

Hieff Trans[®] PEI Transfection Reagent

Hieff Trans[®] PEI 转染试剂

产品信息

产品名称	产品编号	规格
Hieff Trans [®] PEI Transfection Reagent	40820ES04	1.5 mL
Hieff Trans [®] PEI 转染试剂	40820ES10	10 mL
	40820ES60	100 mL

产品描述

Hieff Trans[®] PEI 转染试剂是一种经过优化改造后的线性化聚乙烯亚胺 (Polyethylenimine Linear, PEI)，浓度为 1 mg/mL。本产品纯化学合成，不含动物源成分，特别适合多质粒的共同转染，用于重组病毒载体的生产，以及重组蛋白的瞬时表达生产。本产品细胞毒性低、转染效率高、兼容抗生素，在 HEK293 等细胞中基因表达效率较高。

运输与保存方法

运输方式：冰袋运输。

保存方式：2-8°C 保存，有效期 2 年。

注意事项

- 1) 为提高转染效率，建议悬浮细胞在无血清培养体系中驯化几天后进行转染操作。
- 2) 转染过程中推荐使用高质量的质粒，如不含内毒素的质粒。
- 3) 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套及通风橱操作。
- 4) 本产品仅用于科研用途。

转染操作流程

一 悬浮细胞（以 1 L 体系为例）

1 接种细胞

根据细胞状态，选择合适的接种密度，建议细胞接种密度为 $1-1.5 \times 10^6$ cells/mL，使第二天转染时细胞密度为 $2-3 \times 10^6$ cells/mL 为宜。

2 转染复合物配置

- 1) 质粒与试剂比例：建议质粒 (μg) 与试剂 (μL) 参考配比区间为 1:1 - 1:3。
- 2) 质粒稀释：使用 50 mL 无血清培养基 (Opti-MEM) 稀释 2 mg 质粒，并轻轻混匀。
- 3) 试剂稀释：使用 48 mL 无血清培养基 (Opti-MEM) 稀释 2 mL Hieff Trans[®] PEI 转染试剂，并轻轻混匀。
- 4) 配置复合物：将配置好的 50 mL 试剂稀释液加入到 50 mL 质粒稀释液中，轻轻涡旋混匀后，室温静置 10-20 min，形成质粒-PEI 复合物，备用。

3 转染细胞

- 1) 直接将 100 mL 的质粒-PEI 复合物加入 1 L 培养的细胞中。
- 2) 在合适温度与 CO₂ 等条件下继续培养细胞，并在培养 72 h-96 h 或摸索的合适条件下进行病毒收获。

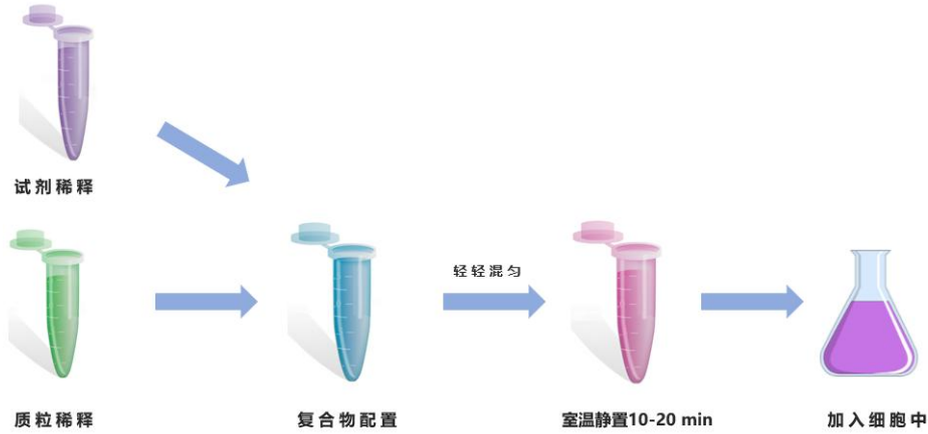


图 1 Hieff Trans® PEI 转染试剂操作步骤示意图

二 贴壁细胞（以 10 cm 培养皿为例）

1 接种细胞

根据细胞状态，选择合适的接种密度，建议细胞铺板密度为 50-80%，使第二天转染时细胞密度 70-90% 为宜。

2 转染复合物配置

- 1) 质粒与试剂比例：建议质粒 (μg) 与试剂 (μL) 参考配比区间为 1:1 至 1:3。
- 2) 质粒稀释：使用 250 μL 无血清培养基 (Opti-MEM) 稀释 8 μg 质粒，并轻轻混匀。
- 3) 试剂稀释：使用 242 μL 无血清培养基 (Opti-MEM) 稀释 8 μL Hieff Trans® PEI 转染试剂，并轻轻混匀。
- 4) 配置复合物：将配置好的 250 μL 试剂稀释液加入到 250 μL 质粒稀释液中，轻轻涡旋混匀后，室温静置 10-20 min，形成质粒-PEI 复合物，备用。

3 转染细胞

- 1) 直接将 500 μL 的质粒-PEI 复合物加入 10 mL 培养的细胞中。
- 2) 在合适温度与 CO_2 等条件下继续培养细胞，并在培养 72 h-96 h 或摸索的合适条件下进行病毒收获。

表 1 不同细胞培养容器转染用量（仅供参考）

培养容器	表面积 (cm^2)	DNA 稀释		转染试剂稀释		培养基 总量
		DNA 量 (μg)	稀释液体积(μL)	转染试剂量 (μL)	稀释液体积 (μL)	
96 孔板	0.3	0.1	5	0.1	5	100 μL
48 孔板	0.7	0.2	10	0.2	10	200 μL
24 孔板	1.9	0.5	25	0.5	25	500 μL
12 孔板	3.8	1	25	1	25	1 mL
6 孔板	10	2	50	2	50	2 mL
25 cm^2 培养瓶	21	4	100	4	100	4 mL
75 cm^2 培养瓶	58	8	250	8	250	10 mL
10 cm 培养皿	60	8	250	8	250	10 mL