

プレート取扱説明書

2013/9/30

[保存条件]

商品到着次第、遮光状態で-20℃フリーザーへ保存をお願いします（-80℃の保存は、プレートの変形などの危険があるためお避け下さい）。パックされたまま-20℃へ保存いただきますと、最低 12 ヶ月程度安定してトランスフェクション条件を保つことが可能です。

プレートパック開封後はただちに実験にお使い下さい。繰り返しの解凍・凍結は避けていただきますようお願いいたします。

[使用方法]

● プレート準備

1. **ご使用 15-20 分前にプレートパックを-20℃から取り出します。**
2. **プレートパックを安全キャビネット内等で室温に戻します。**
※その際、パックを開封しないようご注意ください。また、使用時の気温などの条件で室温に戻る時間が異なりますので、その都度状態をご確認下さい。
3. **パックを開封し、プレートを取り出します。**
※長時間（2 時間以上）にわたる室温放置はおやめください
4. **プレートの準備が整いました。**

● 細胞播種法

1. **ディスペンサー、もしくはマルチチャンネルピペットをご準備下さい。**
2. **細胞懸濁液を継代培養培地又は、アッセイ用培地組成にてご準備下さい。**
※細胞によって、抗生物質、培地中血清や増殖因子等のタンパク成分により、トランスフェクションが阻害される場合がございます
※その場合は、無血清培地などにて懸濁液調製を行ってください
3. **各ウェルに 2.の懸濁液を全面に必要量添加します。**
※添加後、ピペティング操作などは行わないでください
※サンプルはウェル外周には配置しておりませんが、エッジ効果の影響を避けるため、必ず全面への播種をお願いします
※播種密度は細胞・目的の実験に使用するアッセイ法ごとに異なりますので、適宜、適切な播種密度をご使用ください
（例：HeLa 細胞 1.0x10⁵cells/mL 20-40uL/384-well；播種後 48-72 時間にて検鏡又は、ATP 測定）

※参考播種容量

播種密度（底面積当たりの細胞数）を一定にさせていただくと、下記容量を添加することでウェルの異なるプレートの移行が可能です）

96 ウェル	: 100-200uL/well
384 ウェル	: 20-40uL/well
1536 ウェル	: 2-5uL/well

※無血清等の条件下で播種する場合などは、培養用量の 1/2 量を先に播種します

4. **室温で3.のプレートを遠心します。30xg、10秒の設定でお使い下さい。**
※攪拌や、他の用法で震動させる事はお避け下さい
5. **4.のプレートをインキュベータへ移します。**
※無血清等の条件下で播種した場合は、1-24 時間後に、2x 添加因子を含む培地を等量添加してください
※無血清等の条件下でトランスフェクションを行う場合には、あらかじめその条件での細胞の形態・生育状態への影響を確認してください
6. **細胞のアッセイを行います。**
※各種生残率測定法（蛍光、発光、比色法、染色法など）がご使用になられます
(測定条件、測定機器類はあらかじめご準備ください)
7. **得られた測定値を評価用ソフトにコピー&ペーストしご評価ください。**
※評価ソフト説明書を参照ください
※各種トランスフェクション条件の陽性・陰性対照の配置は、添付ソフトにてご確認ください