

ACHN-LUC/人肾细胞腺癌细胞-荧光素酶标记

一、基本信息

| | |
|-----------|---|
| 细胞名称 | ACHN-LUC/人肾细胞腺癌细胞-荧光素酶标记 |
| 细胞品牌 | 江蓝纯生物 |
| 细胞规格 | 1x10 ⁶ cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管 |
| 种属来源 | 人 |
| 年龄性别 | 男； 22岁 |
| 组织来源 | 肾细胞腺癌，胸水转移灶 |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 |
| 细胞简介 | ACHN 细胞 1979 年建系，源自一名 22 岁患有肾细胞腺癌的白人男性的胸腔积液。干扰素可抑制该细胞的生长，该细胞多用于干扰素及其诱导剂的抗增殖研究。 ACHN-LUC 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。 |
| puro 药筛浓度 | HEK293T-COGFP 细胞 puro 药筛浓度为 1.0ug/ml，培养过程中可不用再添加 puro，如若担心抗生素随着传代时间降低，可定期用 0.5ug/ml 浓度 puro 维持 |
| STR 位点信息 | CSF1PO: 11; D13S317: 12; D16S539: 12, 13; D18S51: 16; D19S433: 14, 15; D21S11: 30; D2S1338: Amelogenin: X; 17; 16, 17; D3S1358: 17; D5S818: 12; D7S820: 9, 11; D8S1179: 12; FGA: 22; TH01: 8; TPOX: 8, 11; vWA: |

| | |
|--------|--|
| 生物安全等级 | 1 |
| 细胞代数 | 10 代以内 |
| 保藏机构 | ATCC; CRL-1611 ECACC; 88100508; 中国医学科学院基础医学研究所细胞资源中心 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 生长条件 | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C |
| 培养基 | 90%DMEM+10% FBS+PS |
| 倍增时间 | ~28-36 hours |
| 致瘤性 | Yes, in nude mice (Tumors developed within 21 days at 100% frequency (5/5) in nude mice inoculated subcutaneously with 1×10^7 cells). |
| 冻存条件 | 无血清冻存液，液氮储存 |
| 细胞货期 | 3 周左右 |
| 供应范围 | 仅用于科研使用，不得用于其它用途 |

二、细胞培养操作

T25 瓶

| | |
|------|---|
| 收货处理 | 观察好细胞状态后，75%酒精消毒瓶壁，将 T25 瓶置于 37 度培养箱放置 2-4h，以便稳定细胞状态 |
| 传代密度 | 细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养 |
| 传代比例 | 首次传代建议 1: 2 传代，1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm皿。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿 |
| 传代方法 | <p>a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。</p> <p>b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.02% EDTA) 于培养瓶中，使消化液浸润所有细胞，将培养瓶</p> |

| | |
|------|--|
| | <p>置于 37°C 培养箱中消化 1-3min (视细胞情况而定)，然后在显微镜下观察细胞消化情况，若细胞大部分变圆并脱落，迅速拿回操作台，轻敲几下培养瓶后加 2-3ml 完全培养基终止消化。轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm 离心 5 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。</p> <p>c、将细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中，置于培养箱中培养。</p> |
| 注意事项 | <p>1. 运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。</p> <p>2. 因运输问题，部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片，是正常现象。</p> |

冻存管

| | |
|------|---|
| 收货处理 | 到细胞后，需立即转入液氮冻存或直接复苏 |
| 传代密度 | 第二天换液并检查细胞密度 |
| 传代比例 | 一管细胞建议接种到 10cm 培养皿或者 T25 瓶 |
| 传代方法 | 将含有 1 mL 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻，加 4 mL 培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3 min，弃去上清液，加 1-2 mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入含适量培养基的培养瓶中培养过夜（或将细胞悬液加入 6 cm 皿中，加入约 4 mL 培养基，培养过夜）第二天换液并检查细胞密度。 |
| 注意事项 | <p>1. 收货时若发现干冰化完，检查冻存管是否融化，若已融化需直接离心细胞接种观察，若未融化可以将细胞按正常步骤保存。</p> <p>2. 为保证细胞的高存活率，收到产品后，请立即解冻复苏细胞。</p> |

三、细胞冻存操作

| | |
|-------|-------------|
| 冻存液配方 | 无血清冻存液，液氮储存 |
|-------|-------------|

| | |
|------|---|
| 细胞密度 | 待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为例 |
| 冻存方法 | <p>a、收集细胞及细胞培养液，装入无菌离心管中，1000 rpm 条件下离心 4 min，弃去上清液，用 PBS 清洗一遍，弃尽 PBS，进行细胞计数。</p> <p>b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 $5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / mL$，轻轻混匀，每支冻存管冻存 1mL 细胞悬液，注意冻存管做好标识。</p> <p>c、将冻存管放入-80°C 冰箱，24 h 后转入液氮罐储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p> |
| 注意事项 | 冻存细胞转入液氮后及时复苏一管检查细胞冻存活性，若有异常，及时调整实验方案 |

四、售后服务

| | |
|-------|---|
| 细胞予重发 | <ol style="list-style-type: none"> 1. 细胞运输中遭遇的各种问题，细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。 2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。 3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。 4. 常温发货的细胞静置 2 小时后，干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，绝大多数细胞未存活，经核实后，重发。 5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，出现污染，经核实后，重发。 6. 细胞活性问题，请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果，用台盼蓝染色法鉴定细胞活力，经核实后，重发。 |
|-------|---|

细胞不重发

1. 客户操作造成细胞污染，不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。
3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。
4. 细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。
6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。