

KRAS G12C-A59S/BaF3 CBP73373

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 Sanger 测序验证结果	. 5
8.	相关产品	. 6



1. 背景信息

KRAS 基因编码一种 GTPase 膜结合蛋白,它属于 RAS 超蛋白家族。该蛋白以两种不同的形式存在:非激活状态下 GDP 结合形式和激活状态下 GTP 结合形式。正常的 KRAS 蛋白被上游磷酸化蛋白激活后会短暂活化,与 GTP 结合后水解 GTP 磷酸基生成 GDP,然后失活。当 KRAS 可被生长因子或酪氨酸激酶(如 EGFR)短暂活化,活化后的 KRAS 可以激活下游如控制细胞生成的 PI3K-AKT-mTOR 信号通路,以及控制细胞增殖的 RAS-RAF-MEK-ERK 信号通路,突变的 KRAS 即使无 EGFR 等激酶激活的情况下都会发生持续活化,KRAS 蛋白持续保持与 GTP 结合激活状态,不依赖上级信号的刺激,导致下游 MAPK,PI3K 和 JNK 信号通路异常活跃,细胞持续增殖最终发生癌变。 KRAS 突变常出现在肺癌,结直肠癌,胰腺癌中,它也会在胆管癌、宫颈癌、膀胱癌、肝癌和乳腺癌等癌症类型中出现。 KRAS 突变主要发生在第 12、13 和 61 位氨基酸,KRAS 激活常见方式是点突变。主要以下几种类型:减少 GTP 水解的突变(G12,Q61 位点);增加 GTP 加载速率的突变(G13,K117 位点);核苷酸交换突变(A146 位点),改变 GDP 和 GTP 稳态平衡。

2. 产品介绍

科佰生物推出 KRAS G12C-A59S/BaF3 药靶细胞,其通过慢病毒转染的方法引入 G12C-A59S 突变状态的 KRAS 基因到 BaF3 细胞系中,稳定表达人突变形态下 KRAS G12C-A59S 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。



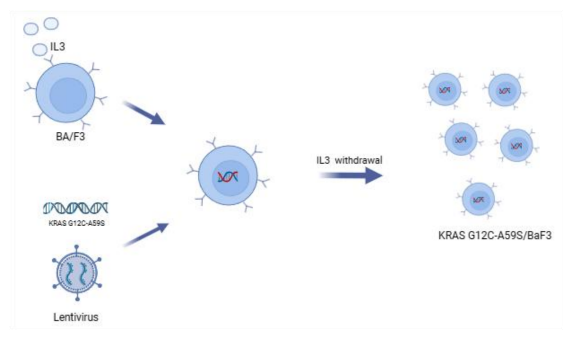


图 1: KRAS G12C-A59S/BaF3 细胞构建流程

3. 细胞基本信息

母细胞: Ba/F3

表达基因: KRAS G12C-A59S

传代培养基: RPMI-1640+10%FBS+2ug/ml puromycin

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
KRAS G12C-A59S/BaF3 完全培养基	Cobioer	CBP73373M
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
-----------	---------	----------

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 KRAS G12C-A59S/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 KRAS G12C-A59S /BaF3 细胞,Cat. # CBP73373 开展,本实验使用 AMG510、MRTX849 为测试样本,验证本模型的生物功能。



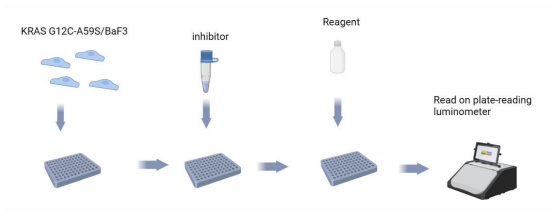


图 2: KRAS G12C-A59S/BaF3 增殖抑制实验流程示意图

- 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 KRAS G12C/A59S BaF3 Cells (C1)

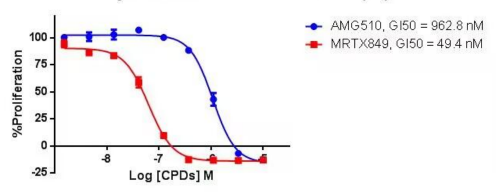


图 3: 使用 AMG510、MRTX849 增殖抑制实验结果

7.2 Sanger 测序验证结果

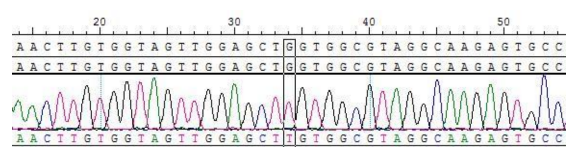


图 4: 一代测序验证基因突变(G12C)

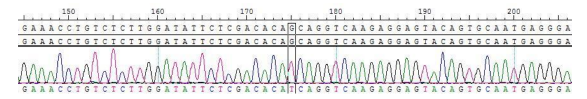


图 5: 一代测序验证基因突变(A59S)



8. 相关产品

KRAS G12C/BaF3 CBP73227 KRAS G12C-A59S/BaF3 CBP73373 KRAS G12C-A59T/BaF3 CBP73380 KRAS G12C-R68M/BaF3 CBP73372 KRAS G12C-R68S/BaF3 CBP73344 KRAS G12C-H95D/BaF3 CBP73338 KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228 KRAS G12V/BaF3 CBP73230	名称	货号
KRAS G12C-A59T/BaF3 CBP73380 KRAS G12C-R68M/BaF3 CBP73372 KRAS G12C-R68S/BaF3 CBP73344 KRAS G12C-H95D/BaF3 CBP73338 KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP733228	KRAS G12C/BaF3	CBP73227
KRAS G12C-R68M/BaF3 CBP73372 KRAS G12C-R68S/BaF3 CBP73344 KRAS G12C-H95D/BaF3 CBP73338 KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-A59S/BaF3	CBP73373
KRAS G12C-R68S/BaF3 CBP73344 KRAS G12C-H95D/BaF3 CBP73338 KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-A59T/BaF3	CBP73380
KRAS G12C-H95D/BaF3 CBP73338 KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-R68M/BaF3	CBP73372
KRAS G12C-H95Q/BaF3 CBP73345 KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-R68S/BaF3	CBP73344
KRAS G12C-H95R/BaF3 CBP73347 KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-H95D/BaF3	CBP73338
KRAS G12C-Y96C/BaF3 CBP73337 KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-H95Q/BaF3	CBP73345
KRAS G12C-Y96D/BaF3 CBP73346 KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-H95R/BaF3	CBP73347
KRAS G12C-Y96S/BaF3 CBP73376 KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-Y96C/BaF3	CBP73337
KRAS G12C-Q99L/BaF3 CBP73374 KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-Y96D/BaF3	CBP73346
KRAS G12D/BaF3 CBP73228	KRAS G12C-Y96S/BaF3	CBP73376
· .	KRAS G12C-Q99L/BaF3	CBP73374
KRAS G12V/BaF3 CBP73230	KRAS G12D/BaF3	CBP73228
	KRAS G12V/BaF3	CBP73230