

(6) SRV™ iPSC-3 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル
(TKB_P-006-01)

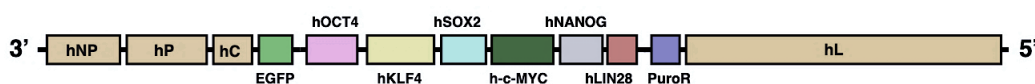
目次

I. SRV TM iPSC Vector について	p.1
II. SRV TM iPSC-3 Vector、SRV TM iPSC-4 Vector を用いた iPS 細胞誘導プロトコルについて	p.2
(6) SRV TM iPSC-3 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル	p.3
III. RT-PCR による SRV TM 由来の RNA の検出方法	p.8
IV. Q&A	p.9

I. SRV™ iPSC Vector について

ときわバイオ株式会社が開発したステルス型 RNA ベクター (Stealth RNA Vector™, 略称 SRV™) は、マイナス一本鎖 RNA ウイルスの研究に基づき、RNA ゲノムを人工的に再設計して細胞障害性を抑えた遺伝子導入・発現ベクターです。1 個の SRV™ の RNA ゲノムには複数 (最大 10 個) の遺伝子を同時に搭載することができ、ヒトや動物のさまざまな細胞で長期間安定に遺伝子発現することができます。さらに、SRV™ はウイルスの粒子を作るために必要な遺伝子を含んでいないため、遺伝子を導入した細胞から感染性の二次粒子が発生する危険性はありません。また、安定な遺伝子発現は SRV™ 自身が持つ RNA 依存性 RNA polymerase (RdRp) によって維持されており、RdRp を阻害することで SRV™ を完全に細胞から消去することができます。このような SRV™ の性質は導入遺伝子による細胞リプログラミングに最適です。

SRV™ iPSC-3 Vector 及び SRV™ iPSC-4 Vector は、ヒト由来の 6 個の初期化遺伝子 (OCT3/4、KLF4、SOX2、c-MYC、NANOG、LIN28) と、EGFP 遺伝子および薬剤耐性遺伝子を 1 個の SRV™ のゲノムに搭載しており、細胞に導入された初期化遺伝子は常に同じ比率で発現します。標的細胞やベクターの種類にもよりますが、4 個の初期化遺伝子 (OCT3/4、KLF4、SOX2、c-MYC) に 2 個の初期化遺伝子 (NANOG、LIN28) を追加することにより、SRV™ iPSC-1 Vector や SRV™ iPSC-2 Vector よりも、iPS 細胞の作製効率が向上し、iPS 細胞の樹立までの時間が短縮されることが確認されています。



SRV™ iPSC-3 Vector、SRV™ iPSC-4 Vector のゲノム構造

SRV™ iPSC-3 Vector 及び SRV™ iPSC-4 Vector には、ベクター消去システムの違いにより、次の 2 種類があります。どちらも、標的細胞への遺伝子導入と iPS 細胞からのベクターの消失は、EGFP を指標にしてモニターすることができ、ベクター添加後 2 週間から 7 週間で、ベクターが完全に消去された iPS 細胞を得ることができます。

SRV™ iPSC-3 Vector : siRNA*を使用してベクターを除去するタイプで、線維芽細胞からの iPS 細胞誘導に適しています。

SRV™ iPSC-4 Vector : 初期化後に自動的にベクターが消去されるタイプで、末梢血や臍帯血に含まれる単核球からの iPS 細胞誘導に適しています

*SRV™ iPSC-3 Vector を細胞から除去するためには siRNA (siTB1) とトランスフェクション試薬が必要です。

siTB1 はキットに含まれていないため、以下の情報をもとにご自身で合成を発注してください。

siTB1 センス鎖 : 5' - CAAUAGUUCACGCUGAAAGug - 3'

アンチセンス鎖 : 5' - CUUUCAGCGUGAACUAUUGcu - 3'

(小文字はオーバーハング。アニーリングしてから使用のこと。)

SRV™ iPSC Vector を使って樹立した iPS 細胞からのベクターの消去は、EGFP の蛍光の消失で簡単にモニターできますが、さらに完全を期するためには、iPS 細胞から抽出した全 RNA 中に SRV™ 由来の RNA が検出されないことを RT-PCR 法で確認する方法が確実です。(「III. RT-PCR による SRV™ 由来の RNA の検出方法」参照)

使用上の注意

- ・ 本製品は「遺伝子組換え生物等の使用等の規制による生物の多様性の確保に関する法律(カルタヘナ法)」の対象品です。
- ・ Biosafety Level 2 (BSL2)での取扱が必要ですので、必ず BSL2 準拠の安全キャビネットをご使用ください。
- ・ 本製品は研究用試薬です。使用は研究目的に限られ、医療・診断目的に使用することはできません。

II. SRV™ iPSC-3 Vector、SRV™ iPSC-4 Vector を用いた iPS 細胞誘導プロトコル

・ 培養条件について

ここでのプロトコルは、培地を StemFit® AK02N、コーティング剤を iMatrix-511 とした Feeder Free 条件での iPS 細胞の誘導方法となります。(試薬については、各メーカーの使用方法に従ってご使用ください。)

Feeder 細胞を用いた場合や、他の培地やコーティング剤を用いた Feeder Free 条件の場合も SRV™ の感染方法は同様となりますが、それ以降の条件は各自でのご検討をお願いします。特に血液細胞を標的細胞とした場合、培地やコーティング剤によってはコロニーが誘導されないこともあります。

なお、コーティング剤が乾燥しやすいので、培地交換の際には素早く行ってください。

【培地】

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

StemFit® Basic02 (AJINOMOTO, BASIC02) : 標的細胞を線維芽細胞とした場合に使用

【コーティング剤】

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012) : 0.25µg/cm²で添加

コーティング方法

1. iMatrix511 を PBS(-)で希釈し、プレートに添加する。
2. 37℃, CO₂ 5%インキュベータで 1 時間以上反応させ、使用直前にコーティング液を除去し培地を加える。
その際乾燥しないように素早く行う。

各 plate における 1well 当たりの容量例

培養プレート	iMatrix-511	PBS(-)	培地量
48-well plate	0.9µL	200µL	250µL
24-well plate	1.8µL	400µL	500µL
12-well plate	3.6µL	800µL	750µL
6-well plate	9.6µL	1.5mL	1.5mL

・ ベクターの融解について

ベクターは室温の水で融解し、使用までは氷中で保存してください。

一度に使用しない場合は、最初の融解時に適宜分注し、-80℃ 以下で凍結保存してください。

凍結融解を繰り返すとベクターのタイターが低下する原因となります。

・ 各標的細胞に対するプロトコル

ベクターと標的細胞の組み合わせによって推奨するプロトコルが変わりますので、適したプロトコルを選択してください。

- (6) SRV™ iPSC-3 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル
- (7) SRV™ iPSC-4 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル
- (8) SRV™ iPSC-4 Vector を用いたヒト末梢血単核球・単球からの iPS 細胞誘導プロトコル
- (9) SRV™ iPSC-3 Vector を用いたヒト CD34 陽性細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル
- (10) SRV™ iPSC-4 Vector を用いたヒト CD34 陽性細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル

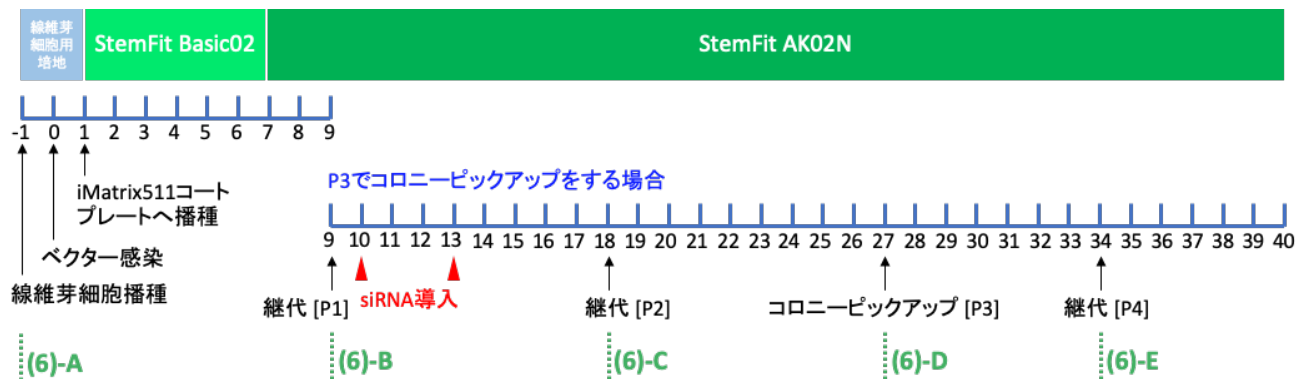
本プロトコルは、お客様の標的細胞からの iPS 細胞誘導を保証するものではありません。

プロトコルに記載の日数は目安となりますので、各実験系に合わせて実施してください。

また、「IV. Q&A」も必ずお読みになってから実験を開始してください。

(6) SRV™ iPSC-3 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコル

実験の流れ



A. コロニー誘導

【必要なもの】

細胞：ヒト皮膚線維芽細胞

試薬：SRV™ iPSC-3 Vector (> 3X10⁷ CIU (cell infectious unit) /mL)

ベクター、ベクターを含んだ培地、それが付着したチップやチューブ、プレートは全て UV 照射した後、オートクレーブをかけて処理すること。

線維芽細胞用培地（目的や細胞に合わせて無血清培地や他の培地も使用可能）

DMEM/10%FBS

iPS 細胞用培地

StemFit® Basic02 (AJINOMOTO, BASIC02)

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

PBS(-)

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012)

TrypLE™ Select Enzyme (ThermoFisher SCIENTIFIC, 12563011)

トリパングルー溶液

器具：培養プレート

感染 12-well plate

iPS 細胞誘導 24-well plate (2well使用)

15/50mL コニカルチューブ、1.5mL チューブ

ピペッター、ピペットマン、ピペット、チップ

セルカウンター

【手順】

Day -1

1. 線維芽細胞を翌日 70-80%の密度になるように、12-well plate に 1X10⁵ cells/well で播種する。

Day 0

2. 1.で播種した細胞数に対し MOI=3 となるように、SRV™ iPSC-3 Vector のタイターからベクター量を計算する。
1X10⁵ cells x MOI=3 → 3X10⁵ CIU分を計算
例) 3X10⁷ CIU/mLの場合、10μLとなる。
3. 2.で計算したベクター量と合わせて 500μL になるように培地量を計算する。
4. ベクターを室温の水で素早く解凍後、スピンドアウンし使用するまで氷上におく。

- 1.で準備した細胞の培地を除去し、2.3.で算出した通りベクター及び培地を添加する。
- 室温(安全キャビネット内が望ましい)で2時間インキュベートした後、37°C, 5%CO₂で一晩培養する。

Day 1

- ベクター液を除去し 1mL の PBS(-)で3回洗浄後、TrypLE Select を 300uL 加え、37°Cインキュベータで5分反応させる。
- 線維芽細胞用培地を 500μL 添加し、ピペッティングして細胞を剥がし 1.5mL チューブに回収する。
- 遠心 (200 x g, 5min, 4°C) し上清を除いた後、300μL の培地で細胞を懸濁し、細胞数をカウントする。
- iMatrix-511 をコーティングした 24-well plate (x 2well) に StemFit Basic02 を 500μL 添加し、感染細胞を 0.25X10⁴, 0.5X10⁴ cells/well で播種する。
(細胞の状態にもよるが、24-well plate で 0.1X10⁴ cells 以上播種するとコロニーが得られる。)
- 播種後すぐにプレート揺らして細胞を均一に広げる。
- 37°C, 5%CO₂ インキュベータで培養する。

Day2 以降

- 播種翌日から1日おきに StemFit Basic02 で培地交換する。
- 感染後7日目から、毎日か1日おきに StemFit AK02N で培地交換する。

Day9 以降

コロニーが大きくなり、形状がしっかりしてきたら、状態の良い well を選んで継代を行う。 → B. siRNA 導入を伴う継代

B. siRNA 導入を伴う継代

【必要なもの】

細胞 : iPS 細胞誘導中の EGFP 陽性細胞が混在する細胞

試薬 : iPS 細胞用培地

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

PBS(-)

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012)

Accutase (ICT, AT104)

CultureSure® Y-27632, 10mM (FUJIFILM, 036-24023)

Opti-MEM™ I Reduced Serum Free Medium (ThermoFisher SCIENTIFIC, 31985070)

Lipofectamine™ RNAiMAX Transfection Reagent (ThermoFisher SCIENTIFIC, 13778075)

10μM siTB1 (p.1 に配列記載)

トリパンブルー溶液

器具 : 培養プレート

24-well plate (2well 使用)

15/50 mL コニカルチューブ、1.5mL チューブ

ピペッター、ピペットマン、ピペット、チップ

セルカウンター

【手順】

Day 9 以降

- 必要量の維持培養培地に培地の 1/1000 量の 10mM Y-27632 を添加してよく混合しておく (終濃度 10μM)。
= [AK02N +Y 培地]
- iPS 細胞誘導中のプレートから培地を除去し、PBS(-)で洗浄後、Accutase を 200μL 添加する。
- 37°Cインキュベータで5分反応させる。
- ピペッティングで細胞をはがし(もしはがれにくければ、追加でインキュベートする)、1.5mL チューブに回収した後、300μL の AK02N で well を洗浄し、同じチューブに回収する。

5. 遠心 (200 x g, 5min, 4°C) し、上清を吸引除去し細胞をタッピングでほぐす。
6. [AK02N+Y培地] を300μL添加し、よく懸濁した後、細胞数をカウントする。
7. iMatrix-511をコーティングした24-well plate (x 2well) に [AK02N+Y培地] を500μL添加し、 0.75×10^4 , 1×10^4 cells/wellで細胞を播種する。
8. 播種後すぐにプレートを揺らして細胞を均一に広げ、37°C, 5%CO₂ インキュベータで培養する。

継代翌日

9. Y-27632 不含の AK02N 培地 500μL で培地交換する。
10. siRNA transfection を行う。Final 40nM となる。

siRNA を opti-MEM に添加し混和 → Lipofectamine RNAiMAX を添加し混和 → 室温で 20 分静置 → 細胞へ添加

24-well plate	10μM siRNA	RNAi MAX	Opti-MEM	AK02N
1well 当たりの量	2.5μL	1.25μL	125μL	500μL

継代から 3 日目

11. AK02N で培地交換する。

継代から 4 日目

12. AK02N で培地交換し、継代翌日と同様に siRNA transfection を行う。

継代から 6 日目

13. AK02N で培地交換する。

継代から 8 日目以降

14. 毎日か 1 日おきに AK02N で培地交換する。

細胞が増え、コロニーが大きくなったら、状態の良い well を選んで継代を行う。 → C. コロニーピッキングのための継代

C. コロニーピッキングのための継代

【必要なもの】

細胞 : iPS 細胞誘導中の EGFP 陽性細胞が混在するコロニー、EGFP 陰性のコロニー

試薬 : iPS 細胞用培地

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

PBS(-)

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012)

Accutase (ICT, AT104)

CultureSure® Y-27632, 10mM (FUJIFILM, 036-24023)

トリパンブルー溶液

器具 : 培養プレート

6-well plate (2well 使用)

15/50 mL コニカルチューブ、1.5mL チューブ

ピペッター、ピペットマン、ピペット、チップ

セルカウンター

【手順】

1. 必要量の維持培養培地に培地の 1/1000 量の 10mM Y-27632 を添加してよく混合しておく (終濃度 10μM)。
= [AK02N +Y 培地]
2. iPS 細胞誘導中のプレートから培地を除去し、PBS(-)で洗浄後、Accutase を 200μL 添加する。
3. 37°Cインキュベータで 5 分反応させる。
4. ピペティングで細胞をはがし(もしはがれにくければ、追加でインキュベートする)、1.5mL チューブに回収した後、新しい

AK02N 300μL で well を洗浄し同じチューブに回収する。

5. 遠心 (200 x g, 5min, 4°C) し、上清を吸引除去し細胞をタッピングでほぐす。
6. [AK02N+Y培地] を300μL添加し、よく懸濁した後、細胞数をカウントする。
7. iMatrix-511 をコーティングした 6-well plate (x 2well) に [AK02N+Y 培地] を 1.5mL/well 添加し、 0.2×10^4 , 0.4×10^4 cells/well で細胞を播種する。
(ピックアップのためには 6-well plate に 0.1×10^4 - 0.5×10^4 cells/well で播種すると良い。)
8. 播種後すぐにプレートを揺らして細胞を均一に広げ、37°C, 5%CO₂ インキュベータで培養する。

継代翌日

9. Y-27632 不含の AK02N 培地で培地交換する。

継代から 3 日以降

10. 毎日か 1 日おきに AK02N で培地交換する。

細胞が増え、コロニーが大きくなったらコロニーピックアップを行う。 → D. コロニーピックアップ

D. コロニーピックアップ

【必要なもの】

細胞 : iPS 細胞誘導中の EGFP 陰性のコロニー

試薬 : iPS 細胞用培地

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

PBS(-)

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012)

CultureSure® Y-27632, 10mM (FUJIFILM, 036-24023)

器具 : 培養プレート

24-well plate

96-well plate (ピックアップ用)

15/50 mL コニカルチューブ

ピペッター、ピペットマン、ピペット、チップ

【手順】

1. 必要量の維持培養培地に培地の 1/1000 量の 10mM Y-27632 を添加してよく混合しておく (終濃度 10μM)。
= [AK02N +Y 培地]
2. 96-well plate に [AK02N+Y 培地]を 50μL 添加しておく。
3. P10 のピペットマンを用い、顕微鏡下でコロニーを物理的に剥がして吸い取り、2.で準備したプレートに回収する。
4. iMatrix-511 をコーティングした 24-well plate に [AK02N+Y 培地] を 500μL/well 添加しておく。
5. 3.で回収したコロニーをピペットマンで数回ピペッティングし、4.のプレートへ移す。

コロニーピックアップの翌日、翌日以降

6. Y-27632 不含の AK02N 培地で培地交換する。

細胞が増え、コロニーが大きくなったら継代を行う。 → E. 継代

E. 継代

【必要なもの】

細胞 : iPS 細胞誘導中の EGFP 陰性のコロニー、EGFP 陽性細胞が混在するコロニー

試薬 : iPS 細胞用培地

StemFit® AK02N (AJINOMOTO, AK02N)

PBS(-)

iMatrix-511, 0.5mg/mL (nippi, 892012)

Accutase (ICT, AT104)

CultureSure® Y-27632, 10mM (FUJIFILM, 036-24023)

トリパンブルー溶液

器具：培養プレート

24-well, 12-well, 6-well plate (目的に応じて選択)

15/50 mL コニカルチューブ、1.5mL チューブ

ピペッター、ピペットマン、ピペット、チップ

セルカウンター

【手順】

1. 必要量の維持培養培地に培地の 1/1000 量の 10mM Y-27632 を添加してよく混合しておく (終濃度 10 μ M)。
= [AK02N +Y 培地]
2. iPS 細胞誘導中のプレートから培地を除去し、PBS(-)で洗浄後、Accutase を適量添加する。
24-well plate : 200 μ L/well
12-well plate : 300 μ L/well
6-well plate : 500 μ L/well
3. 37°Cインキュベータで 5 分反応させる。
4. ピペッティングで細胞をはがし(もしはがれにくければ、追加でインキュベートする)、1.5mL チューブに回収した後、Accutase の 1.5 倍量の AK02N で well を洗浄し、同じチューブに回収する。
5. 遠心 (200 x g, 5min, 4°C) し、上清を吸引除去し細胞をタッピングでほぐす。
6. [AK02N+Y培地] を適量添加後よく懸濁し、細胞数をカウントする。
7. iMatrix-511 をコーティングしたプレートに [AK02N+Y 培地] を添加し、0.1X10⁴–1.3X10⁴ cells/well で細胞を播種する。
24-well plate : 0.25X10⁴ cells/well
12-well plate : 0.5X10⁴ cells/well
6-well plate : 1.3X10⁴ cells/well
(EGFP陽性細胞を早く除きたい時は、24-well plateに0.1X10⁴ cells/wellで播種すると良い。)
8. 播種後すぐにプレートを揺らして細胞を均一に広げ、37°C, 5%CO₂ インキュベータで培養する。

継代翌日

9. Y-27632 不含の AK02N 培地で培地交換する。

継代から 3 日目以降

10. 毎日か 1 日おきに AK02N で培地交換する。

細胞が増え、コロニーが大きくなったら拡大培養を行い、必要に応じて以下の作業を行う。

- ・ベクター除去確認 (「III. RT-PCR による SRV™ 由来の RNA の検出方法」参照)
- ・iPS 細胞の性質検討 (免疫染色、フローサイトメトリー等)
- ・細胞ストック

III. RT-PCR による SRV™ 由来の RNA の検出方法

【必要なもの】

細胞 : SRV™ iPSC-1, -2, -3, -4 Vector により誘導された iPS 細胞

試薬 : RNA 抽出 kit RNeasy PLUS Mini Kit (QIAGEN, 74134)

cDNA 合成 RT-PCR kit SuperScript™ IV First-Strand Synthesis System (ThermoFisher SCIENTIFIC, 18091050)

PCR PrimeSTAR® HS DNA Polymerase (TaKaRa, R010A)

器具 : サーマルサイクラー

【手順】

1. SRV™ iPSC-1, -2, -3, -4 Vector により誘導された iPS 細胞から、RNeasy PLUS Mini Kit を用い、Kit のプロトコルに従い、total RNA を抽出する。
2. total RNA (0.5μg) について、SuperScript™ IV First-Strand Synthesis System を用い、kit のプロトコルに従い、cDNA を合成する。RT プライマーについては kit に付属の Random Hexamer を RT-primer として用いる。
3. cDNA 1.0μL について、PrimeSTAR HS DNA Polymerase を用い、total volume 10μL にて、以下の条件にて PCR を行う。プライマーの配列については、表を参照のこと。

PCR 条件		
temperature	time	Cycles
98°C	10 秒	35 サイクル
55°C	5 秒	
72°C	30 秒	

primer sequence		PCR product size
MOP104	ATATGGAGTACGAGAGGACC	500bp
MOP105	CCTCAGGTTGGAGAGAGTCA	

【実験例】

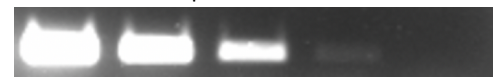
SRV™ Vector を含まないことを確認済みの iPS 細胞と、SRV™ Vector 陽性細胞を混合して検討を行った。陽性細胞は、SRV™ Vector を含まない iPS 細胞に上記 primer 配列を含む SRV™ control Vector を感染させて作製した。

樹立した TIG3 細胞由来 iPS 細胞 1x10⁶ 個に、細胞数を変えて (1000、100、10、1、0 個) 陽性細胞を加えたものから、total RNA を抽出し、RT-PCR の後、ベクターゲノムを標的にした PCR を行った。その結果、感染細胞1個を含む細胞群から抽出した total RNA からでも目的の PCR 産物の増幅が確認できた。

【細胞から抽出した total RNA の RT-PCR】



【標的配列を含む plasmid DNA を鋳型にした PCR】



Lane No.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
PCR産物	+	+	+	+	—	+	+	+	+	—

細胞から抽出した total RNA の RT-PCR			
Lane No.	非感染細胞	感染細胞数	PCR 産物
1	1x10 ⁶ 個	1000 個	+
2		100 個	+
3		10 個	+
4		1 個	+
5		0 個	—

標的配列を含む plasmid DNA を鋳型にした PCR		
Lane No.	Plasmid copy 数	PCR 産物
6	20000 コピー	+
7	2000 コピー	+
8	200 コピー	+
9	20 コピー	+
10	0 コピー	—

IV. Q&A

II-(6) SRV™ iPSC-3 Vector を用いたヒト皮膚線維芽細胞からの iPS 細胞誘導プロトコルについて

Q1 コーティングしたプレートに感染細胞を播種した翌日以降、細胞がたくさん剥がれてしまいます。

A1 細胞に遺伝子が導入されると、転写因子の高発現のため、細胞によってはプレートから剥がれやすくなってしまいます。
その場合には、室温 2 時間の感染時間を短縮 (0–30 分) したり、播種細胞数を増やしてください。

Q2 siRNA 導入は継代翌日に行わないとダメですか。

A2 継代翌日に Y-27632 を除く培地交換は必須であり、また、siRNA 導入は継代翌日に細胞がバラバラになった時に行うのが効果的ですので、継代翌日に行ってください。

なお、継代当日の siRNA 導入は、細胞へのダメージが大きいためお控えください。

Q3 P1 でコロニーをピックアップはできますか。

A3 ピックアップはできますが、1 つの細胞から誘導されたかどうかの判別が難しい形態のコロニーであるため、siRNA 導入すること
も考慮するとあまりお薦めはできません。

Q4 P2 にコロニーピックアップはできますか。

A4 EGFP 陽性細胞が多少混入することもあります、ピックアップできます。

P1 で 6-well plate に 0.75×10^4 – 1.5×10^4 cells/well で播種し、(6)-B と同様に siRNA 導入 (試薬量は 4 倍) を行ってください。コロニーが
大きくなるまで待ち、EGFP が陰性か、EGFP が弱いコロニーを選んでピックアップしてください。多少 EGFP 陽性細胞が混入し
ても、継代するごとに減っていきます。

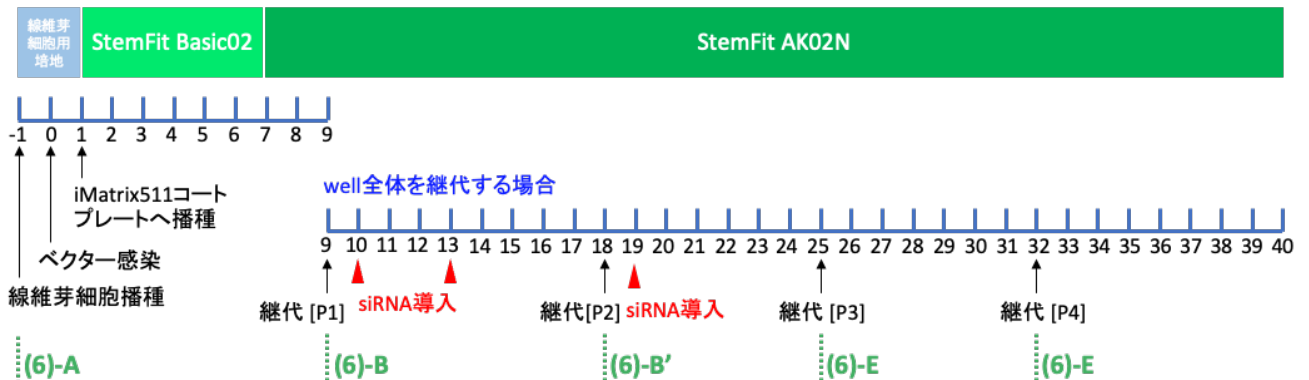
Q5 10 クローン樹立したいのですが、どうしたら良いでしょうか。

A5 感染細胞を 24-well plate で 10well に播種するのが確実です。その後はプロトコルに従って、1well から 1 コロニーを選んでく
ださい。

Q6 コロニーピックアップはせず、クローン化なしで iPS 細胞を樹立できますか。

A6 できます。

P2 に、siRNA 導入 (1 回) を伴う継代を追加で行い、継代を続けていくことによって EGFP 陽性が減り、EGFP 陰性のみのコロニー
になります。



Q7 いつまでも EGFP 陽性細胞が消えません。

A7 追加で siRNA 導入を行ってください。(プロトコル(6)-B 参照)

稀なことです、それでも EGFP 陽性細胞が減らない場合はコロニーピックアップで EGFP 陰性コロニーを選んでください。

ご不明な点がございましたら、メールにてお問い合わせください。

お問い合わせ先 : tech@tokiwa-bio.com