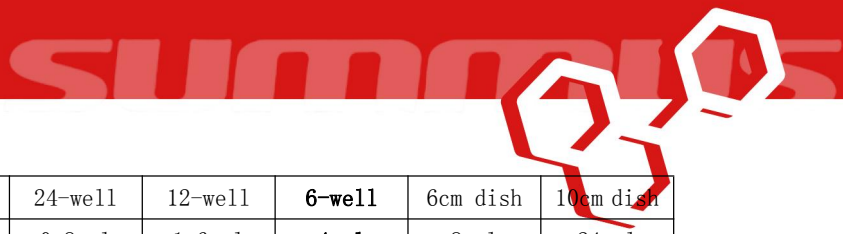
d. 无论贴壁细胞还是悬浮细胞, 按照六孔板每孔 125 μ l Lipo8000 转染试剂-DNA 混合物的用量, 均匀滴加到整个孔内, 随后轻轻混匀。

e. 继续培养约 24-48 小时后, 即可用适当方式检测转染效果, 例如荧光检测、Western Blot、ELISA、报告基因等, 或加入适当的筛选药物如 G418 等进行稳定细胞株的筛选。

2. siRNA 转染:

- 细胞培养(以六孔板为例, 其它培养板或培养皿可参考六孔板): 在转染前一天(18-24 小时)按照每孔约 20-70 万细胞(具体的细胞数量据细胞类型、大小和细胞生长速度等而定)接种到六孔板内进行培养, 使第二天细胞密度能达到约 70-80%。
- 在进行下述转染步骤前, 把培养有细胞的六孔板每孔换成 2ml 新鲜培养液(含有血清, 不含抗生素)。对于 Lipo8000 转染试剂, 抗生素的存在不会影响转染效率, 也不会在细胞转染后导致细胞毒性。
- 参考下表, 取一个洁净无菌离心管, 对于待转染的六孔板中每一个孔的细胞, 加入 125 μ l 不含抗生素和血清的 DMEM 培养液(高糖 DMEM 或低糖 DMEM 均可), 加入 100pmol siRNA, 并用枪轻轻吹打混匀; 再加入 4 μ l Lipo8000 转染试剂, 用枪轻轻吹打混匀, 请特别注意不可 Vortex 或离心。配制完成后, 室温存放 6 小时内稳定。





	96-well	48-well	24-well	12-well	6-well	6cm dish	10cm dish
Lipo8000 转染试剂	0.16 μ l	0.4 μ l	0.8 μ l	1.6 μ l	4 μl	8 μ l	24 μ l
无血清培养液	5 μ l	12.5 μ l	25 μ l	50 μ l	125 μl	250 μ l	750 μ l
siRNA	4pmol	10pmol	20pmol	40pmol	100pmol	200pmol	600pmol
加入 siRNA 后轻轻混匀，加入 Lipo8000 转染试剂后轻轻混匀，无须室温孵育。							
每孔加入的混合物的量	5 μ l	12.5 μ l	25 μ l	50 μ l	125 μl	250 μ l	750 μ l
按照上述用量每孔均匀滴加 Lipo8000 转染试剂和 siRNA 的混合物，直接继续培养，后续无需在数小时后更换培养液							

注 1: 对于六孔板中一个孔的细胞, Lipo8000 转染试剂的用量可以在 2-6 μ l 范围内进行适当调节, siRNA 用量可以 50-250pmol 的范围内进行适当调节。通常 siRNA 用量 (pmol) 和 Lipo8000 (μ l) 的用量比例为 25:1, 如有必要可以在 10:1-40:1 的范围内优化转染效果, 上表推荐的比例为 25:1, 此时 Lipo8000 的用量相对较少, 既经济又高效。最佳的转染条件, 因不同的细胞类型和培养条件而有所不同, 可以在上述推荐范围内自行优化转染条件。

注 2: siRNA 的推荐浓度为 20 μ M, 常用的浓度范围为 10-50 μ M。

注 3: 对于多个孔转染相同数量相同质粒的情况可以把每个孔所需的 Lipo8000 转染试剂和 siRNA 按照相应倍数加大用量, 然后一起混合在同一个离心管内, 后续混匀后, 可以按照推荐用量滴加到细胞培养器皿内。

注 4: 对于其它培养板或培养器皿, 各种试剂的用量可以按照细胞培养器皿的培养面积按比例进行换算。如果转染寡核苷酸或 RNA 等可以参考转染 DNA 的条件进行。

d. 无论是贴壁细胞还是悬浮细胞, 按照六孔板每孔 125 μ l Lipo8000 转染试剂-siRNA 混合物的用量, 均匀滴加到整个孔内, 随后轻轻混匀。

e. 继续培养约 2 天左右后, 即可用适当方式检测 siRNA 对于靶基因的下调效果, 例如 qPCR、Western、ELISA、报告基因等。对于有些半衰期比较长的目的基因需要在转染 siRNA 或 miRNA 后 3-5 天, 才能检测到 RNA 或蛋白水平的显著下降。

常见问题:

1. 转染效率低:

- 优化质粒与 Lipo8000 转染试剂比例, 对于难转染的细胞, 可适当增加 Lipo8000 转染试剂的用量。
- 应使用高纯度、无菌、无污染物的质粒进行转染, DNA 纯度方面 A260/A280 比值要接近 1.8, 通常宜控制在 1.8-1.9 范围内, 偏低则有可能有蛋白污染, 偏高则有可能有 RNA 污染。可以使用质粒大量抽提试剂盒进行抽提, 以保证可以获得较高的转染效率。
- 贴壁细胞转染时状态良好, 细胞密度达 70-80% 时才可进行转染, 过稀或过密都可能影响转染效率, 不同细胞的最佳转染密度需要自行摸索。悬浮细胞宜在对数生长期进行转染。
- 需使用无抗生素和无血清培养液配制 Lipo8000 转染试剂和质粒或 siRNA 等的混合物。
- 转染后培养时间不足, 而被误以为转染效率偏低。不同细胞转染后至显著表达所需要培养的时间通常为 24-48 小时。
- 检查细胞是否有支原体感染, 支原体感染会影响细胞增殖, 并很可能影响转染效率。
- 使用传代次数相对较少的细胞, 细胞传代次数太多, 对转染效率会有一定的影响。
- 如果没有检测到目的蛋白表达, 应该仔细核对转染质粒的测序结果, 确保测序结果和读码框完全正确。启动子、复制起始位点、质粒大小都会影响基因表达水平。
- 如果靶基因的敲减 (knockdown) 效果欠佳, 应该考虑尝试设计不同的 siRNA。

2. 出现一定程度的细胞毒性:

- 转染前, 细胞至少铺板 18-24 小时。并且细胞密度需要达到 70-80%, 有些细胞在密度偏低时, 容易出现细胞毒性。
- 质粒用量不变, Lipo8000 转染试剂的用量减少 25%。例如通常六孔板每孔使用 2.5 μ g 质粒, 4 μ l Lipo8000, 如果发现有细胞毒性, 六孔板每孔可以尝试使用 2.5 μ g 质粒, 3 μ l Lipo8000, 此时经测试对于转染效率没有很明显的影。
- 减少质粒用量, 按照比例减少 Lipo8000 转染试剂; 或在前者的基础上 Lipo8000 转染试剂用量再减少 25%。



- d. 检查是否转染时细胞密度太低，Lipo8000 转染时细胞密度以 70-80%为佳。
- e. 某些细胞对 Lipo8000 转染试剂比较敏感，可以在转染后 4-6 小时更换细胞培养液，转染效率无显著影响。
- f. 检查细胞是否有支原体等微生物污染。



免责声明：本公司将不为任何不正常使用此产品时所发生的意外负责。

北京伊事达科技有限公司

电话：13564444959

官网：www.followme-shop.com

地址：北京市海淀区东北旺西路58号尚科办公社区C区一楼



公众号



客服

