

# 人乳腺导管癌细胞带荧光素酶BT474+LUC



Cat No. : SC0590

|      |  |      |           |
|------|--|------|-----------|
| 细胞名称 | 人乳腺导管癌细胞带荧光素酶<br>BT474+LUC   | 英文名称 | BT474+LUC |
| 形态特性 | 上皮细胞样  | 生长特性 | 贴壁生长      |
| 种属   | 人  |      |           |
| 组织   | 乳腺；乳房  |      |           |
| 培养体系 | DMEM+10% FBS+1% P/S      气相：空气，95%；CO <sub>2</sub> , 5%。  温度：37℃   |      |           |
| 倍增时间 | ~100h  |      |           |
| STR  | Amelogenin: X; CSF1PO : 10 , 11 ; D13S317 : 11; D16S539: 9 , 11 ; D18S51 : 13, 18 ; D19S433 : 14 , 17 ; D21S11 : 28 , 32.2 ; D2S1338 : 19 ; D3S1358 : 17 ; D5S818: 11 , 13 ; D7S820: 9 , 12 ; D8S1179 : 10 , 12 ; FGA : 22, 25; TH01 : 7; TPOX: 8 ; vWA : 15 , 1 |      |           |
| 简介   | 该细胞系由LasfarguesE和CoutinhoWG建立，源于一名60岁患有浸润性乳腺导管癌的白人女性的 实体瘤  |      |           |
| 致瘤性  | Yes, in Amsterdam/IMR rats with regression in 10 days. Yes, in nude mice.  |      |           |
| 传代方法 | 建议第一次1:2传代   |      |           |
| 冻存条件 | 90 FBS+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   | 该复苏后生长较慢，细胞成片生长，该细胞是通过慢病毒转染荧光素酶的稳转株，收到细胞传代8代左右后，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℃、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小皿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5-6 ml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。