

## MCF-7-LUC-EGFP/人乳腺癌细胞-荧光素酶标记

### 基本信息

细胞名称	<b>MCF-7-LUC-EGFP/人乳腺癌细胞-荧光素酶标记-绿色荧光蛋白</b>
细胞编号	ml-CC2115
细胞品牌	酶联生物
细胞简介	MCF-7-LUC-EGFP 细胞贴壁较慢，处理后最好 48h 后再观察。Luciferase MCF-7 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶。该细胞株性状稳定，培养时不需要添加抗生素维持。可用作萤火虫荧光素酶活性检测中的阳性对照，也可用于活体动物成像实验。MCF-7 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。MCF-7 细胞细胞是从一名 69 岁的白人女性乳腺癌患者的胸腔积液中分离建立的。该细胞保留了多个分化乳腺上皮的特性，包括：能通过胞质雌激素受体加工雌二醇并能形成隆突结构（domes）；该细胞表达 WNT7B 癌基因；TNF-&alpha;可以抑制 MCF-7 细胞的生长；抗雌激素处理能调节细胞胰岛素样生长因子结合蛋白（IGFBP）的分泌。
活性检测报告	见附件 1
细胞规格	1x10 <sup>6</sup> cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管
种属来源	人
组织来源	乳腺，乳房
细胞形态	上皮细胞样

puro 药筛浓度	MCF-7-LUC-EGFP 细胞 puro 药筛浓度为 1.0ug/ml，培养过程中可不用再添加 puro，如若担心抗性随着传代时间降低，可定期用 0.5ug/ml 浓度 puro 维持。
细胞代数	p3-p8
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
保藏机构	ATCC; CRL-12584 ATCC; HTB-22 BCRC; 60436 BCRJ; 0162 DSMZ; ACC-115 ECACC; 86012803
培养基	89%DMEM+10%FBS+1%PS+0.01mg/ml insulin
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

### 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 盘。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 盘

**传代方法 :**

a、弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。

b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.02%EDTA) 于培养瓶中, 使消化液浸润所有细胞,

将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1-3 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, 用胰酶轻轻吹下来后, 迅速后加 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 :

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 :

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。
- b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度  $5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / \text{mL}$ ，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(MCF-7-LUC-EGFP 活性检测报告)

#### 检测细胞

MCF-7-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
200μl 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 105/mL，取 100 uL 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 uL 300ug/mL Beetle Luciferin。

3. 2 min 后将板放入 IVIS Lumina II 进行成像。

### 检测结果:

