

## GPR155 Knockout Lentivirus

| 产品编号   | 产品名称                       | 包装                 |
|--------|----------------------------|--------------------|
| L27196 | GPR155 Knockout Lentivirus | 10 <sup>8</sup> TU |

### 产品简介:

- GPR155 Knockout Lentivirus (GPR155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T7EI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T7EI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GPR155基因敲除的质粒(L27195 pLenti-GPR155-sgRNA)、慢病毒(L27196 GPR155 Knockout Lentivirus)、HEK293T细胞(L27197 GPR155 Knockout HEK293T Cells)、HEK293T敲除细胞的RIPA裂解液(L27198 GPR155 Knockout HEK293T RIPA Lysate)、HEK293T敲除细胞的Trizol裂解液(L27199 GPR155 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。
- GPR155基因的基本信息如下:

| Species | Gene Symbol | Gene ID | GenBank Accession | Transcript |
|---------|-------------|---------|-------------------|------------|
| Human   | GPR155      | 151556  | BC035037          | NM_152529  |

| About the gene     |   |
|--------------------|---|
| Official Symbol    | GPR155  |
| Previous Symbol    | -   |
| Official Full Name | G protein-coupled receptor 155  |
| Synonyms           | DEPDC3; DEP.7; FLJ31819; PGR22  |
| Location           | 2q31.1  |
| Gene Type          | protein_coding  |
| Uniprot ID         | Q7Z3F1  |
| Pathway/Library    | others  |
| Gene Summary       | GPR155, which resides on chromosome 2q31.1, comprises eighteen exons and encodes a 97 kDa protein. GPR155 is a member of the seven-transmembrane domain of the GPCR family. Ligand binding activates the guanine nucleotide exchange factor activity of GPCRs that exchange GDP for GTP on its associated G protein. The G $\alpha$ subunit bound to GTP dissociates from the G $\beta$ and G $\gamma$ subunits to activate intracellular signaling proteins or target proteins directly. Limited information is available on the ligands for GPCRs at present. Huang XP, et al. detected some ligands for other GPCR families, GPR68 and GPR6514. GPCRs mediate diverse physiological processes such as the visual sensing, immune function, cell proliferation, and tumor metastasis <sup>15,16</sup> . It is therefore not surprising GPCRs represent 30 - 50% of the targets of currently marketed therapeutic drugs <sup>17,18,19,20</sup> . GPR155 is a unique member of GPCRs and there have been only a few reports on involvement in malignancies, such as follicular type papillary thyroid carcinoma and colorectal cancer <sup>21,22</sup> . In those earlier studies, GPR155 was listed in the results of microarray or proteomic analysis, and no data on the function and clinical significance of GPR155 was presented. GPR155 may be a biomarker that is useful for the diagnosis and prediction of hematogenous metastasis of patients with GC. |

## 包装清单:

| 产品编号   | 产品名称                       | 包装                 |
|--------|----------------------------|--------------------|
| L27196 | GPR155 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