

人前列腺癌细胞PC-3



Cat No. :SC0126

| | | | |
|------|--|------|------|
| 细胞名称 | 人前列腺癌细胞PC-3 | 英文名称 | PC-3 |
| 形态特性 | 上皮细胞样 | 生长特性 | 贴壁生长 |
| 种属 | 人 | | |
| 组织 | 来自转移部位：骨 | | |
| 培养体系 | Ham's F-12K+10% FBS+1% P/S 气相：空气，95%；CO ₂ ，5%。 温度：37℃ | | |
| 倍增时间 | ~48h | | |
| STR | Amelogenin: X; CSF1P0: 11; D13S317: 11; D16S539: 11; D18S51: 14, 15; D19S433: 14; D21S11: 29, 31.2; D2S1338: 18, 20; D3S1358: 16; D5S818: 13; D7S820: 8, 11; D8S1179: 13; FGA: 24; TH01: 6, 7; TPOX: 8, 9; vWA: 17 | | |
| 简介 | PC-3源于一位62岁白人男性IV级前列腺腺癌患者的骨转移灶；有低水平的酸性磷酸酶活性和5- α -睾酮还原酶活性。 | | |
| 抗原表达 | HLA A1, A9 | | |
| 基因表达 | HLA: (A1; A9) | | |
| 致瘤性 | Yes, in semi-solid medium. Yes, tumors developed within 21 days at 100% frequency (5/5) in nude mice inoculated subcutaneously with 1×10^7 cells. | | |
| 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 | | | |

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 \times ，20 \times)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%CO₂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，细胞变圆脱落后，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。