

## Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂

货号：164416

规格：100μL/0.5mL/1mL

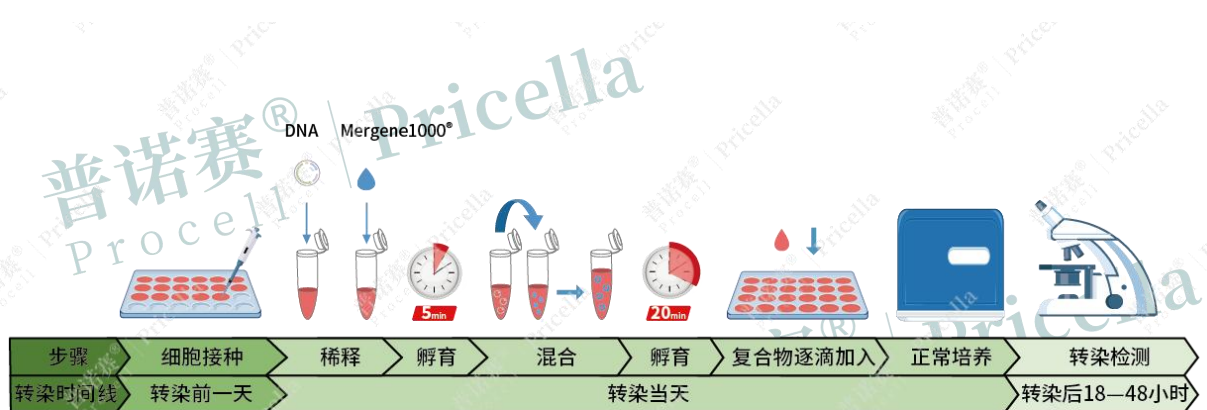
### 一、产品描述

Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂是一款性能优良的DNA转染试剂，可用于质粒DNA的传送。它具有较强的DNA转染能力，专用于HepG2细胞，可得到较高转染效率，具有毒性低、稳定性好、操作简单易行、重复性好等优点。

### 二、产品信息

名称	Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂
货号	164416
颜色	无色透明
规格	100μL/0.5mL/1mL
包装	1管
保存条件	2-8°C
有效期	18个月
运输条件	常温

### 三、产品简易操作流程图



### 四、产品使用步骤

以24孔板为例，Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂（μL）与质粒DNA（μg）按照2:1比例混合，可根据情况在1:1到5:1的比例之间调整。其它规格培养板或培养皿可参考表1的转染推荐量。

#### ● 细胞铺板

网站：[www.procell.com.cn](http://www.procell.com.cn)

电话：400-999-2100

邮箱：[techsupport@procell.com.cn](mailto:techsupport@procell.com.cn)

地址：湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



转染前一天，每孔加入500  $\mu\text{L}$  MEM（含NEAA）+10% FBS+1% P/S完全培养基，接种 $1.1 \times 10^5$ 个细胞/孔，细胞培养24 h，可根据细胞实际状态适当调整培养时间，使转染时细胞密度达到60%-70%的融合度。

## ● 转染复合物制备

1. 准备2个无菌离心管，取一管加入0.4  $\mu\text{g}$ 质粒和MEM（含NEAA）基础培养基，终体积为10  $\mu\text{L}$ ，轻轻吹打混匀；另一管加入0.8  $\mu\text{L}$  Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂和9.2  $\mu\text{L}$  MEM（含NEAA）基础培养基，终体积为10  $\mu\text{L}$ ，吹打混匀后室温孵育5 min。（以上是针对每孔细胞的制备量，请根据您的具体实验条件 and 需求，计算实验所需的制备量）
2. 将上述两管等体积稀释液混合，轻轻吹打混匀，室温静置20 min。

## ● 细胞转染

1. 将制备的20  $\mu\text{L}$ 复合物逐滴加到细胞中，采用8字法混匀细胞培养板，放置37°C，5% CO<sub>2</sub>培养箱培养。
2. 培养18-48 h后检测基因表达。

表1 HepG2细胞不同培养容器转染参考用量

培养器皿	单孔面积	细胞接种量	接种培养基	基础培养基 稀释后终体积	质粒转染	
					试剂用量	DNA
96孔板	0.3 cm <sup>2</sup>	1.0-4.0 $\times 10^4$ 个/孔	200 $\mu\text{L}$	2 $\times$ 5 $\mu\text{L}$	0.4 $\mu\text{L}$	0.2 $\mu\text{g}$
24孔板	2.0 cm <sup>2</sup>	0.8-1.2 $\times 10^5$ 个/孔	500 $\mu\text{L}$	2 $\times$ 10 $\mu\text{L}$	0.8 $\mu\text{L}$	0.4 $\mu\text{g}$
12孔板	4.0 cm <sup>2</sup>	1.6-2.4 $\times 10^5$ 个/孔	1 mL	2 $\times$ 20 $\mu\text{L}$	2.0 $\mu\text{L}$	1.0 $\mu\text{g}$
6孔板	10.0 cm <sup>2</sup>	4.0-6.0 $\times 10^5$ 个/孔	2 mL	2 $\times$ 50 $\mu\text{L}$	4.0 $\mu\text{L}$	2.0 $\mu\text{g}$
6 cm	20.0 cm <sup>2</sup>	0.8-1.2 $\times 10^6$ 个/孔	5 mL	2 $\times$ 0.1 mL	8.0 $\mu\text{L}$	4.0 $\mu\text{g}$
10 cm	60.0 cm <sup>2</sup>	2.4-3.6 $\times 10^6$ 个/孔	15 mL	2 $\times$ 0.3 mL	24.0 $\mu\text{L}$	12.0 $\mu\text{g}$

【注】该表使用量仅供参考，DNA与Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂具体使用量还需根据细胞状况及其他实验条件进行优化。

## 五、注意事项

1. 以上步骤中的细胞接种量、转染比例是实验室基于HepG2细胞摸索的结果，仅供参考。具体实验用量可根据实际情况进行调整。
2. 该产品常温运输，使用时可分装保存，避免多次长时间开盖。
3. 需自备MEM（含NEAA）基础培养基，用以稀释质粒DNA和转染试剂。
4. 转染操作时，应确保细胞融合度不低于60%，一般维持在60%至70%左右为宜。具体铺板密度可根据细胞的实际情况进行调整。
5. 转染后不需要除去转染复合物或更换新鲜培养基。实际操作可根据细胞状态，转染后培养4-6 h选择更



换培养基。

6. 使用高纯度的无内毒素 DNA 有助于获得较高的转染效率。
7. 初次使用应优化质粒浓度和试剂量以得到最高的转染效率。
8. 本产品仅限于专业人员的科研用途。
9. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套无菌操作。

## 六、实验结果展示（仅供参考）

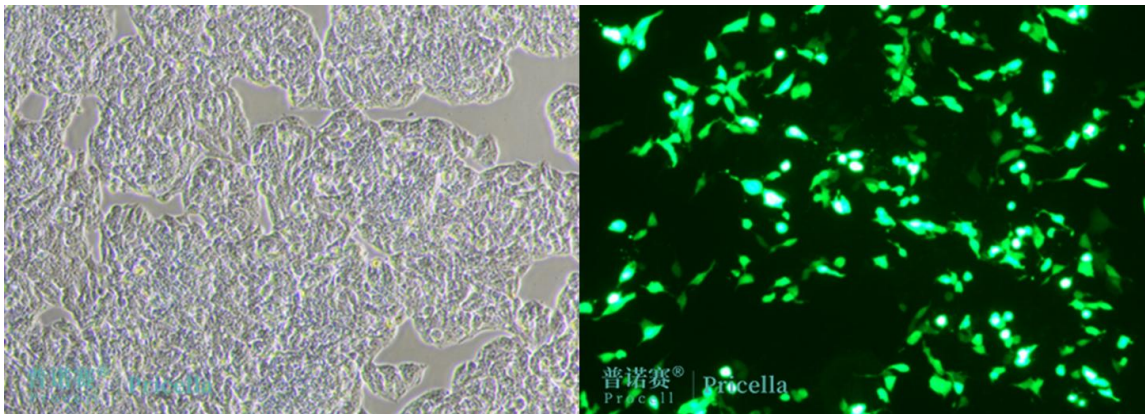


图1. Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂用EGFP表达质粒转染HepG2细胞后的实拍明场和荧光照片。

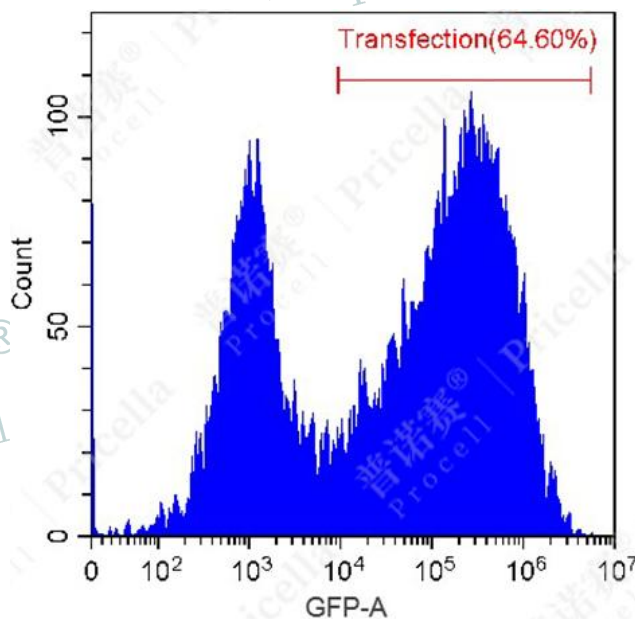


图2. Mergene1000® HepG2细胞专用DNA转染试剂用EGFP表达质粒转染HepG2细胞的转染效率。

