

**NCOA4-RET/BaF3**

**CBP73265**

**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
8. 相关产品 .....	6

## 1. 背景信息

RET 基因位于 10 号常染色体长臂(10q11.2)，全长 60kb，包含 21 个外显子，至少有 4 个转录产物，编码 1100 个氨基酸的酪氨酸激酶受体超家族 RET 蛋白。RET 蛋白是一种受体酪氨酸激酶，其包含胞外受体结合区、跨膜区以及胞内结合区构成。跨膜蛋白分为三个部分：蛋白的一端位于细胞外，一部分位于细胞膜中，另一端则位于细胞内。当 RET 蛋白与其配体—细胞外信号分子家族的胶质细胞源神经营养因子(GDNF)结合时，其将引起 RET 蛋白受体的磷酸化并使 RET 进入激活状态，被激活的 RET 产生二聚化并磷酸化其底物，造成下游信号通路的激活。RET 蛋白参与的信号通路包括 PI3K-AKT-mTOR 途径以及 RAS-RAF-MEK-ERK 途径。PI3K-AKT-mTOR 途径参与细胞存活，而 RAS-RAF-MEK-ERK 通路参与细胞增殖，RET 基因是一种重要的癌基因，激活的 RET 蛋白通过多种信号通路参与不同肿瘤细胞的增殖、凋亡、侵袭，影响肿瘤的发生发展。核受体共激活因子 4(NCOA4)基因位于染色体 10q11.23 上，大小为 25627bp，包含 20 个外显子和 19 个内含子，编码的 NCOA4 蛋白相对分子质量为 69726，包含有 614 个氨基酸，是一种选择性自噬载体受体，参与维持细胞内铁稳态。NCOA4-RET 融合基因导致 NCOA4 和 RET 两个基因的融合转录本产生，进而改变了它们的信号通路和功能。NCOA4-RET 融合基因的表达异常会改变细胞的增殖、分化和凋亡等生理过程，促进癌细胞的生长和扩散。

## 2. 产品介绍

科佰生物推出 NCOA4-RET/BaF3 药靶细胞，其通过慢病毒转染的方法引入 NCOA4-RET 基因到 BaF3 细胞系中，稳定表达人突变形态下 NCOA4-RET 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。

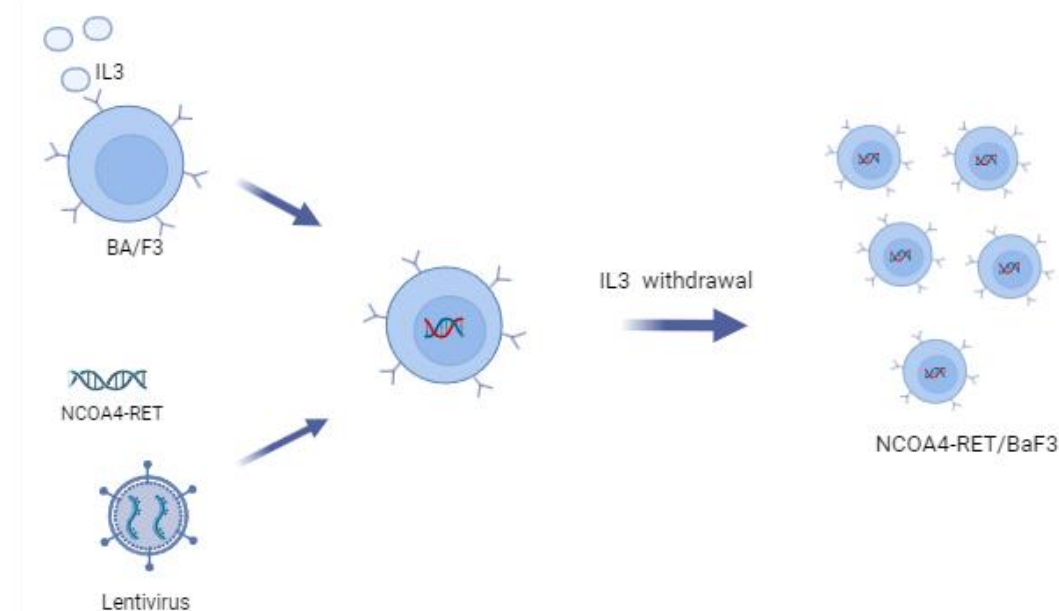


图 1: NCOA4-RET/BaF3 细胞构建流程

### 3. 细胞基本信息

母细胞: Ba/F3

表达基因: NCOA4-RET

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
NCOA4-RET/BaF3 完全培养基	Cobioer	CBP73265M
细胞冻存液	Cobioer	CBP50089
96 Well Assay Plate (White Plate, Clear Bottom with Lid Tissue Culture Treated Polystyrene 1/Pack)	Costar	3610

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 NCOA4-RET/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  $3-6 \times 10^5$  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  $2 \times 10^6$  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  $3 \times 10^5 - 2 \times 10^6$  cells/ml 之间。

### 5.3 细胞冻存

取  $8 \times 10^6$  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°C 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 NCOA4-RET /BaF3 细胞,Cat. # CBP73265 开展，本实验使用 Cabozantinib、BLU667、LOXO-292 为测试样本，验证本模型的生物功能。

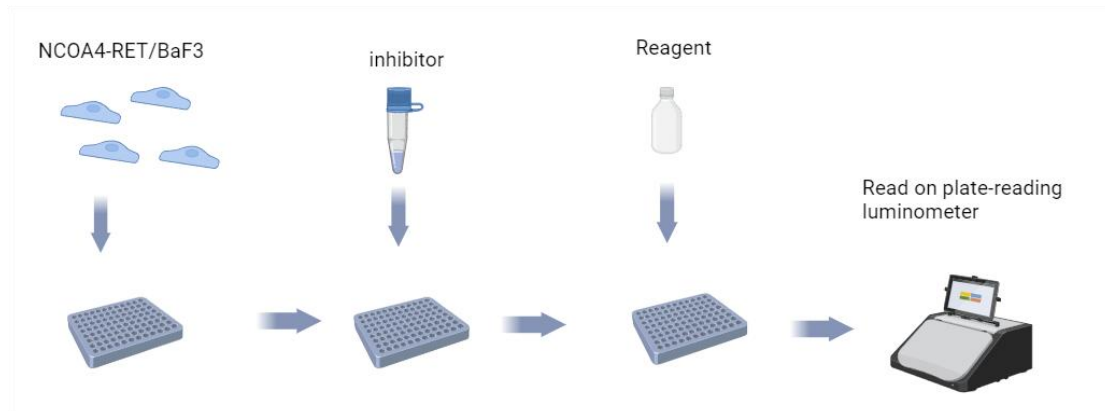


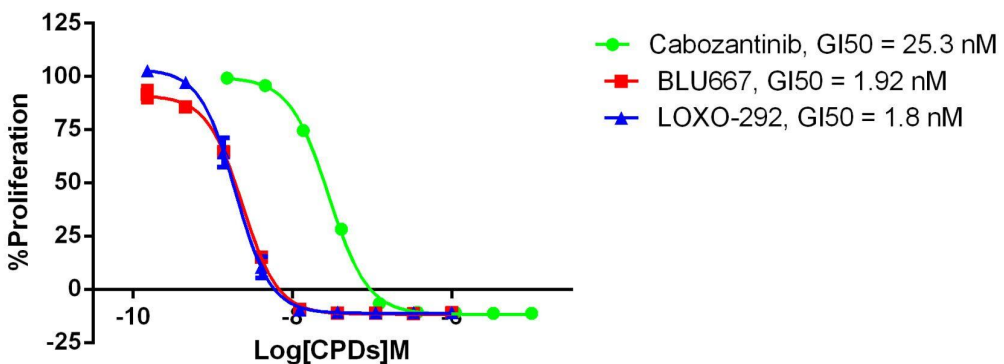
图 2: NCOA4-RET/BaF3 增殖抑制实验流程示意图

- 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  $5 \times 10^4/\text{ml}$ 。
- 2) 将重悬的细胞接种到白壁透明底的 96 孔细胞培养板中， $100\mu\text{l}/\text{孔}$  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  $100\mu\text{l}/\text{孔}$  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  $10^*\text{浓度化合物 } 11.1\text{ }\mu\text{l}/\text{孔}$ ，化合物从  $10\mu\text{M}$  (96 孔板内  $1^*\text{最终浓度}$ ) 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  $100\mu\text{l}/\text{孔}$  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： $\text{Proliferation\%} = (\text{待测化合物孔 G3} - \text{G0 平均值}) / (\text{DMSO 对照孔 G3 平均值} - \text{G0 平均值}) * 100$ 。
- 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 NCOA4-Ret Cells (C1)



CTG Proliferation Assay of BaF3 NCOA4-Ret (C8)

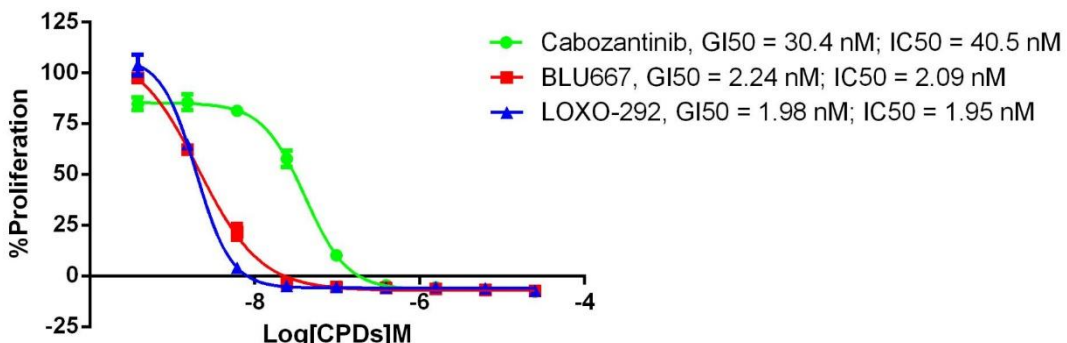


图 3: 使用 Cabozantinib、BLU667、LOXO-292 增殖抑制实验结果

### 7.2 WB 验证结果

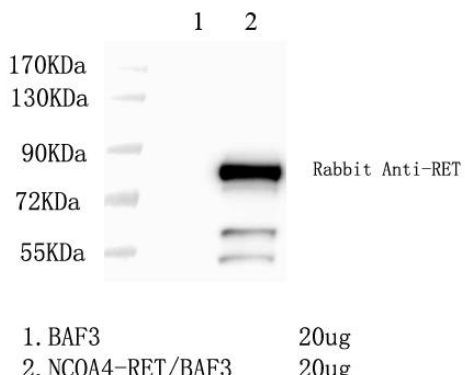


图 4: WB of NCOA4-RET/BaF3

## 8. 相关产品

N/A