

CHAMOT

DNA转染试剂 / FectinMore™ Transfection Reagent

CM001-TS

CM001-0.75T

CM001-1.5T

CM001-7.5T



CHAMOT

乔默® 生物

Specialize In Cytokines



CONTENT

1 产品简介

2 产品使用

3 产品储存/运输

4 实验数据展示

5 文献引用

DNA转染试剂 / FectinMore™ Transfection Reagent

产品编号	CM001-TS	CM001-0.75T	CM001-1.5T	CM001-7.5T
规格	20 µL	750 µL	1.5 mL	5*1.5 mL

产品简介

产品描述

FectinMore™ 是经优化设计的针对贴壁/悬浮细胞的非脂质体阳离子聚合物转染试剂，用于DNA转染。FectinMore™ 可与细胞表面的蛋白多糖结合，通过细胞吞饮作用进入细胞，形成的转染试剂-目标核酸复合体在胞质中释放。FectinMore™ 适合贴壁细胞转染，也能转染一些难转细胞，操作简单，高效低毒。

产品形式

液体

产品应用

DNA Transfection

产品使用

DNA质粒转染细胞实验FectinMore™推荐用量：

培养板/皿	生长面积 (cm ² /孔)	每孔总体积	DNA量/无血清培养基	FectinMore™量/无血清培养基
96孔板	0.3	100 µL	250 ng/10 µL	0.75 µL/10 µL
24孔板	2	500 µL	500 ng/25 µL	1.5 µL/25 µL
12孔板	4	700 µL	750 ng/35 µL	2.25 µL/35 µL
6孔板	9.5	1mL	1 µg/50 µL	3 µL/50 µL
60mm培养皿	20	3mL	2.5 µg/150 µL	7.5 µL/150 µL
100mm培养皿	60	6 mL	5 µg/300 µL	15 µL/300 µL

操作步骤 (依据上表以24孔板为例，DNA转染)

1. 准备待转染细胞：按照贴壁细胞 5×10^4 /孔的密度接种于24孔板中，37°C培养过夜。
2. 转染前30分钟，将待转细胞更换新鲜无血清或有血清培养基。更换的培养基需预先平衡至室温或37°C。
3. 准备FectinMore™转染试剂/DNA 复合物：将0.5 µg DNA 溶于25 µL无血清培养基中混匀；将1.5 µL FectinMore™加入另外25 µL无血清培养基中混匀。室温5分钟后，将后者加入前者中混匀，得到的50µL复合物室

温孵育15-20分钟。

注意事项:

- 1) DNA纯度建议A260/A280=1.8-1.9。
- 2) 此处使用的培养基推荐使用Opti-MEM™ I Reduced-Serum Medium或OptiPRO™ SFM培养基。
- 3) FectinMore™/DNA复合物混匀操作需充分，勿涡旋震荡。
4. 转染：将上述FectinMore™/DNA复合物加入每孔细胞(无血清或有血清细胞培养基450 μL)，复合物占总体积的1/10，轻柔摇匀。37°C孵育24-48小时。如采用无血清培养基，必要时，转染6小时后可添加新鲜有血清培养基。

产品储存/运输

储存 -20°C, 有效期一年

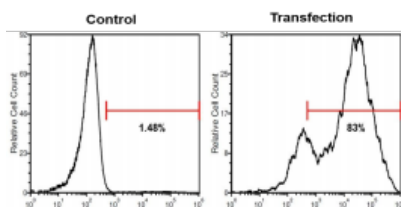
运输 蓝冰

实验数据展示

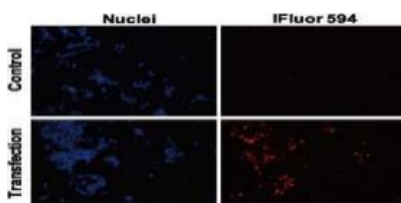
采用转染试剂转染细胞(转染试剂：DNA=3：1)，两天后检测蛋白表达情况。



Proteins expression checked by western blot in specific primary antibody followed by secondary antibody (anti-Mouse IgG(H+L)- HRP).



Proteins expression checked by FACS in specific primary antibody followed by secondary antibody (anti - Mouse IgG(H +L)- FAM).



Proteins expression checked by immunofluorescence (IFA) in specific primary antibody followed by secondary antibody (anti - Mouse IgG -iFluor 594).

文献引用

- Collagen I-DDR1 signaling promotes hepatocellular carcinoma cell stemness via Hippo signaling repression. *Cell Death Differ.* 2023 Jul;30(7):1648-1665. (IF 12.067)
- Modular-designed engineered bacteria for precision tumor immunotherapy via spatiotemporal manipulation by magnetic field. *Nature Communications.* (2023) 14:1606. (IF 17.694)
- Low let-7d microRNA levels in chick embryos enhance innate immunity against *Mycoplasma gallisepticum* by suppressing the mitogen-activated protein kinase pathway. *Vet Res.* 2023 Jun 19;54(1):50.(IF 4.4)
- Myoglobin-loaded gadolinium nanotexaphyrins for oxygen synergy and imaging-guided radiosensitization therapy. *Nat Commun .* 2023 Oct 4;14(1):6187. (IF 16.6)
- STAT5-Mediated Transcription of miR-33-5p in *Mycoplasma gallisepticum*-Infected DF-1 Cells. *Avian Pathol.* 2023 Oct 19:1-33. (IF 2.8)
- Transcription factor EHF drives cholangiocarcinoma development through transcriptional activation of glioma-associated oncogene homolog 1 and chemokine CCL2. *MedComm (2020).* 2024 May 13;5(5):e535. (IF 10.7)
- GPR56 facilitates hepatocellular carcinoma metastasis by promoting the TGF- β signaling pathway. *Cell Death Dis.* 2024 Oct 1;15(10):715. (IF 8.1)

For Research Use or Further Manufacturing Only

Chamot Biotechnology(Shanghai) Co., Ltd. www.chamot-bio.com

Tel: 021-51880030 Mail: info@chamot-bio.com QQ: 864920491