Bacmid qBac-I 简要手册



V1.4.3 2021.05

Shaanxi Bacmid Biotechnology Co., Ltd

本产品包含

qBac-I (Bacmid DNA,每次转染使用 40ng [5μL],浓度 8ng/μL)
Control plasmid* (阳性对照转移载体质粒 DNA,每次转染使用 300ng [3μL],浓度 100ng/μL)

使用者需要准备

- 1. 转染试剂
- 2. 昆虫细胞培养基 (加 100UI/ml 氨苄青霉素和 100UI/ml 链霉素)
- 3. 六孔板或 35mm 细胞培养皿,每孔 (皿) 铺 1x10⁶个 Sf9 细胞 (2mL)
- 4. 带有目的基因片段的转移载体质粒** (每次转染需要 300ng)

程序***(以 Promega FuGENE HD Transfection Reagent 转染试剂为例,其他转染试剂请参照具体使用说明)

A) 准备转染 DNA 混合物

- 1. 向无菌的 1.5mL 离心管中加入 95 μ L ddH $_2$ O (或无血清培养基),再向离心管中加入 5 μ L Promega FuGENE HD Transfection Reagent 转染试剂,充分混匀。
- 2. 向无菌的 1.5mL 离心管中加入 92 μ L ddH $_2$ O (或无血清培养基),再向离心管中加入 5 μ L Bacmid DNA,再向离心管中加入 3 μ L 转移载体质粒 DNA,充分混匀。
 - 3. 将 (1) 中溶液加入 (2) 中, 充分混匀, 室温静置 20-30 min。

B) 将 DNA 混合物加到细胞中

- 1. 将 DNA 混合物逐滴均匀加入细胞培养皿中。
- 2. 放置 28℃培养箱中静置培养 4-6 天。

C) 收获 P0 代病毒

1. 收集培养皿中的培养基 (上清), 4℃避光保存。此即为 P0 代病毒。

D) 表达蛋白

- 1. 用 20-200 μ L P0 代病毒加到铺好细胞的六孔板的一个孔中,28℃静置培养 4 天, 收集培养皿中的培养基(上清),300 X g 离心 5 min 移除细胞碎片,获得 P1 代病毒,测定滴度(方法自选)。4℃避光保存。
 - 2. 用 P1 代病毒以 3MOI 感染 Sf9 细胞, 至感染后 4-5 天收集蛋白。

* Control plasmid 带有 p10 启动子控制的 EGFP 基因,转染 48 小时后出现的绿色荧光细胞代表病毒重组成功。

陕西杆粒生物科技有限公司

公司网址: http://bacmid.com
技术支持: info@bacmid.com

^{**} 转移载体质粒可选用我公司 pQB 系列产品,或选用 pOET、pBac、pTriEx、pIEx 等兼容性质粒。

^{***} 上述程序仅为推荐程序,使用者可以根据以往经验进行调整。