

Email: service@genomeditech.com



# 技术手册

# **H\_CTLA4 Reporter Blockade Assay Genomeditech**

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

版本号: V2.8.3

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# **Table of Contents**

一、	产品描述	3
,	产品基本信息及组分	
一、 三、	包装、运输及储存	
一· 四、	细胞信息	
五、	实验仪器及试剂	
1.	试剂和耗材	
2.	重要仪器	
3.	细胞复苏、传代、冻存	
六、	使用方法	
1.	概要	7
2.	加样步骤	7
3.	报告基因检测	9
4.	验证结果	
	H_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 表达情况	
附录二	Raji Cell Line 表达情况	11
附录三	传代稳定性	12
使用许可	丌协议:	13

Email: service@genomeditech.com



### 一、 产品描述

CTLA-4,也被称为 CD152,是一种在调节性 T 细胞(treg)上组成型表达的免疫抑制受体。在免疫反应的调节中起关键作用。 当 CTLA4 在 T 细胞表面表达上调, T 细胞以更高的亲和力与 CD80(B7-1)或 CD86(B7-2)结合,胜过 CD28 的阳性共刺激信号,因此诱导 T 细胞无反应性。研究发现,用于阻断 CTLA4/CD80 和 CD86 相互作用的抗体和 Fc 融合蛋白在治疗各种癌症的临床试验中已表达出很好的应用前景。

目前用于测量靶向 CTLA-4 的潜在生物抗体活性的方法依赖于原始人类 T 细胞和功能 终产物的测量,如细胞增殖,细胞表面标记物表达和干扰素 γ(IFNγ)和白细胞介素-2 (IL-2)的产生。由于依赖于供体原代细胞、复杂的试验方案和不合格的试验试剂,这些试验既费力又 易变。因此,这些测定方法很难在质量控制的抗体开发环境中建立。

吉满生物 H\_CTLA4 Reporter Blockade Assay 是一种生物相关的、以 MOA (mechanism of action)为基础的检测方法,可用于测定阻断 CTLA-4/CD80 或 CD86 相互作用的抗体及其他生物制剂的效能和稳定性。该试验由两种基因工程细胞系:

CTLA4 效应细胞(CTLA4 Effector Cells), 即稳定表达人 CTLA4 受体和响应 TCR/CD28 激活的启动子荧光素酶报告基因 Jurkat T 细胞;

Raji细胞,是一种稳定表达人CD80、CD86的细胞。

当两种细胞共培养时,CTLA4/CD80 或 CD86 之间的相互作用会抑制 TCR 信号通路的转导及荧光素酶(Luciferase)的表达。加入阻断 CTLA4 的抗体后,这种抑制会被解除,引起 TCR 信号通路的传导及 Luciferase 的表达。

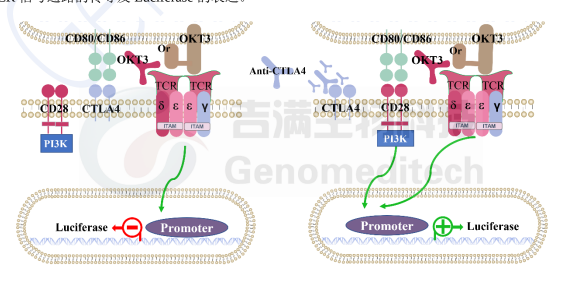


Fig 1. 原理示意图

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# 二、 产品基本信息及组分

#### 基本信息

产品编号	产品名称	规格
GM-032AS009	H_CTLA4 Reporter Blockade Assay	1 kit

## 组成成分

名称	Cat.	数量
H_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line	GM-C23902	1 管(5E6 Cell/mL)
Raji Cell Line	GM-C19100	1 管(5E6 Cell/mL)

## 三、 包装、运输及储存

- 1. 细胞系产品干冰运输,-196°C以下(冰箱或液氮的气相)长期储存。
- 2. 接触产品请带手套。请收到产品立即确认产品是否为冻存状态, −196°C 以下(冰箱或液氮的气相)长期储存。
- 3. 本产品相关 Assay,应在二级生物安全实验室或生物安全柜中进行。

## 四、 细胞信息

#### H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line

细胞复苏培养基:	RPMI 1640+10% FBS+1% P.S					
细胞生长培养基:	RPMI 1640+10% FBS+1% P.S+3.5 μg/mL Blasticidin+0.75 μg/mL Puromycin					
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO					
L. I. I. C. I. W. V. L. W. A. D. C. L. W.						

Jurkat 来自中国科学院细胞库,悬浮细胞

#### Raji Cell Line

细胞复苏培养基:	RPMI 1640+10% FBS+1% P.S
细胞生长培养基:	RPMI 1640+10% FBS+1% P.S
细胞冻存液:	90% FBS+10% DMSO

Raji 来自中国科学院细胞库, 悬浮细胞

#### Assay Buffer

RPMI 1640+1% FBS+1% P.S

Email: service@genomeditech.com

吉満生物科技 Genomeditech

Toll-free: 400 627 9288

## 五、 实验仪器及试剂

#### 1. 试剂和耗材

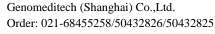
Reagent	Specification	Manufacturer/Catalogue No.
Puromycin	25 mg	Genomeditech/GM-040401-1
Blasticidin	10 mg	Genomeditech /GM-040404-1
RPMI 1640	500 mL	Biological Industries/01-100-1ACS
Pen/Strep	100 mL	Thermo/15140-122
Fetal Bovine Serum	500 mL	Cegrogen biotech/A0500-3010
96 Well Clear V-Bottom Tissue Culture	96-well	Corning/3894
96 Well White Polystyrene Microplate	96-well	Corning/3903
Cell Culture Dish	10 cm	NEST/704001
ONE-Glo <sup>TM</sup> Luciferase Assay System	100 mL	Promega/ E6120
Anti-H_CTLA-4 hIgG1 Antibody	/	Genomeditech/GM-27203AB
Anti-CD3 epsilon Antibody [OKT-3	/	Genomeditech/GM-51478AB
(muromonab)]		

#### 2. 重要仪器

Equipment	Manufacturer/Catalogue No.
细胞计数仪	ThermoFisher Scientific/Countess 3
酶标仪	Moleculardevices/SpectraMax L

#### 3. 细胞复苏、传代、冻存

- 1) Raji 细胞和 Jurkat 细胞复苏
  - a) 细胞冻存密度为  $5 \times 10^6$  cells/mL, 冻存管分装 1 mL。
  - b) 在 37℃水浴锅预热培养基,加入预热完全培养基 5 mL 到 15 mL 离心管。
  - c) 从液氮中取出冻存的细胞并迅速放入 37℃恒温水浴锅,将细胞液面浸至水面以下 不断摇动至融化。
  - d) 用 70%乙醇擦拭冻存管外部以降低污染的几率。
  - e) 在生物安全柜或超净台中将冻存管中的细胞悬液转移到预先加有预热好的 15 mL 离心管中,轻轻混匀,1000 rpm,离心 5 min 使细胞沉淀,弃上清。
  - f) 使用 1 mL 完全培养基重悬细胞沉淀,可取出部分使用台盼蓝染色计数活细胞。
  - g) 调整活细胞密度到  $4-6 \times 10^5$  cells/mL,将细胞悬液接种至 1-2 个 T25 中(3-5 mL,培养面积 25 cm<sup>2</sup>),竖瓶培养。首次复苏后,约 48-72 h 可进行第一次传代,此次



Email: service@genomeditech.com



传代后细胞培养基可调整为添加抗生素的完全培养基。若 48 h 未传代,建议适当补加培养基,瓶体改为横向放置。

#### 2) Raji 细胞和 Jurkat 细胞传代

- a) 推荐细胞接种密度在 2.5-4×10<sup>5</sup> cells/mL,对于 Raji 细胞而言,当细胞密度达到 1-1.2×10<sup>6</sup> cells/mL、1 传 3-1 传 4,2-3 天传代,不要让其密度超 1.5×10<sup>6</sup> cells/mL。对于 Jurkat 细胞而言,当细胞密度达到 1.5-2×10<sup>6</sup> cells/mL 时进行传代,1 传 3,2-3 天传代,不要让其密度超过 2×10<sup>6</sup> cells/mL。推荐使用 T25 瓶进行传代培养,也可通过计数控制细胞传代密度。
- b) 该细胞为悬浮细胞,传代时推荐使用【半换液法】对细胞状态较为有利。传代时可以直接向培养瓶中添加新鲜培养液,然后将细胞吹打均匀后移入新的 T25 培养瓶中继续培养。
- c) 细胞倍增率稳定后再用于检测或冻存,一般在 7–10 天左右。常规的稳定倍增率是 24±8 小时。细胞在 20 代之内能够保持其功能。增殖时一般细胞活力在 80%。

#### 3) Raji 细胞和 Jurkat 细胞冻存

- a) 细胞冻存液: 90% FBS+10% DMSO。
- b) 使用 1000 rpm, 3 min 离心收集细胞。
- c) 使用预冷细胞冻存液重悬细胞,细胞密度调整为 5×106 cells/mL。
- d) 每管 1 mL 分装到细胞冻存管中,冻存体积为 1 mL,冻存密度为 5 × 10<sup>6</sup> cells/mL。 拧紧盖子,适当标记后,将细胞冻存管置于梯度降温盒中,在-80℃下保存至少 1 天,尽快转移至液氮中。

Email: service@genomeditech.com



# 使用方法

#### 1. 概要

本实验使用 1×10<sup>5</sup> cells/Well 的 H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 和 2×10<sup>4</sup> cells/Well 的 Raji Cell Line (接种密度)进行实验。

使用 Anti-H\_CTLA-4 hIgG1 Antibody (150 kDa), 起始终浓度(Conc.01)为 30 μg/mL, 4 倍梯度稀释, Conc.01-Conc.09 分别排布在 B2-B10, B11 为 0 浓度对照。周围为 100 μL PBS, 以防止边孔蒸发。

孔板布局:

		1	2	3	4	5	6	/	8	9	10	11	12
A		PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
В	Anti-H_CTLA-4	PBS	30	7.5	1.88	468.75	117.19	29.3	7.32	1.83	457.76	0	PBS
ь	hIGg1 Antibody	грэ	μg/mL	μg/mL	μg/mL	ng/mL	ng/mL	ng/mL	ng/mL	ng/mL	pg/mL	U	rbs
C		PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS	PBS
D													
Е													
F													
G													
Н													

针对不同抗体样品和细胞的话,可调整优化操作步骤以获得更好的结果。如果是针对固 定的抗体和细胞进行检测,建议先优化两种细胞之间的比例。

#### 加样步骤

- 实验前 1-2 h, 离心收集 H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 和 Raji Cell Line 细胞, 以 Assay Buffer 重悬细胞,计算细胞密度及活力,通过补加 Assay Buffer 的方式, 调整 H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 到 4 × 106 Cells/mL,调整 Raji Cell Line 到 8×10<sup>5</sup> Cells/mL。H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line,以排枪加 25 μL 细胞/孔至中 间孔,周围的孔加 100 μL PBS,盖上板盖,于孵箱中孵育待用。
- 使用1个无菌96孔V底板准备抗体稀释。 b)
- 每个待测抗体,使用一行(如 B2-B10)。 c)

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

#### d) 准备母液

抗体名称	储液	母液	配置方法
Anti-H_CTLA-4 hIgG1 Antibody	1 mg/mL	/	直接使用储液
Anti-CD3 epsilon Antibody [OKT-3 (muromonab)]	3.66 mg/mL	/	直接使用储液

- e) 96 孔 V 中,加入 Assay Buffer,各孔体积见下表,如 B2 孔加入 32.7 μL Assay Buffer,B3-B11 孔,加入 27.5 μL Assay Buffer。
- f) 吸取不同体积的待测样品母液,加入到第一个梯度稀释孔中(如 B2 中加入 4.4 μL Anti-CTLA4 hIGg1 Antibody),混匀。

	母液吸取		梯度稀释孔,依次从前孔吸取 9.2 μL,加入次孔							对照孔			
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A				1	1	1			8	3	D		
В	4.4 μL Anti- H_CTLA-4 hIgG1	加入	32.7 μL	27.5 μL	27.5 μL								
	Antibody												
С													
D													
Е													
F													
G													
Н													

- g) 从第一个梯度稀释孔 B2 中吸取 9.2 μL,加入到第二个梯度稀释孔 B3,充分混匀。
- h) 以此类推,直至第9个梯度稀释孔(B10)。
- i) 将步骤 a 准备好的 H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 细胞孔板取出,每孔加 25 μL 梯度稀释的抗体,孵育 30 min。
- j) 配置(4×)3 μg/mL Anti-CD3 epsilon Antibody [OKT-3 (muromonab)]: 350 μL Assay Buffer+1.15 μL 3.66 mg/mL 抗体。
- k) 30 min 后将步骤 a 准备好的 Raji Cell Lin 细胞悬液以及步骤 j 配置好的 Anti-CD3 epsilon Antibody [OKT-3 (muromonab)]抗体悬液各 25 μL 依次加入到步骤 i 的孔板中,继续混合孵育 6.5 h。
- 1) 使用 One-Glo 试剂检测,检测 Luciferase。

Toll-free: 400 627 9288

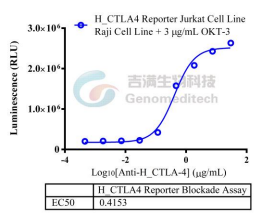
Email: service@genomeditech.com

## 3. 报告基因检测

参考报告基因检测说明书。

H_CTLA4 Reporter Blockade	PBS Control	30 μg/mL	457.76 pg/mL
Assay	197390	2634762	200044

## 4. 验证结果



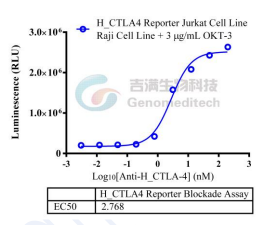
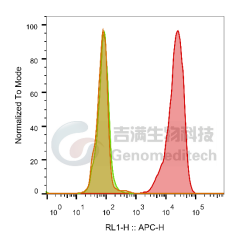


Fig 2. 验证结果 (右图对抗体进行质量浓度和摩尔浓度的换算后绘制)

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# 附录一 H\_CTLA4 Reporter Jurkat Cell Line 表达情况



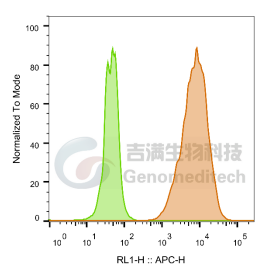
SampleID	Geometric Mean : RL1-H
Jurkat anti-H_CTLA4+APC-2nd Ab	75.1
H_CTLA4 Reorpter Jurkat H_lgG+APC-2nd Ab	79.6
H_CTLA4 Reorpter Jurkat anti-H_CTLA4+APC-2nd Ab	19894

Fig 3. H\_CTLA4 Reporter Jurkat 细胞使用 Anti-H\_CTLA-4 (Genomeditech/GM-27203AB)验证结果

Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# 附录二 Raji Cell Line 表达情况



	SampleID	Geometric Mean : RL1-H
	Raji anti-H_CD80+APC-2nd Ab	6966
	Raji H_lgG+APC-2nd Ab	44.6
•		

Fig 4. Raji 细胞使用 Anti-H\_CD80 hIgG1 Antibody (Genomeditech/GM-46075AB)验证结果

Email: service@genomeditech.com



# 附录三 传代稳定性

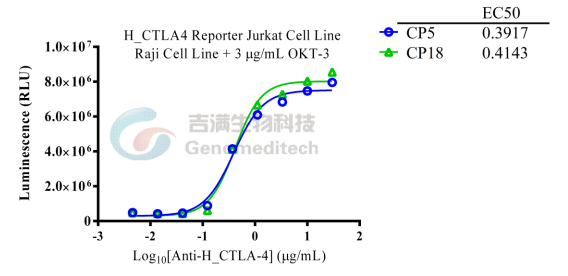


Fig 5. 使用 Anti-H\_CTLA-4 (Genomeditech/GM-27203AB)激活验证结果



Toll-free: 400 627 9288

Email: service@genomeditech.com

# 使用许可协议:

吉满生物将其许可材料的所有知识产权,独占的、不可转让的和不可发放分许可的权利授予给被许可 人; 吉满生物将保留许可材料、细胞系历史包、子代、包括修改材料中许可材料的所有权。

在吉满生物和被许可方之间,被许可方不允许以任何方式修改细胞系。被许可方不得分享、分发、出售、再授权或以其他方式将被许可材料、子代提供给其它实验室、部门、研究机构、医院、大学或生物技术公司等第三方非基于外包被许可人的研究目的而使用。

详情请参考吉满细胞系授权协议。