

# 人结肠癌细胞荧光素酶标记SW620+1uc



Cat No. : SC1832

|      |   |      |           |
|------|---|------|-----------|
| 细胞名称 | 人结肠癌细胞荧光素酶标记  | 英文名称 | SW620+1uc |
| 形态特性 | 上皮细胞样   | 生长特性 | 贴壁生长      |
| 种属   | 人   |      |           |
| 组织   | 来自转移淋巴结   |      |           |
| 培养体系 | Leibovitz' s L-15 + 10% FBS + 1% P/S 气相：空气，95%; CO <sub>2</sub> , 5%。 温度：37°C   |      |           |
| STR  | Amelogenin: X; CSF1PO: 13, 14; D13S317: 12; D16S539: 9, 13; D18S51: 13; D19S433: 13; D21S11: 30, 30.2; D2S1338: 24; D3S1358: 15, 16; D5S818: 13; D7S820: 8, 9; D8S1179: 13; FGA: 24; TH01: 8; TPOX: 11; vWA: 16;  |      |           |
| 简介   | 该是从一个51岁男性白人组织中分离得到。由A. Leibovitz等从一个淋巴结建株。细胞系主要由无绒毛的小圆球细胞和双极细胞组成。它仅合成少量癌胚抗原(CEA)且在裸鼠中有高度的致瘤性。  |      |           |
| 基因表达 | Carcinoembryonic antigen (CEA) 0.15 ng/10 <sup>6</sup> cells/10 days; transforming growth factor alpha; matrilysin. The cells are negative for expression of CSAP(CSAp-) and colon antigen 3, negative. The cells are positive for keratin by immunoperoxidase staining. The line is positive for expression of c-myc, K-ras, H-ras, N-ras, Myb, sis and fos oncogenes. |      |           |
| 抗原表达 | Blood Type A; Rh +  |      |           |
| 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 <sup>7</sup> cells).  |      |           |
| 传代方法 | 建议第一次1:2传代  |      |           |
| 冻存条件 | 90FBS+10%DMSO, 推荐无血清冻存液 (CX001)   |      |           |
| 用途   | 仅限于科学研究, 不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。  |      |           |
| 备注   | 该细胞推荐使用Leibovitz' s L-15培养基, 无二氧化碳培养。该细胞是通过慢病毒转染荧光素酶的稳转株, 收到细胞若要求需要维持荧光强度, 建议可以加入嘌呤霉素进行再次筛选。  |      |           |

## 一、细胞收到后处理

请显微镜下确认细胞状态, 同时给刚收到的细胞拍照(10×, 20×)各2-3张以及培养瓶外观照片一张留存, 作为售后时收到时细胞状态的依据。

收到细胞回到自己的实验室后, 先打开外包装, 用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内, 严格无菌操作, 不开瓶盖放培养箱静置2-3小时稳定细胞状态。镜下观察: 未超过80%汇合度时, 可将瓶装的完全培养液收集至离心管中, 重新加入6ml完全培养基, 放入37°C、5%CO<sub>2</sub>孵箱培养; 超过80%汇合度时, 根据情况传代或者冻存。悬浮细胞需离心收集处理。抽出瓶中的培养基和细胞1000rpm离心3-5分钟, 弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

**(注意发货的是密封培养瓶的话, 处理完后放入培养箱培养记得培养瓶盖子拧松, 初次传代最好使用T25培养瓶或6cm皿1传2)**



## 二、细胞培养步骤

1. 复苏细胞：将含有1mL细胞悬液的冻存管在37℃水浴中迅速摇晃解冻，加入5mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5分钟，弃去上清液，补加4-6mL完全培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入6cm皿中)，培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。

2. 细胞传代：如果细胞密度达80%-90%，即可进行传代培养。

### 对于贴壁细胞，传代可参考以下方法：

1: 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次。

2: 加1-2mL消化液(0.25%Trypsin-0.53mM EDTA)于培养瓶中，置于37℃培养箱中消化1-2min，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5mL以上含10%血清的完全培养基终止消化。

3: 轻轻吹打细胞，完全脱落后的吸出悬液至15mL离心管中，在1000RPM条件下离心3-5分钟，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀。

4: 将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含5-6mL培养液的新皿中或者瓶中。

### 对于悬浮细胞，传代可参考以下方法：

1: 收集细胞，1000RPM条件下离心3-5分钟，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀，将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含8mL培养基的新皿中或者瓶中。

2: 较脆弱的悬浮细胞可选择半数换液方式将培养瓶竖置1-2小时待大部分细胞沉到底部后，弃去半数培养基后，将剩余细胞悬起，将细胞悬液按1:2到1:3的比例分到新的含8mL培养基的新皿中或者瓶中。

3: 细胞冻存：待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时，弃去培养基后加入少量胰酶，细胞变圆脱落，进行离心收集，1000RPM条件下离心3-5分钟，去除上清，按冻存数量加入血清及DMSO，冻存比例为90%FBS+10%DMSO。