

ExCell Bio

OptiVibro[®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 说明书

本品仅用于科学研究及商业化生产，不适用于临床诊断和治疗

货 号

CE000-N052

CE000-N053

CE000-N054

CE000-N055



产品概述

OptiVibro® CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 是不含有任何动物性来源成分、化学成分明确的培养基 (Chemically-defined)，适用于高密度培养和转染悬浮 CHO-K1、CHO-S 细胞，尤其适用于 ExpiCHO-S 细胞，本产品无需额外添加谷氨酰胺，需与 OptiVibro® CHO 无血清瞬转补料培养基 CA06（货号：CA000-N031）联用，可提高蛋白产量。

产品规格及储存、运输要求

产品名称	货号	规格	存储条件	运输条件	有效期
OptiVibro® CHO 无血清瞬转 基础培养基 CE06	CE000-N052	1000 mL 液体	2-8°C 遮光	< 25°C 遮光	12 个月
	CE000-N053	1 L 粉体	2-8°C 干燥、避光	< 10°C 避光	24 个月
	CE000-N054	10 L 粉体	2-8°C 干燥、避光		
	CE000-N055	100 L 粉体	2-8°C 干燥、避光		

产品注意事项

1. 产品存储过程中需要遮光，避免日光灯或其他灯光照射，在冰箱或仓库储存时建议使用有色包装袋。
2. 产品运输过程中需要遮光运输，避免日光或其他灯光照射对产品的外观产生影响导致外观变色。
3. 产品在使用过程中需要转运至洁净区内时，灭菌方式只能采用消毒剂擦拭灭菌，不能使用紫外灭菌。

【注意】：在经过带有紫外的传递窗时，需要主动关闭传递窗内的紫外灯。

操作方法

粉体制备方法

1. 取洁净的配制容器，加入最终配制体积 80%的注射用水或细胞培养级用水；
2. 称量干粉培养基 23.52 g/L，缓慢加入水中，搅拌 20 分钟；
3. 缓慢加入 5N NaOH 溶液（约 3.6 mL），调节 pH 至 8.00-8.10 后，搅拌 30 分钟；
4. 缓慢加入 6N HCl 溶液（约 1.6 mL），调节 pH 至 7.00-7.10 后，搅拌 10 分钟；
5. 加入碳酸氢钠 2.2 g/L，搅拌 10-15 分钟，调节 pH 至 6.90-7.10；
6. 加入注射用水并定容至最终体积，继续搅拌 5 分钟；
7. 测量 pH 和渗透压，pH 应为 6.90-7.50，渗透压应为 275-305 mOsm/kg；
8. 0.22 μ m 滤膜除菌过滤后，2-8 $^{\circ}$ C 遮光保存。

细胞培养条件

建议摇床培养条件，温度：37 $^{\circ}$ C；相对湿度：80%，CO₂ 浓度：5%，摇床转速：120 rpm。

根据细胞生长情况，每 2-4 天传一次代，当活细胞密度达到 4.0-6.0 $\times 10^6$ /mL 时，即可进行传代，传代细胞密度为 0.2-0.3 $\times 10^6$ /mL。

转染前细胞准备

1. 细胞复苏后，稳定传代 3 次后用于转染实验，保证细胞活率大于 90%；
2. 转染前一天，注意将种子细胞全部离心更换至新鲜的 OptiVibro[®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 中，按照 3.5 $\times 10^6$ cells/mL 接种；如采用不离心操作，直接进行转染，可能不同程度降低表达蛋白产量（不同表达分子及表达体系有所不同）；

转染（以 20 mL / 125 mL 摇瓶体系为例）

3. 转染当天，将细胞用新鲜的 OptiVibro[®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 调整到 18 mL，细胞总量 1.2 $\times 10^8$ cells，保证最终细胞转染密度为 6.0 $\times 10^6$ cells/mL；

4. 制备复合物：

本方案中，转染体系 20 mL，细胞密度 6 $\times 10^6$ cells/mL，DNA 浓度 1.5 μ g /mL，DNA : 转染试剂=1 : 4，

具体操作如下：

- 1) 转染试剂：将 120 μ L 转染试剂用 OptiVibro[®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 稀释至 1 mL 体系，室温孵育 5 min；
- 2) DNA：将 30 μ g DNA 用 OptiVibro[®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 稀释至 1 mL 体系；
- 3) 将转染试剂加入到 DNA 中，形成复合物，混匀，室温孵育 10 min；
5. 将制备好的 2 mL 复合物缓慢添加到细胞悬液中，该步骤注意边摇晃摇瓶，边加混合物稀释液，保证细胞与混合物的充分接触混匀；
6. 培养 18-24 小时后，可按照不同需求，进行补料，同时补糖至 22 g/L，降温至 33°C；

方案	适用场景	补料时间点	蛋白表达增强剂
A	标准补料（短周期，推荐）	D01 补料 5%	D01 添加：1ml/L
B	2 次补料（追求更高产量）	D01、D03，分别补料 5%	D03 添加：1ml/L
C	3 次补料（追求更高产量）	D01、D03、D06，分别补料 5%	D03 添加：1ml/L

定期监测细胞生长和葡萄糖含量，通常在转染后 10 天进行蛋白的收获，也可根据目的蛋白特性和细胞活率确定合适的收获时间。

以上转染方法仅供参考，为获得针对不同 CHO 细胞最优转染条件，可进行 DoE 设计（细胞密度、DNA 含量、DNA 与转染试剂比例），确定最佳实验方案。

表 1. 不同转染规格推荐添加量：

细胞培养容器	125 mL	500 mL	1 L	
细胞数量 ($\times 10^6$ cells)	120	600	1200	细胞密度 6×10^6 cells/mL
OptiVibro [®] CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06 (mL)	18	90	180	初始转染体积
DNA 稀释液(mL)	1	5	10	
转染试剂稀释液(mL)	1	5	10	
DNA(μ g)	30	150	300	DNA:转染试剂=1:4
转染试剂(μ L)	120	600	1200	
OptiVibro [®] CHO 无血清瞬转补料培养基 CA06(mL)	1	5	10	初始转染体积的 5%
蛋白表达增强剂(mL)	0.02	0.1	0.2	初始转染体积的 0.1%
最终培养体系(mL)	~21	~105	~210	

表 2. 相关产品货号:

产品名称	货号	规格
OptiViro® CHO 无血清瞬转基础培养基 CE06	CE000-N052	1000 mL 液体
OptiViro® CHO 无血清瞬转补料培养基 CA06	CA000-N032	100 mL 液体
OptiViro® 葡萄糖溶液	M101382C	100 mL 液体
OptiViro® 蛋白表达增强剂	M101412C	1 mL 液体
OptiViro® 转染试剂	RF040-N012	5 mL 液体

| 免责声明

1. 产品应按照说明书指导使用，实验者未按说明书操作，本公司不对由此导致的产品性能偏离承担责任。
2. 产品仅用于科学研究及商业化生产，不适用于临床诊断和治疗，否则所产生的一切后果，由实验者承担，本公司概不负责。