

FGFR2-BICC1/BaF3 CBP73268 操作说明书



4008-750-250



目录

1.	背景信息	. 1
2.	产品介绍	. 1
3.	细胞基本信息	. 2
4.	主要仪器试剂耗材	. 2
5.	细胞培养	. 3
	5.1 细胞复苏	. 3
	5.2 细胞传代	. 3
	5.3 细胞冻存	. 3
6.	细胞实验流程	. 3
	6.1 Anti-proliferation Assay	. 3
7.	数据展示	. 5
	7.1 增殖抑制实验验证结果	. 5
	7.2 WB 验证结果	5
	7.3 Sanger 测序验证结果	. 6
8.	相关产品	. 6



1. 背景信息

成纤维细胞生长因子受体(FGFR),是一种酪氨酸受体,家族成员主要包括 FGFR1、FGFR2、FGFR3 和 FGFR4 四种,各亚型均由胞外配体结合区、跨膜区和胞内酪氨酸激酶 domain构成。FGFR2,成纤维细胞生长因子受体 2,是一种与 FGF 配体结合后激活的受体酪氨酸激酶,FGF 配体与 FGFR2 的结合导致下游信号通路的快速二聚化和激活,包括 PI3K/AKT 和 MAPK通路。FGFR2 在外胚层来源和内皮组织中表达,FGFR2 信号传导有助于多种细胞功能,包括稳态、有丝分裂、增殖和分化。FGFR2 通过激活突变、融合和扩增而改变功能,增加细胞增殖和肿瘤发生,在子宫内膜癌、胃癌、乳腺癌以及釉质母细胞瘤中均发现 FGFR2 的体细胞突变。BICC 家族 RNA 结合蛋白 1(BICC1)位于染色体 10q21.1 (MYP15),其功能与细胞质聚腺苷酸化元件密切相关编码一种 RNA 结合蛋白,该蛋白可通过调节蛋白翻译来调节基因表达。BICC1 可以调节增殖和调亡等生物学过程,BICC1 与表皮生长因子受体形成融合基因,FGFR2-BICC1 融合基因重排与肝内胆管癌具有联系。

2. 产品介绍

科佰生物推出 FGFR2-BICC1 /BaF3 药靶细胞, 其通过慢病毒转染的方法引入 FGFR2-BICC1 基因到 BaF3 细胞系中, 稳定表达人突变形态下 FGFR2-BICC1 基因。

Ba/F3(小鼠原 B 细胞)的生长和增殖需要 IL-3 的维持。引入各种表达激酶基因,这些基因能作为 Ba/F3 的驱动基因,让 Ba/F3 不再依赖 IL-3 而增殖,进而激酶基因成为 Ba/F3 增殖依赖的驱动基因,用于评估小分子药物对激酶的靶向抑制作用。



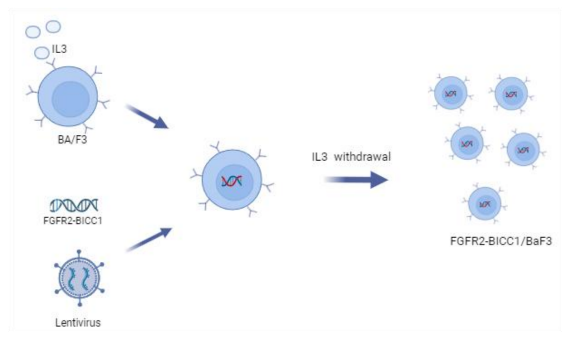


图 1: FGFR2-BICC1/BaF3 细胞构建流程

3. 细胞基本信息

母细胞: Ba/F3

表达基因: FGFR2-BICC1

传代培养基: RPMI-1640+10%FBS

细胞冻存液: 90% FBS+10% DMSO

细胞形态:悬浮

支原体检测: 阴性

稳定性: 16代(室内测试结果,不表示超过16代以上不稳定)

保存条件: 液氮保存

4. 主要仪器试剂耗材

名称	品牌	货号
FGFR2-BICC1/BaF3 完全培养基	Cobioer	CBP73268M
细胞冻存液	Cobioer	CBP50089
96 Well Assay Plate (White Plate, Clear Bottom with	Costar	3610
Lid Tissue Culture Treated Polystyrene 1/Pack)		



细胞活力检测试剂盒	Cobioer	CBPH0004
细胞值月徑侧區	Copider	СВРНООО4

5. 细胞培养

5.1 细胞复苏

- 1) 在 37°C 水浴中快速融化细胞约 60 秒。 一旦细胞解冻(可能比 60 秒稍快或稍慢),快速将冻存管中的细胞吸入装有 10 ml 预热 FGFR2-BICC1/BaF3 完全培养基的 15 ml 离心管中。
- 2) 1000 转、5 分钟离心细胞,除去培养基并将细胞重悬于 5 ml 预热的完全培养基中。
- 3) 调整细胞密度到 3-6 x 10⁵ cells/ml,加入 T25 培养瓶中,放入 37°C、5% CO2 培养箱中。

5.2 细胞传代

每 1-2 天取细胞悬液计数,当密度大于 $2x \cdot 10^6 \text{ cells/ml}$ 时,请及时传代或补加新鲜完全培养基。保持细胞密度在 $3x \cdot 10^5 - 2x \cdot 10^6 \text{ cells/ml}$ 之间。

5.3 细胞冻存

取 8x10⁶ 细胞离心后弃上清。加 1ml 细胞冻存液(90% FBS+10%DMSO),吹打均匀,加入细胞冻存管。立即放入细胞冻存盒(Nalgene 5100-0001),加异丙醇到刻度线,放-80℃ 冰箱。24 小时后将冻存管转到液氮中长期保存。

6. 细胞实验流程

6.1 Anti-proliferation Assay

此实验由药靶细胞 FGFR2-BICC1/BaF3 细胞,Cat. # CBP73268 开展,本实验使用 Erdafitinib、TAS-120、BGJ398 为测试样本,验证本模型的生物功能。



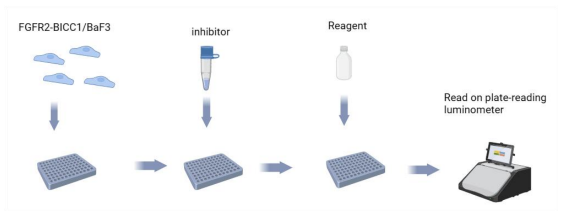


图 2: FGFR2-BICC1/BaF3 增殖抑制实验流程示意图

- 1) 取对数生长的细胞,离心弃培养上清,将离心下来的细胞重悬于新鲜 RPMI1640 培养基中,细胞密度为 5x10⁴/ml。
- 2) 将重悬的细胞接种到白壁透明底的 96 孔细胞培养板中,100ul/孔细胞悬液,接种两块培养板,放置 37 度细胞培养箱 4 小时。
- 3) 取出其中一块接种细胞的 96 孔板,加入 100ul/孔细胞活力检测试剂放置 30 分钟,读取数值,定义为 G0 数据。
- 4) 取另一块平行板,加入梯度稀释的 10*浓度化合物 11.1 ul/孔,化合物从 10uM (96 孔板内 1*最终浓度)开始,3 倍稀释 9 个浓度梯度,并另外设置 DMSO 对照孔,继续在 37°C 细胞培养箱培养 72 小时。
- 5) 将化合物处理过 72 小时的 96 孔板从培养箱中取出,加入 100ul/孔细胞活力检测试剂放置 30 分钟,读取数值,定义为 G3 数据。
- 6) 根据以下公式计算每个孔对应的细胞增殖率: Proliferation% = (待测化合物孔 G3 G0 平均值) / (DMSO 对照孔 G3 平均值 G0 平均值) *100 。
- 7) 根据每个梯度浓度孔对应的增殖率和其浓度,利用 Prism Graphpad 软件拟合细胞增殖的梯度曲线,并且计算化合物的 GI50(GI50 定义为细胞增殖率为 50%时对应的化合物浓度)。



7. 数据展示

7.1 增殖抑制实验验证结果

CTG Proliferation Assay of BaF3 FGFR2-BICC1 Cells (C8)

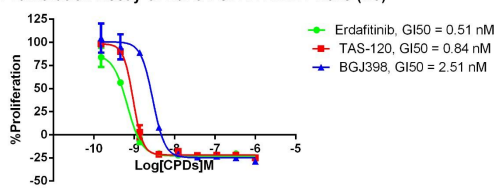


图 3: 使用 Erdafitinib、TAS-120、BGJ398 增殖抑制实验结果

7.2 WB 验证结果

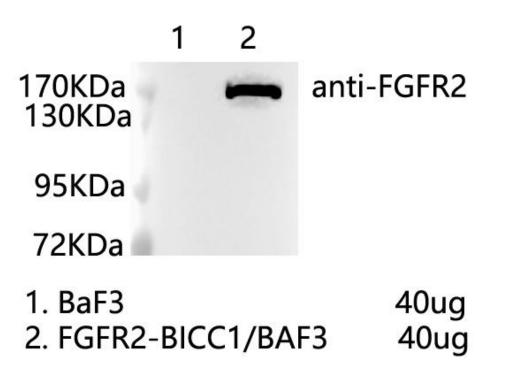


图 4: WB of FGFR2-BICC1/BaF3 Expression



7.3 Sanger 测序验证结果

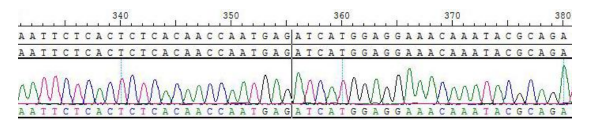


图 5: 一代测序验证基因突变(FGFR2-BICC1)

8. 相关产品

FGFR2-AHCYL1/BaF3	CBP73267
FGFR2-BICC1/BaF3	CBP73268