

产品手册

H_NPR1 Reporter Cell Line

H_NPR1 Reporter 细胞系

For research use only!

本品仅供科研使用，严禁用于治疗！

版本号：V2.9.3

目录

一、	产品基本信息及组分.....	3
二、	包装、运输及储存.....	3
三、	产品描述.....	4
四、	材料准备.....	5
1.	细胞培养、冻存、复苏试剂准备.....	5
2.	试剂耗材准备.....	5
五、	细胞复苏、传代、冻存.....	6
1.	细胞复苏.....	6
2.	细胞传代（以 10 cm 皿为例）.....	6
3.	细胞冻存.....	6
六、	使用方法.....	7
1.	ANP 激活实验.....	7
1)	加样步骤.....	7
2)	报告基因检测.....	8
3)	验证结果.....	8
2.	BNP 激活实验.....	9
1)	加样步骤.....	9
2)	报告基因检测.....	10
3)	验证结果.....	10
3.	XX-16 抗体激活实验.....	11
1)	加样步骤.....	11
2)	报告基因检测.....	12
3)	验证结果.....	12
附录 1:	流式验证结果.....	13
附录 2:	稳定性验证结果.....	13
使用许可协议:	14

一、产品基本信息及组分

基本信息

产品编号	产品名称	规格
GM-C34551	H_NPR1 Reporter Cell Line	5E6 Cells/mL

组成成分

产品编号	产品名称	规格	数量	储存
GM-C34551	H_NPR1 Reporter Cell Line	5E6 Cells/mL	1 管	-196°C

二、包装、运输及储存

1. 细胞系产品干冰运输，-196°C 以下（冰箱或液氮的气相）长期储存。
2. 接触产品请带手套。请收到产品立即确认产品是否为冻存状态，-196°C 以下（冰箱或液氮的气相）长期储存。
3. 本产品相关 Assay，应在二级生物安全实验室或生物安全柜中进行。

三、 产品描述

NPR1基因编码一个包含心房利钠肽受体1（NPR-A或GC-A）的蛋白质，其包含一个胞外配体结合区、跨膜区、蛋白激酶样区和鸟苷酸环化酶催化区。其主要作为心房利钠肽（ANP）和脑利钠肽（BNP）的受体。该受体的激活引发细胞内cGMP的生成，从而调节血压、体液平衡及电解质稳态。

吉满生物H_NPR1 Reporter Cell Line是一种利用荧光素酶（Luciferase）作为报告基因的细胞系。当 Human ANP、BNP 或 Anti-NPR1 与 NPR1 受体结合时，会激活细胞内的信号通路，从而促使荧光素酶基因的表达。荧光素酶的表达水平通过发光强度来测量，并能够反映信号通路的激活程度。因此，这个细胞系可以用于在体外评价与NPR1受体相关的药物效果。

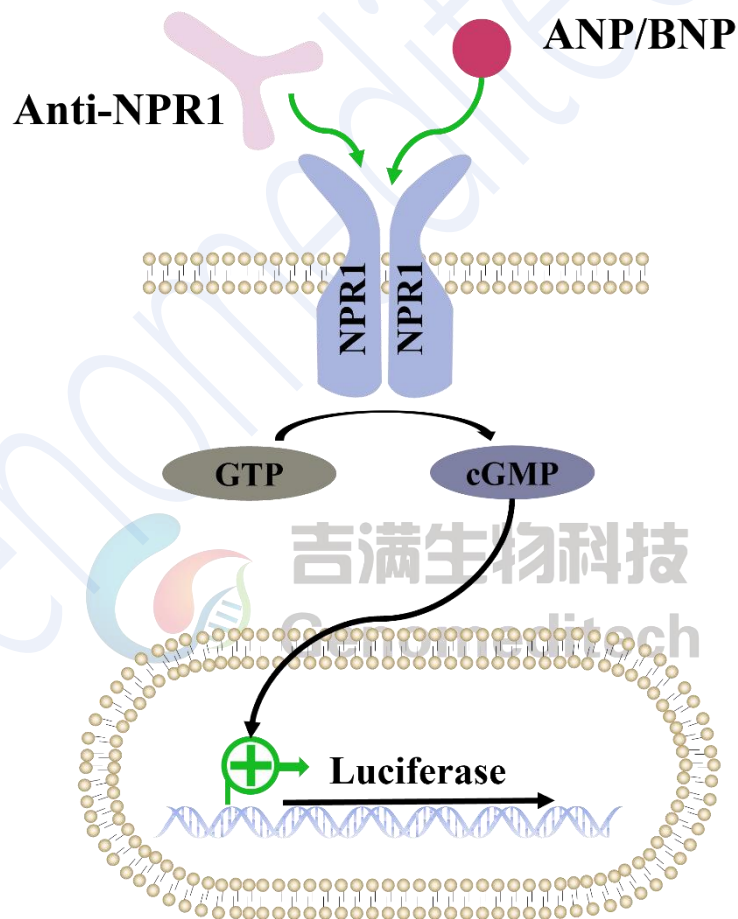


Fig 1.作用原理

四、 材料准备

1. 细胞培养、冻存、复苏试剂准备

细胞复苏培养基:	DMEM+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	DMEM+10% FBS+1% P.S+4 µg/mL Blasticidin+125 µg/mL Hygromycin+0.75 µg/mL Puromycin
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO
Assay Buffer:	DMEM+1% FBS+1% P.S

2. 试剂耗材准备

试剂准备

Reagent	Specification	Manufacturer/Catalogue No.
Blasticidin	10 mg	Genomeditech/GM-040404-1
Puromycin	25 mg	Genomeditech/ GM-040401-1
Hygromycin	1 g	Genomeditech/ GM-040403-1
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Fetal Bovine Serum	500 mL	Cegrogen biotech/A0500-3010
DMEM	500 mL	gibco/C11995500BT
96 Well Clear V-Bottom Tissue Culture	96-well	Corning/3894
96 well White Flat Bottom Polystyrene Not Treated	96-well	Corning/3912
Microplate		
Atrial Natriuretic Peptide (ANP) (1-28), human, porcine Acetate	500 µg	GLPBIO/GC34025
BNP (1-32), human	1 mg	GLPBIO/GP10071
Anti-NPR1 hIgG1 Antibody(XX-16)	/	Genomeditech/GM-87696AB
GMOne-Step Luciferase Reporter Gene Assay Kit	1000T	Genomeditech/GM-040503C

重要仪器

Equipment	Manufacturer/Catalogue No.
细胞计数仪	ThermoFisher Scientific/Countess 3
酶标仪	Moleculardevices/SpectraMax L

五、细胞复苏、传代、冻存

1. 细胞复苏

- 37°C水浴锅预热复苏培养基，加入预热后的复苏培养基 5 mL 至 15 mL 离心管。
- 从液氮中取出冻存细胞并迅速放入 37°C 恒温水浴锅，将细胞液面浸至水面以下轻轻摇动解冻，直到刚刚融化（通常 2-3 分钟）。
- 用 70% 乙醇擦拭冻存管外部以降低污染的几率。在生物安全柜或超净台中将冻存管中的细胞悬液转移到步骤 a) 的离心管中，轻轻混匀， $176 \times g$ ，离心 3 min，使细胞沉淀，弃上清。
- 使用 1 mL 复苏培养基重悬，可取出部分使用台盼蓝染色计数活细胞，活细胞 $\geq 3 \times 10^6$ cells/mL。
- 通过补加复苏培养基的形式，调整活细胞密度到 $2-3 \times 10^5$ cells/mL，根据细胞悬液总体积，将细胞接种到合适的培养皿中。

3. 细胞冻存

- 使用 $176 \times g$ ，3 min 离心收集细胞。
- 使用预冷细胞冻存液（90% FBS + 10% DMSO）重悬细胞，细胞密度调整为 5×10^6 cells/mL，每管 1 mL 分装到细胞冻存管中。
- 拧紧盖子，适当标记后，将冻存管置于梯度降温盒中，-80°C 下保存至少 1 天，尽快转移至液氮中。

2. 细胞传代（以 10 cm 皿为例）

注：细胞复苏后的 1 至 2 代，使用复苏培养基，待细胞状态稳定后，再更换为含有抗生素的生长培养基。

- 细胞为上皮细胞，贴壁生长。培养箱中孵育 16-24 h 后，镜下观察细胞贴壁情况，当细胞密度大于 80%，即可进行细胞传代。推荐细胞传代比例为 1:3-1:4，2-3 天传代。
- 将皿或培养瓶中的培养液弃去，10 cm 皿加 2 mL PBS 润洗 1 次。
- 弃 PBS，加 1 mL 0.25% Trypsin-EDTA 消化液，37°C 消化 30-60 s，显微镜下观察。
- 待细胞变圆，细胞间隙明显，部分细胞刚开始脱离瓶壁时，加 2 mL 左右生长培养基混匀终止消化，将细胞小心吹打下来， $176 \times g$ 室温离心 3 min。
- 弃上清，细胞沉淀用生长培养基重悬，根据传代前细胞密度分盘（根据培养皿面积和细胞密度计算，传代后细胞密度为 30-40%）。

注意事项：

细胞刚复苏，死细胞较多，属于正常现象，经调整会有明显好转，状态稳定后，传代后死细胞会变少，细胞生长速度趋于稳定。

六、使用方法

1. ANP 激活实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_NPR1 Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 Atrial Natriuretic Peptide (ANP) (1-28), human, porcine Acetate (以下简称 ANP; 3140.5 Da) 作为阳性药物，Conc.01 浓度终为 2 nM，3 倍梯度稀释。Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10，B11 为 0 浓度对照。周围孔加入 100 μ L PBS，以防止边孔蒸发。

孔板排布如下：

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
B	ANP	2 nM	666.67 pM	222.22 pM	74.07 pM	24.69 pM	8.23 pM	2.74 pM	914.49 fM	304.83 fM	0	PBS
C	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
D												
E												
F												
G												
H												

1) 加样步骤

- 在实验前 16-24 h，将细胞从培养瓶中取出，离心收集细胞沉淀，以完全培养基重悬细胞，计算细胞密度及活力，通过补加完全培养基的方式，调整细胞浓度为 1.5×10^5 cells/mL。以排枪加 100 μ L 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 100 μ L PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜。
- 使用无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 对于待测样品，使用一行（如 B 行）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
ANP	25 μ g/mL (7.96 μ M)	0.25 μ g/mL (79.6 nM)	取 2 μ L 储液+198 μ L Assay Buffer

- 加入 Assay Buffer，各孔体积见下表。如 B2 孔中加入 160.86 μ L 的 Assay buffer，B3-B11 加入 110 μ L 的 Assay Buffer。
- 吸取不同体积的待测样品母液，加入到第一个梯度稀释孔中（如 B2 中加入 4.14 μ L ANP）。

母液吸取		梯度稀释孔, 依次从前孔吸取 55 μ L 加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	4.14 μ L ANP 加入	160.86 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- g) 从第一个梯度稀释孔（如 B2）中吸取 55 μ L 液体，加入到第二个梯度稀释孔中（如 B3），充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔（B10）。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的细胞孔板取出，弃上清 100 μ L。
- j) 将准备好的梯度稀释液每孔加入 100 μ L。
- k) 盖上检测板盖，于 37°C CO₂ 培养箱中培养 6 h。
- l) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_NPR1 Reporter Cell Line	0 nM	2 nM	304.83 fM
	88421	6794471	88219

3) 验证结果

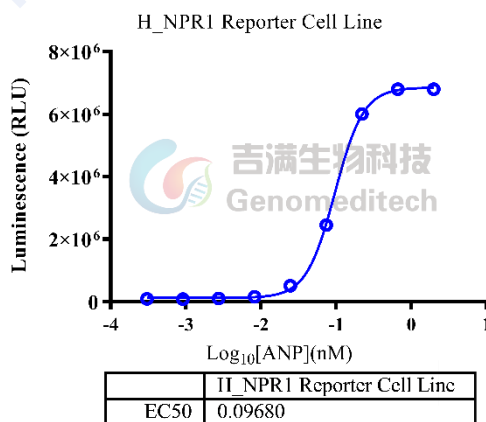


Fig.2 功能验证结果

2. BNP 激活实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_NPR1 Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 BNP (1-32), human (以下简称 BNP; 3464.04 Da) 作为阳性药物, Conc.01 浓度终为 54 nM, 3 倍梯度稀释。Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10, B11 为 0 浓度对照。周围孔加入 100 μ L PBS, 以防止边孔蒸发。

孔板排布如下:

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
B	BNP	54 nM	18 nM	6 nM	2 nM	666.67 μ M	222.22 μ M	74.07 μ M	24.69 μ M	8.23 μ M	0	PBS
C	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
D												
E												
F												
G												
H												

1) 加样步骤

- 在实验前 16-24 h, 将细胞从培养瓶中取出, 离心收集细胞沉淀, 以完全培养基重悬细胞, 计算细胞密度及活力, 通过补加完全培养基的方式, 调整细胞浓度为 1.5×10^5 cells/mL。以排枪加 100 μ L 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 100 μ L PBS。盖上板盖, 于孵箱中孵育过夜。
- 使用无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 对于待测样品, 使用一行 (如 B 行)。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
BNP	25 μ g/mL (7.2 μ M)	2.5 μ g/mL (721.7 nM)	取 2 μ L 储液+18 μ L Assay Buffer

- 加入 Assay Buffer, 各孔体积见下表。如 B2 孔中加入 152.65 μ L 的 Assay buffer, B3-B11 加入 110 μ L 的 Assay Buffer。
- 吸取不同体积的待测样品母液, 加入到第一个梯度稀释孔中 (如 B2 中加入 12.35 μ L BNP)。

母液吸取		梯度稀释孔, 依次从前孔吸取 55 μ L 加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	12.35 μ L BNP 加入	152.65 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- g) 从第一个梯度稀释孔（如 B2）中吸取 55 μ L 液体，加入到第二个梯度稀释孔中（如 B3），充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔（B10）。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的细胞孔板取出，弃上清 100 μ L。
- j) 将准备好的梯度稀释液每孔加入 100 μ L。
- k) 盖上检测板盖，于 37°C CO₂ 培养箱中培养 6 h。
- l) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_NPR1 Reporter Cell Line	0 nM	54nM	8.23 pM
	116210	7741045	106500

3) 验证结果

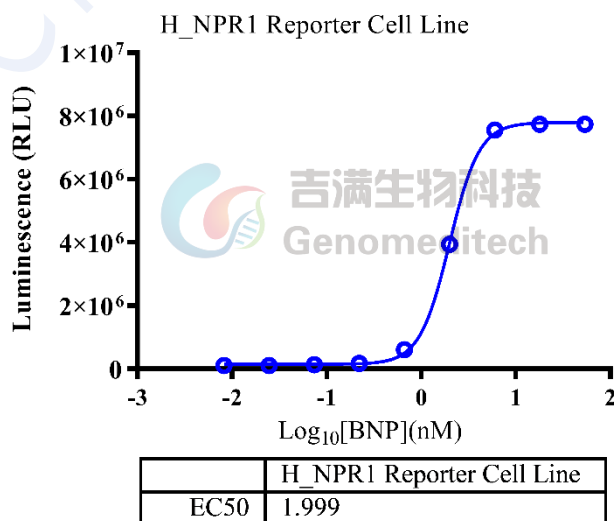


Fig.3 功能验证结果

3. XX-16 抗体激活实验

操作步骤可调整优化，对于本实验，推荐 H_NPR1 Reporter Cell Line 细胞量为 1.5×10^4 cells/孔。本次实验使用 Anti-NPR1 hIgG1 Antibody(XX-16) (150 KDa; 以下简称 XX-16) 作为阳性药物，Conc.01 浓度终为 15 $\mu\text{g/mL}$ ，3 倍梯度稀释。Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10, B11 为 0 浓度对照。周围孔加入 100 μL PBS，以防止边孔蒸发。

孔板排布如下：

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
B	XX-16	15 $\mu\text{g/mL}$	5 $\mu\text{g/mL}$	1.67 $\mu\text{g/mL}$	555.56 ng/mL	185.19 ng/mL	61.73 ng/mL	20.58 ng/mL	6.86 ng/mL	2.29 ng/mL	0	PBS
C	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
D												
E												
F												
G												
H												

1) 加样步骤

- 在实验前 16-24 h，将细胞从培养瓶中取出，离心收集细胞沉淀，以完全培养基重悬细胞，计算细胞密度及活力，通过补加完全培养基的方式，调整细胞浓度为 1.5×10^5 cells/mL。以排枪加 100 μL 细胞/孔至中间孔。周围的孔加 100 μL PBS。盖上板盖，于孵箱中孵育过夜。
- 使用无菌 96 孔 V 底板准备药物稀释。
- 对于待测样品，使用一行（如 B 行）。
- 母液配置

药物名称	储液	母液	配置方法
XX-16	2.277 mg/mL	/	直接使用储液

- 加入 Assay Buffer，各孔体积见下表。如 B2 孔中加入 163.91 μL 的 Assay buffer，B3-B11 加入 110 μL 的 Assay Buffer。
- 吸取不同体积的待测样品母液，加入到第一个梯度稀释孔中（如 B2 中加入 1.09 μL XX-16）。

母液吸取		梯度稀释孔, 依次从前孔吸取 55 μ L 加入次孔										对照孔	
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A													
B	1.09 μ L XX-16	加入	163.91 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	110 μ L	
C													
D													
E													
F													
G													
H													

- g) 从第一个梯度稀释孔（如 B2）中吸取 55 μ L 液体，加入到第二个梯度稀释孔中（如 B3），充分混匀。
- h) 以此类推，直至第 9 个梯度稀释孔（B10）。
- i) 将步骤 a 孵育过夜的细胞孔板取出，弃上清 100 μ L。
- j) 将准备好的梯度稀释液每孔加入 100 μ L。
- k) 盖上检测板盖，于 37°C CO₂ 培养箱中培养 6 h。
- l) 收样检测 Luciferase。

2) 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_NPR1 Reporter Cell Line	0 μ g/mL	15 μ g/mL	2.29 ng/mL
	158147	5459534	139885

3) 验证结果

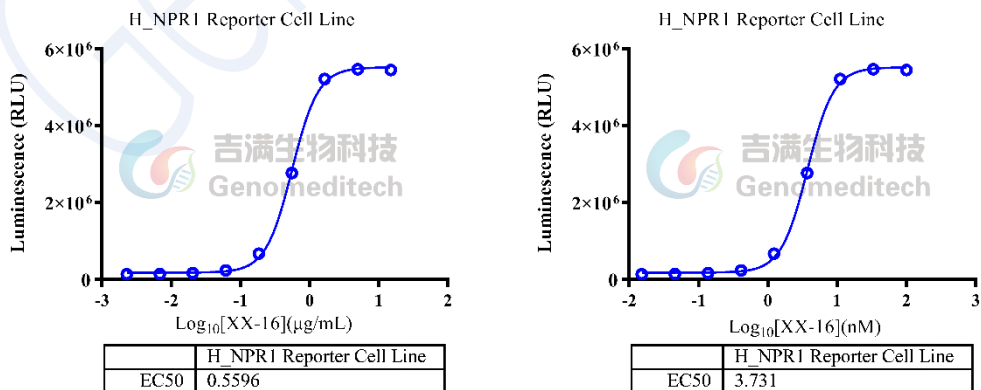


Fig.4 功能验证结果

（右图对抗体进行质量浓度和摩尔浓度的换算后绘制）

附录 1: 流式验证结果

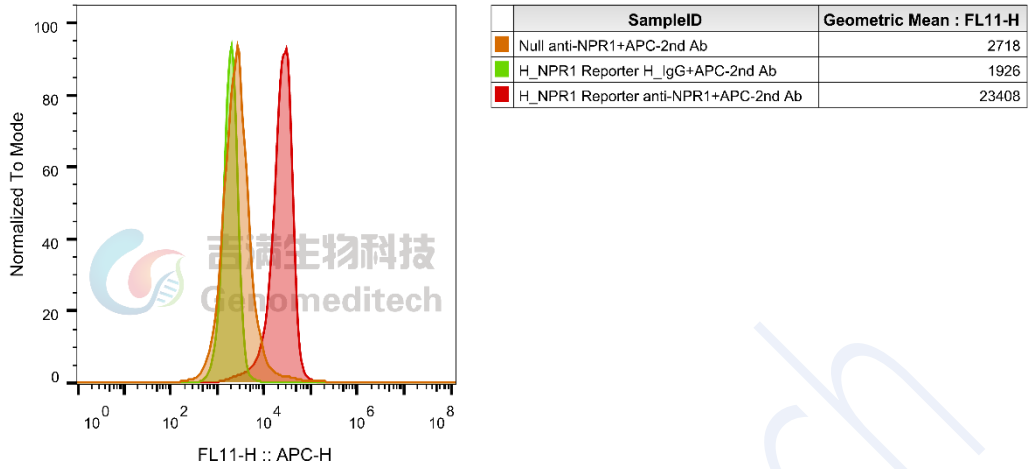


Fig 5. H_NPR1 Reporter Cell Line 细胞使用 Anti-NPR1 hIgG1 Antibody(XX-16) (Genomeditech/ GM-87696AB) 流式验证结果

附录 2: 稳定性验证结果

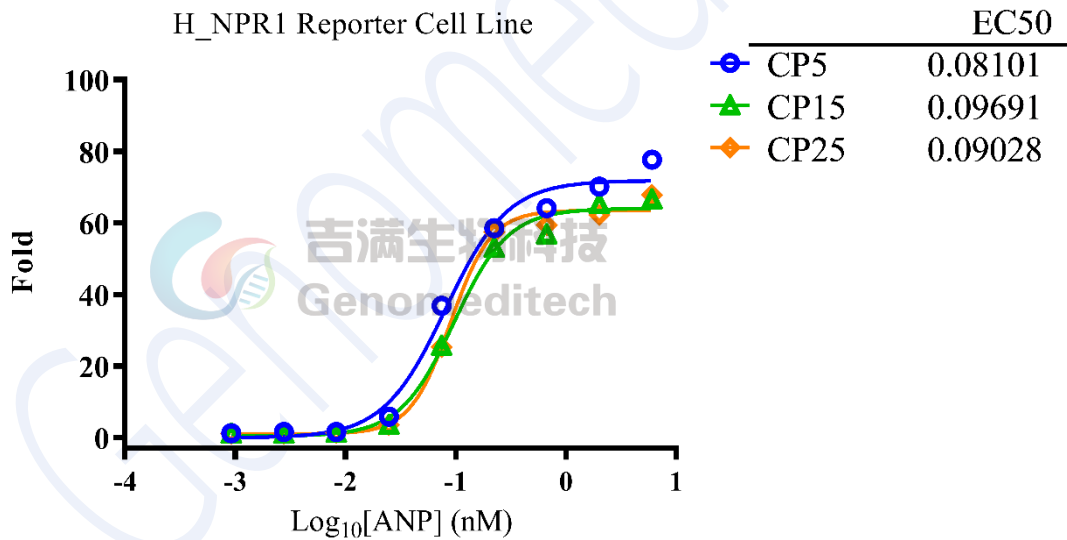


Fig 6. H_NPR1 Reporter Cell Line 细胞使用 Atrial Natriuretic Peptide (ANP) (1-28), human, porcine Acetate(GLPBIO/GC34025)稳定性验证结果

使用许可协议：

吉满生物将其许可材料的所有知识产权，独占的、不可转让的和不可发放分许可的权利授予给被许可人；吉满生物将保留许可材料、细胞系历史包、子代、包括修改材料中许可材料的所有权。

在吉满生物和被许可方之间，被许可方不允许以任何方式修改细胞系。被许可方不得分享、分发、出售、再授权或以其他方式将被许可材料、子代提供给其它实验室、部门、研究机构、医院、大学或生物技术公司等第三方非基于外包被许可人的研究目的而使用。

详情请参考吉满细胞系授权协议。

Genomeditech