

NCI-H1299-LUC-EGFP/人非小细胞肺癌细胞

基本信息

细胞名称	NCI-H1299-LUC-EGFP/人非小细胞肺癌细胞-绿色荧光蛋白
细胞编号	ml-CC2129
细胞品牌	酶联生物
活性检测报告	见附件 1
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; 43 岁
组织来源	肺癌: 非小细胞肺癌; 转移灶: 淋巴结
细胞形态	上皮细胞样
puro 药筛浓度	NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞 puro 药筛浓度为 1.0 ug/ml, 培养过程中可不用再添加 puro, 如若担心抗性随着传代时间降低, 可定期用 0.5 ug/ml 浓度 puro 维持
S T R 位 点	CSF1PO:12 ; D13S317:12 ; D16S539:12,13 ; D18S51:16 ; D19S433:14 ; D21S11:32.2 ; D2S1338:23,24 ; D3S1358:17 ; D5S818:11 ; Amelogenin:X ; D7S820:10 ; D8S1179:10,13 ; FGA:20 ; TH01:6,9.3 ; TPOX:8 ; vWA:16,17,18
细胞代数	10 代以内
生物安全等	1

生长特性	贴壁生长
培养条件	气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37°C
培养基	90%RPMI-1640+10% FBS+1%PS
冻存条件	无血清冻存液, 液氮储存
细胞货期	现货, 1 周左右
发货方式	复苏发货 (T25 瓶免运输费用) / 冻存发货 (需加干冰运输费用)
供应范围	仅限于科研实验使用, 不可用于其它用途

细胞培养操作

T 25 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：

- a、弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞 1-2 次。
- 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 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞, 将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1-2 min (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。

c、将 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8 mL 培养基的新皿中或者瓶中, 置于培养箱中培养。

注意事项：

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。
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。

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：

1. 将含有 1 mL NCI-H1299-LUC-EGFP 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。
2. 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。
3. 将所有 NCI-H1299-LUC-EGFP 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)。

4. 第二天换液并检查细胞密度。

注意事项：

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。
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。

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：

- a、收集 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞, 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。
- b、根据 NCI-H1299-LUC-EGFP 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。
- c、将冻存管放入 -80°C 冰箱, 24 h 后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。

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

售后服务

细胞予重发

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。

特别说明

客户买细胞就找[上海酶联生物](#), 稳定传代, 无污染, 包存活, 提供整体课题外包服务, 光学成像, 流式实验, 电镜实验, 动物实验, 病理实验, 分子生物学实验, 细胞实验等, 严格把控产品质量, 所有细胞产品均有细胞鉴别、无菌检查、支原体检查, 为科研人员提供可靠放心的产品。

[附件 1\(NCI-H1299-LUC-EGFP 活性检测报告\)](#)

检测细胞

NCI-H1299-LUC-EGFP

实验仪器及耗材

名称	来源
高速冷冻离心机	湘仪
IVIS Lumina II	精诺真
移液器	Thermo
200 μ l 吸头	NEST
1.5 ml 离心管	NEST

实验步骤:

1. 消化下细胞并计数, 将之重悬为 10^5 /mL, 取 100 μ L 加入 96 孔化学发光板, 并梯度稀释, 使得每孔细胞数量为 1000 个, 5000 个, 2500 个。
2. 每孔加入 100 μ L 300 μ g/mL Beetle Luciferin。
3. 2 min 后将板放入 IVIS Lumina II 进行成像。

检测结果:

