

**Transfection (e.g. 6-well plate)**

1. 稀釋2ug DNA到200ul jetPRIME buffer，vortex混勻

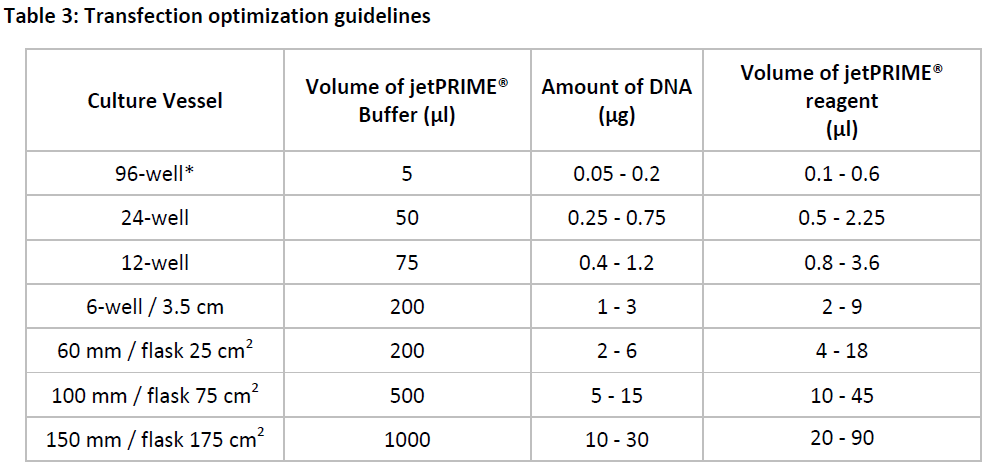
2. 加4ul jetPRIME reagent，vortex 10秒，小烏龜離心下來

3. 室溫incubate 10分鐘

4. 每well加200ul transfection mix，搖勻

5. (可省)4h之後換成cell growth medium

6. 至少24hr之後萃RNA或protein



**Troubleshooting**

