

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

V 1.0.0

# GMBrightOne-Step Luciferase Reporter Gene Assay Kit GMBrightOne-Step 荧光素酶报告基因检测试剂盒

For research use only! 本品仅供科研使用,严禁用于治疗!

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# 产品信息:

产品编号	产品名称	规格
GM-040505A		10 mL(100 次)
GM-040505B	GMBrightOne-Step Luciferase Reporter Gene Assay Kit	10×10 mL(1000 次)
GM-040505C	GMBrightOne-Step 荧光素酶报告基因检测	100 mL(1000 次)
GM-040505D	试剂盒	10×100 mL (10000 次)

# 检测原理:

萤火虫荧光素酶(Firefly luciferase)是一种分子量约为 61 kDa 的蛋白,在 ATP、镁离子和氧气存在的条件下,能够催化荧光素(luciferin)氧化成 oxyluciferin,在氧化的过程中会发出波长为 560 nm 左右的生物荧光。

检测原理如图所示:

图 1: 萤火虫荧光素酶检测原理图

# 产品简介:

吉满的产品 GMBrightOne-Step 荧光素酶报告基因检测试剂盒(GMBrightOne-Step Luciferase Reporter Gene Assay Kit,简称GMBrightOne-Step)的特点是操作非常简便,高灵敏度,高信号强度。适合于对灵敏度有较高要求的实验。实验前无需对细胞进行清洗或收集,而且可以直接使用,对细胞的裂解和检测一步完成,省去了混合试剂的步骤,节省了实验时间。

本产品测定样品的线性范围非常宽。在96孔板中,可以在10万个细胞范围内呈现良好的线性关系。本产品对转染萤火虫荧光素酶报告基因质粒的不同细胞量的Raji细胞(Luc Raji cell line)的检测效果如下图2



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

#### Luc Raji cell line

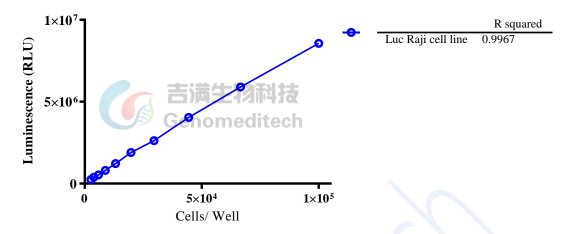


图2:本产品对转染萤火虫荧光素酶报告基因质粒的不同细胞量的Luc Raji cell line细胞的检测效果。首 孔细胞数量1E5(悬液),按照1.5倍连续稀释,10个梯度,末孔细胞数量2.6E3。每个梯度3复孔, 取均值。实际读数会因各种原因存在差异,图中数据仅供参考。

## 运输和复温:

干冰运输。使用前完全恢复室温即可。

## 保存条件:

-80℃ 避光保存,未开封试剂有效期一年;如果-20℃ 避光保存,推荐 2 个星期以内使用。拆封后推荐分装(避光)。不建议长时间放在室温。

#### 实验准备:

- 1) 主要实验耗材与设备: 200 μL 移液器或者排枪;不透光白色酶标板或黑色酶标板;多 功能酶标仪或者其他能够检测生物发光的仪器。
- 2) 反应温度:酶促反应对温度较为敏感,请将细胞培养板,检测试剂,酶标仪(可在机器设定温度)平衡至室温(最好 20-25℃)时再使用;检测试剂复温环境不能超过 25℃。注:培养箱中取出培养板,室温放置 20min 以平衡至室温。检测试剂解冻后要完全恢复到室温再使用。
- 3) 检测仪器设置:以 Molecular Devices Spectra Max L 机器为例。 PMT Setting (检测器参数设置): AutoRange; Target Calibration Wavelength (校准波长): 570 nm(Firefly Luciferase)。选择 shake before Read。
- 4) 检测板:为防止孔间干扰,推荐使用不透光白色酶标板或者黑色酶标板;如测量光度值较高,为避免互相干扰,也可隔孔上样。

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

5) 实验中请穿实验服并戴一次性手套。

# 实验步骤(以96孔板为例):

1) 裂解细胞

a: 贴壁细胞: 推荐汇合度在 90%以上。不用吸除细胞培养基,通常加入与培养基同体积的混合试剂即可。

b: 悬浮细胞: 只要细胞生长良好,一般无密度要求。其他同贴壁细胞。

#### 推荐使用量

细胞培养皿	384 孔板	96 孔板
培养基体积	25 μL	100 μL
添加试剂体积	25 μL	100 μL

- a) 直接加入试剂后用枪头吹打 5 次,使细胞裂解更充分。等待 **5 min**,使细胞充分裂解。
- b) 用枪头吹打时尽量不要有泡沫和气泡出现。
- 2) 上样

每孔吸取 100 μL 混合液 (检测试剂+细胞培养基) 到检测板;

3) 荧光检测

设置酶标仪参数(参考**实验准备** 3),将检测板放入酶标仪,震动几秒,检测即可。

## 注意事项:

温度影响:温度直接影响荧光素酶的反应速率。而发光强度和半衰期取决于荧光素酶的反应速率。所以在加样前,应将需要将本试剂盒细胞培养板均平衡至室温,以保证检测结果的一致性。如将多孔板堆叠放置,将需要更长时间恢复到室温。如未充分平衡,可导致中心孔和四周孔之间的梯度效应。

#### **FAQ:**

1) 问: 冻融对试剂盒的检测效果是否有影响?

答: 经相关实验表明-70°C 反复冻融 5 次对发光值影响极其微小,且稳定性基本无变化。但为了获得相对较好的实验数据,不推荐多次冻融。

## 本试剂盒仅供科研使用!