



Flash 极速敲除试剂盒(通用版)

| 产品货号 | 产品名称 | 规格 |
|----------|--------------------|-------|
| EDKO-K04 | Flash 极速敲除试剂盒(通用版) | 50μL |
| | | 100μL |

【产品简介】

Flash 极速敲除试剂盒(通用版)通过递送预组装的递送载体、Cas9 蛋白与 sgRNA 复合物(RNP),实现高效、精准的基因敲除,是一款专为科研用户定 制研发的即用型基因敲除试剂盒。该产品包含艾迪基因创新研发的 CRISPR RNP 递送载体以及经数千例实战验证过的 Cas 酶, 经过特殊处理的递送载体 -RNP 复合物能够在哺乳动物细胞中产生高效的基因组编辑。

【储存条件及有效期】

有效期6个月,储存条件-80°C,干冰运输。

建议根据使用次数进行分装,避免反复冻融。

【产品优势】

- 高编辑效率:高效的递送载体和RNP直接递送方式,基因敲除效率高达95%。
- 周期短: 本产品提供一体化的载体-RNP 复合物, 转染后 6 小时即可检测到 DNA 切割, 48 小时内完成基因敲除。
- **普适性强:** 适用于多数哺乳动物细胞, 对于难转染细胞、生长代数受限细胞 同样具有优势。
- 操作要求低: 无需复杂操作, 无需电转仪, 即加即用, 实现高效编辑。无需 筛选,瞬时作用机制,无需抗生素或荧光标记筛选,节省实验周期。
- 低风险: 低脱靶效应, RNP 在细胞内的半衰期短(数小时), Cas 蛋白快速 降解,显著减少非特异性切割。无外源 DNA 随机整合风险。
- **细胞毒性低:** 创新研发的生物分子递送载体, 结合 RNP 的递送方式。

【产品组分】

| 1000 | ·- · | - · · | |
|------|------|-------|----|
| 产品编号 | 组分 | 规格 | 备注 |







| EDKO-K04-50 | 递送载体-RNP 复合物 | 50 μL (足够 5 个 24 孔) | 24 孔板,10uL/孔 |
|--------------|--------------|----------------------|---------------|
| EDKO-K04-100 | 递送载体-RNP 复合物 | 100 μL (足够 5 个 12 孔) | 12 孔板, 20ul/孔 |

注意:本产品只提供一体化的递送载体-RNP 复合物,客户只需要提供 sgRNA 序列。

【可选组分】

| 编号 | 可选项 | 备注 |
|----|----------|-----------------------|
| 1 | sgRNA 设计 | 艾迪基因提供 sgRNA 序列设计服务 |
| 2 | 阳性对照 | 人 B2M 基因 递送载体-RNP 复合物 |

【实验步骤】

1. 细胞培养和铺板(以24孔板为例)

细胞培养至生长旺盛状态,转染前 24 h,接种细胞至 24 孔板(对于贴壁细胞,使转染时细胞汇合度为 $50\%\sim60\%$;对于悬浮细胞,使转染时细胞数量为 $1.2\times10^5\sim1.6\times10^5$)。

请使用生长状态较好的细胞,并确保细胞无细菌、真菌或支原体污染。如果细胞是近期复苏的液氮冻存细胞,请在转染前至少传代两次。

2. 细胞转染

提前将载体-RNP 复合物从 -80° C 转移至 4° C 缓慢解冻,每孔加入 10° μ L 加入时分多次缓慢加入,加入后轻轻晃动混匀。

对于贴壁细胞的要求:细胞状态好,分布均匀,汇合度为 50%~60%,则可直接加入本产品;

对于悬浮细胞的要求:细胞状态好,加入载体-RNP 复合物前需将细胞团轻柔吹散,分散均匀后直接加入本产品。

3. 分析转染细胞

转染 48h 后,提取所转染细胞的基因组,使用特异性引物扩增靶标区域(扩增子包含 sgRNA 靶向切割的位置);

使用 TIDE (分析网址: https://tide.nki.nl/)或者 ICE (分析网址: https://ice.synthego.com/#/, 使用说明: https://www.synthego.com/guide/how-to-use-crispr/ice-analysis-guide) 等工具进行基因编辑效率分析。

【高效编辑结果展示】







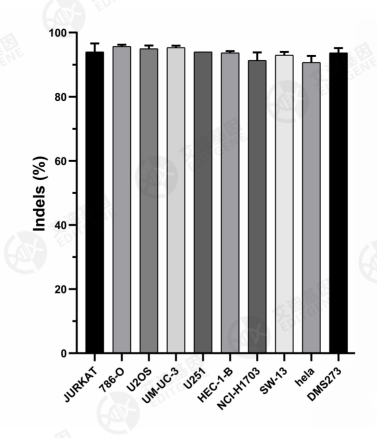


图 1 高效编辑细胞展示图

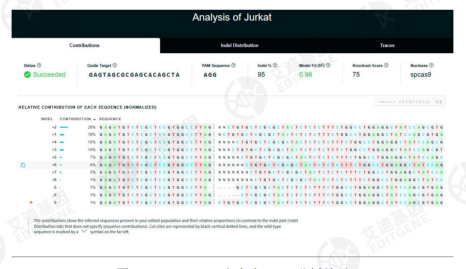


图 2 Jurkat (B2M) 多克隆 ICE 分析结果





图 3 HEK293T (B2M) 多克隆 ICE 分析结果

【部分成功编辑细胞清单】

| 细胞类型 | 编辑效率 | 细胞类型 | 编辑效率 | 细胞类型 | 编辑效率 |
|-----------|------|-----------|------|-----------|------|
| Jurkat | 97% | SK-OV-3 | 90% | MKN-45 | 71% |
| 786-O | 96% | HEK293 | 90% | SH-SY5Y | 66% |
| U2OS | 96% | NCI-H1299 | 90% | AsPC-1 | 64% |
| U251 MG | 95% | HGC-27 | 89% | OCI-AML-2 | 64% |
| UM-UC-3 | 95% | KYSE-30 | 88% | HEPG2 | 61% |
| NCI-H1703 | 94% | NCI-H716 | 86% | NCI-H460 | 61% |
| HEC-1-B | 94% | A549 | 85% | HT-29 | 61% |
| Hela | 93% | U937 | 85% | PC-3 | 55% |
| HEK293T | 92% | Caco-2 | 82% | SW579 | 52% |
| DMS273 | 92% | JAR | 81% | THP-1 | 51% |
| U-87MG | 92% | RD | 79% | HEL | 50% |
| A673 | 92% | NCI-H520 | 75% | CAL-33 | 48% |
| SNU-398 | 91% | OCI-AML3 | 74% | FaDu | 44% |
| RKO | 91% | A375 | 72% | NCI-H3122 | 42% |
| HUCC-T1 | 90% | K562 | 73% | KLE | 42% |
| SNU-1 | 90% | MM.1S | 73% | OE33 | 42% |

【常见问题及解答】

1. 如何证明无需筛选仍能获得高编辑效率?

答:本产品已在多个细胞上验证,RNP系统在转染后4小时内即进入细胞发 挥作用, Cas9 蛋白在 24-48 小时降解, 通过瞬时高效表达实现编辑, 无需持 续筛选。







2. 为何对细胞的损伤比较小?

答:本产品采用先进的生物分子转染技术,相比传统化学转染法的毒性及电 转法的物理冲击,具有显著优势。

3. 能否在悬浮细胞中达到相同效率?

答:通常而言,悬浮细胞转染难度相对较大。然而,本产品凭借卓越性能, 不仅适用于贴壁细胞,在悬浮细胞中同样表现出色。以 Jurkat 细胞为例,转 染 48h 后即可实现高达 97% 的编辑效率, 充分彰显了本产品在悬浮细胞转 染方面的高效率优势,可充分满足您对悬浮细胞转染的高标准需求。

4. 若使用试剂盒敲除失败,该如何处理?

答: 使用本试剂盒进行基因敲除时, 若出现敲除失败的情况, 艾迪基因将不 收取试剂盒费用,同时,您所支付的试剂盒费用可直接转为艾迪基因提供的 基因敲除服务费用,确保您在基因编辑实验中无后顾之忧。

注:使用该产品发表文章时,请标注我司名称 Guangzhou Editgene Co., Ltd, China, CRISPR RNP KO kit (CAS: EDKO-K04)



