

## MTMR6 Knockout Lentivirus

| 产品编号   | 产品名称                      | 包装                 |
|--------|---------------------------|--------------------|
| L18271 | MTMR6 Knockout Lentivirus | 10 <sup>8</sup> TU |

### 产品简介:

- MTMR6 Knockout Lentivirus (MTMR6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MTMR6基因敲除的质粒(L18270 pLenti-MTMR6-sgRNA)、慢病毒(L18271 MTMR6 Knockout Lentivirus)、HEK293T细胞(L18272 MTMR6 Knockout HEK293T Cells)、HEK293T敲除细胞的RIPA裂解液(L18273 MTMR6 Knockout HEK293T RIPA Lysate)、HEK293T敲除细胞的Trizol裂解液(L18274 MTMR6 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。
- MTMR6基因的基本信息如下:

| Species | Gene Symbol | Gene ID | GenBank Accession | Transcript |
|---------|-------------|---------|-------------------|------------|
| Human   | MTMR6       | 9107    | BC040012          | NM_004685  |

| About the gene     |   |
|--------------------|---|
| Official Symbol    | MTMR6   |
| Previous Symbol    | -   |
| Official Full Name | myotubularin related protein 6  |
| Synonyms           | -   |
| Location           | 13q12.13  |
| Gene Type          | protein-coding gene   |
| Uniprot ID         | Q9Y217  |
| Pathway/Library    | Phosphatases Library  |
| Gene Summary       | Phosphatase that acts on lipids with a phosphoinositol headgroup (PubMed:19038970, PubMed:22647598). Dephosphorylates phosphatidylinositol 3-phosphate (PtdIns(3)P) and phosphatidylinositol 3,5-bisphosphate (PubMed:19038970, PubMed:22647598) (Probable). Binds with high affinity to phosphatidylinositol 3,5-bisphosphate (PtdIns(3,5)P2) but also to phosphatidylinositol 3-phosphate (PtdIns(3)P), phosphatidylinositol 4-phosphate (PtdIns(4)P), and phosphatidylinositol 5-phosphate (PtdIns(5)P), phosphatidic acid and phosphatidylserine (PubMed:19038970). Negatively regulates ER-Golgi protein transport (By similarity). Probably in association with MTMR9, plays a role in the late stages of macropinocytosis by dephosphorylating phosphatidylinositol 3-phosphate in membrane ruffles (PubMed:24591580). Acts as a negative regulator of KCNN4/KCa3.1 channel activity in CD4(+) T-cells possibly by decreasing intracellular levels of phosphatidylinositol 3-phosphate (PubMed:15831468). Negatively regulates proliferation of reactivated CD4(+) T-cells (PubMed:16847315). In complex with MTMR9, negatively regulates DNA damage-induced apoptosis (PubMed:19038970, PubMed:22647598). The formation of the MTMR6-MTMR9 complex stabilizes both MTMR6 and MTMR9 protein levels (PubMed:19038970). MTMR6_HUMAN,Q9Y217 |

## 包装清单:

| 产品编号   | 产品名称                      | 包装                 |
|--------|---------------------------|--------------------|
| L18271 | MTMR6 Knockout Lentivirus | 10 <sup>8</sup> 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, 也不得移交给订货到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10<sup>7</sup> 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 <sup>8</sup> TU |
| L00017       | GFP Knockout Lentivirus            | 10 <sup>8</sup> 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