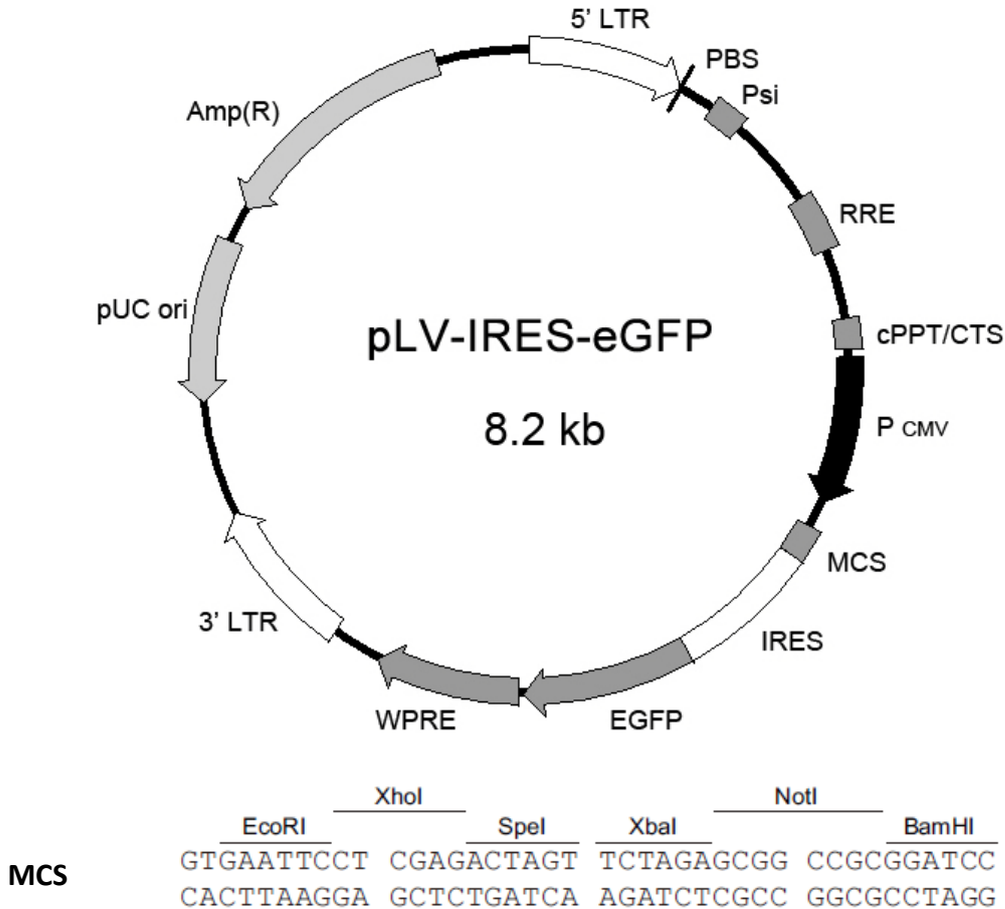


pLV-IRES-eGFP Cat. No. VL3202

慢病毒基因过表达载体



载体特性:

类型: 慢病毒基因过表达载体

基因启动子: CMV IE promoter

荧光标签: EGFP

真核细胞筛选抗性: 无

原核抗性: Ampicillin

pLV-IRES-eGFP 载体是基于 HIV1 的慢病毒基因过表达载体,可以同时表达外源插入基因片段和 EGFP。外源基因插入载体中的 MCS 后,由 CMV IE 启动子启动外源基因片段和 EGFP 作为两个单独的蛋白同时表达。EGFP 基因表达产生绿色荧光可以方便地观测病毒感染效率以及用流式荧光分选的方法筛选出阳性细胞。

pLV-IRES-eGFP 载体包含了生产慢病毒所必须的病毒原件以及提高病毒滴度及基因表达效率的原件。载体结构紧凑,在保证产生高滴度病毒的同时,载体对外源基因片段的容量达到 4kb,多数哺乳动物基因都可以在 pLV-IRES-eGFP 中成功表达。

用法说明

pLV-IRES-eGFP 载体用于在包括原代培养细胞在内的各种哺乳动物细胞中稳定表达外源基因和 EGFP 基因。pLV-IRES-eGFP 载体与包装载体共转染 HEK293T 细胞后（包装体系货号 KLV3501 和 KLV3502），产生高滴度复制缺陷的慢病毒颗粒，可以直接用于感染细胞或者纯化浓缩后感染细胞。

主要载体元件位置

- 5' LTR: 1–635
- PBS: 636–653
- Psi (packaging signal): 685–822
- RRE: 1303–1536
- cPPT/CTS: 2028–2151
- PCMV IE: 2185–2787
- MCS (multiple cloning site): 2803–2840
- IRES: 2842–3416
- EGFP: 3417–4112
- WPRE: 4126–4717
- 3' LTR: 4921–5557
- pUC origin of replication: 6027–6697 (complementary)
- Amp (R): 6842–7838 (complementary)

原核培养特性

pLV-IRES-eGFP 载体为高拷贝质粒，带有氨苄抗性基因，可以在含有 100 µg/ml 氨苄抗生素的 LB 培养基中增殖。宿主菌可以采用 DH5α, JM109, TOP10 等常见大肠杆菌菌种。

注意：

本载体中的部分序列来自自己公布数据库，本公司没有对该载体完全测序。