

基因编辑技术

基因编辑技术有哪些? CRISPR/Cas9基因编辑技术有哪些优势? 什么叫ES细胞打靶(ESC打靶)?

为了使我们的客户获得理想的动物模型,符合他们从基础科研到药物研发的研究需求,南模生物始终专注于模式生物的基因编辑与模型研发,拥有专业的项目设计团队与人工智能自动化分析系统SmartEddi,以及经验丰富、受过严格专业培训的实验技术队伍,自2000年以来建立了稳定而高效的基因工程动物研发服务平台,致力于提供最高标准的基因修饰动物模型解决方案。

我们使用以下三种基因修饰技术构建基因工程动物模型:

- ES细胞打靶技术
- CRISPR基因编辑技术
- 转基因技术

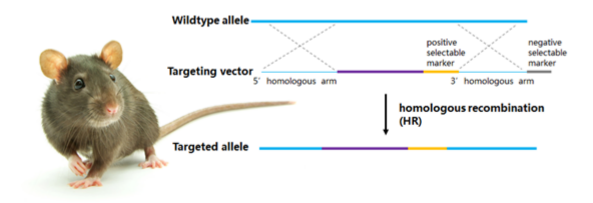
三种基因修饰技术的比较

核心技术 类型 技术要点	周期技术应 _{优缺点} 用
CRISPR/Ca Cas9 核酸酶剪切特定s9技术 靶点	6-9 基因敲 技术周期短、效率高;有潜在脱靶风险,但风险可控(选择合适的sgRNA 可有个月 除、条 效降低脱靶风险;通过测序可确定是否脱靶;传代可去除脱靶位点) 件性基 因敲除、 基因定 点插入、 点突变、 基因人 源化
ESC 打靶 同源重组对靶基因进行 修饰	9-12 基因敲 技术成熟、效果稳定、无脱靶,可实现大片段重组;实验周期较长个月除、条件性基因敲除、基因定点插入、点突变、基因人源化
Piggybac 转座酶将片段整合到基 转基因技术 因组	3-6 基因过 单拷贝插入,表达阳性率高;多位点插入,后续实验需建系 个月 表达



关于三种基因修饰技术的详细介绍,请见下文,以小鼠为例。

ES细胞打靶



在小鼠ES细胞中,利用同源重组原理(也就是核苷酸序列在两个相似或相同的DNA分子之间交换的基因重组),获得带有研究者预先设计的遗传修饰的中靶ES细胞。经过遗传修饰的ES细胞仍然保持分化的全能性,可以发育为嵌合体动物的生殖细胞,使得经过修饰的遗传信息经生殖系遗传,最终获得基因修饰小鼠模型。发展至今,仍是最为经典、可靠的小鼠基因修饰或编辑技术。

目前南模生物可提供3种遗传背景的小鼠ES细胞: C57BL/6, 129/S6, B6;129。

可用于获得以下类型小鼠模型:

- 基因敲除
- 条件性基因敲除
- KO first
- 基因敲入
- 点突变



- 条件性点突变
- 定点基因过表达
- 人源化

南模生物会对每个项目进行分析与评估,综合时间与风险因素从而选用最合适的技术(ES细胞打靶或CRISPR基因编辑)。

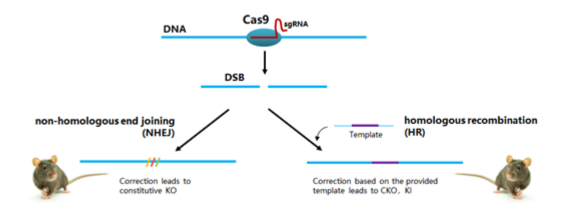
联系我们,与南模生物的技术顾问讨论如何应用ES细胞打靶技术获得您的动物模型吧!

利用ES细胞打靶技术获得小鼠模型的一般流程

- 1. 设计并构建同源重组载体
- 2. 将同源重组载体转入小鼠ES细胞中
- 3. 筛选并验证中靶的阳性ES细胞克隆
- 4. 将阳性ES细胞注射到小鼠囊胚腔中
- 5. 将注射后的小鼠囊胚移植到假孕母鼠子宫内
- 6. 获得并筛选验证阳性嵌合体小鼠F0
- 7. 阳性F0通过与野生型小鼠或FLP小鼠交配获得F1代杂合子小鼠

CRISPR基因编辑





CRISPR / Cas9核酸酶系统需要两个组分:用于切割靶序列的Cas酶和与20个碱基对(bp)的靶序列结合指导RNA(sgRNA)。利用靶点特异性的sgRNA指导 Cas9核酸酶在基因组上的特定靶点进行DNA双链剪切。通过非同源末端连接(NHEJ)可导致移码突变,实现基因敲除(KO);通过同源重组修复(HR)可将外源片段整合到基因组指定位点(KI)。

CRISPR基因编辑技术的优势

- 与传统的基因打靶方法相比,大大缩短了研发周期。
- 打破对小鼠遗传品系的限制,实现不同遗传背景或在已有基因修饰小鼠模型基础上的基因编辑。
- 降低基因敲除、敲入小鼠模型的定制成本。

南模生物使用最新的CRISPR / Cas9基因编辑技术为您定制属于您的基因工程小鼠模型。

我们会对每个项目进行分析与评估,综合时间与风险因素从而选用最合适的技术(CRISPR基因编辑或ES细胞打靶)。

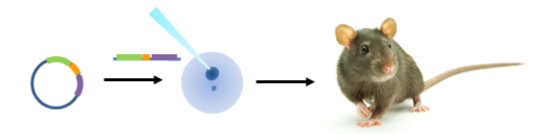
联系我们,与南模生物的技术顾问讨论如何应用CRISPR技术获得您的动物模型吧!

利用CRISPR基因编辑技术获得小鼠模型的一般流程



- 1. 选择靶位点并设计sgRNA,设计同源重组载体(可选)
- 2. 制备sgRNA和Cas9 mRNA,构建同源重组载体(可选)
- 3. 将sgRNA和Cas9mRNA(以及同源重组载体(可选))注入小鼠受精卵中
- 4. 注射后的受精卵移植到假孕母鼠输卵管
- 5. 获得并筛选验证阳性F0代小鼠
- 6. 阳性F0通过与野生型小鼠交配获得F1代杂合子小鼠

转基因技术



通过原核显微注射,将设计好的基因(或多基因)注射并随机整合到小鼠基因组中,获得随机插入的转基因小鼠。也可以利用高效转座子piggyBac系统,更高效地获得转基因小鼠模型。

联系我们,与南模生物的技术顾问讨论如何获得您的转基因动物模型吧!



获得随机转基因小鼠模型的一般流程

- 1. 设计并构建转基因质粒
- 2. 将线性化的转基因质粒片段注射到小鼠受精卵中
- 3. 注射后的受精卵移植到假孕母鼠输卵管
- 4. 获得并筛选验证阳性F0代小鼠

利用高效转座子系统获得转基因小鼠模型的一般流程

- 1. 设计并构建piggyBac转座子质粒
- 2. 将转座子质粒与piggyBac转座酶共同注射到小鼠受精卵中
- 3. 注射后的受精卵移植到假孕母鼠输卵管
- 4. 获得并筛选验证阳性F0代小鼠