

EDNRA Knockout Lentivirus

产品编号	产品名称	包装
L26361	EDNRA Knockout Lentivirus	10 ⁸ TU

产品简介:

- EDNRA Knockout Lentivirus (EDNRA 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 T7E1 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 T7E1 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 EDNRA 基因敲除的质粒 (L26360 pLenti-EDNRA-sgRNA)、慢病毒 (L26361 EDNRA Knockout Lentivirus)、HEK293T 细胞 (L26362 EDNRA Knockout HEK293T Cells)、HEK293T 敲除细胞的 RIPA 裂解液 (L26363 EDNRA Knockout HEK293T RIPA Lysate)、HEK293T 敲除细胞的 Trizol 裂解液 (L26364 EDNRA 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。
- EDNRA 基因的基本信息如下：

Species	Gene Symbol	Gene ID	GenBank Accession	Transcript
Human	EDNRA	1909	BC022511	NM_001166055

About the gene	
Official Symbol	EDNRA
Previous Symbol	-
Official Full Name	endothelin receptor type A
Synonyms	ET-A; ETA-R; hET-AR
Location	4q31.22-q31.23
Gene Type	protein-coding gene
Uniprot ID	P25101
Pathway/Library	others
Gene Summary	This gene encodes the receptor for endothelin-1, a peptide that plays a role in potent and long-lasting vasoconstriction. This receptor associates with guanine-nucleotide-binding (G) proteins, and this coupling activates a phosphatidylinositol-calcium second messenger system. Polymorphisms in this gene have been linked to migraine headache resistance. Alternative splicing results in multiple transcript variants.

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
L26361	EDNRA 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、5μg/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°C培养过夜后，培养液中加入5~10μg/ml的Polybrene (C0351/ST551)。病毒感染前，从-80°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100μl/孔或10⁷ TU已经足够，轻轻摇匀，37°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200μl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×1ml
ST551-50mg	Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素)	10mg/ml×5ml
ST551-250mg	Puromycin Dihydrochloride (嘌呤霉素)	250mg
ST1380-500mg	Polybrene (≥94%, Reagent grade)	500mg
ST1380-2g	Polybrene (≥94%, Reagent grade)	2g
ST1380-10g	Polybrene (≥94%, Reagent grade)	10g

Version 2020.12.08