

HEP3B2.1-7-LUC-EGFP/人肝癌细胞-荧光素酶标记

基本信息

| | |
|-----------|---|
| 细胞名称 | HEP3B2.1-7-LUC-EGFP/人肝癌细胞-荧光素酶标记-绿色荧光蛋白 |
| 细胞编号 | ml-CC2118 |
| 细胞品牌 | 酶联生物 |
| 细胞简介 | HEP3B 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶。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。HEP3B2.1-7-LUC-EGFP 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。Hep3B2.1-7 细胞系来自 8 岁黑人男性的组织。其染色体模式数目为 60, 在裸鼠中能致瘤。该细胞系含有乙型肝炎病毒基因组, 需在 2 级生物安全防护下操作。 |
| 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, 7 岁 |
| 组织来源 | 肝脏 |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 |
| puro 药筛浓度 | HEP3B2.1-7-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 | 10 代以内 |

| | |
|--------|--|
| STR 位点 | CSF1PO:8; D13S317:12,14; D16S539:10; D18S51:20; Amelogenin:X; D21S11:30,31; D3S1358:15; D5S818:13; D7S820:8,10; vWA:17D8S1179:12; FGA:18; PentaD:12,14; PentaE:5,16; TH01:6,7; TPOX:9; |
| 生物安全等 | 2 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 生长条件 | 气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃ |
| 保藏机构 | ATCC; HB-8064 BCRC; 60434 BCRJ; 0357 DSMZ; ACC-93 ECACC; 86062703 |
| 培养基 | DMEM+10%FBS+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

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 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 HEP3B2.1-7-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, 使消化液浸润所有细胞, 将培养瓶置于 37°C培养箱中消化 2-5min (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 HEP3B2.1-7-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 HEP3B2.1-7-LUC-EGFP 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 HEP3B-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。在 1000 rpm 条件下离心 4 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 6cm 皿中，加入约 4 mL 培养基，培养过夜)。第二天换液并检查 HEP3B-LUC-EGFP 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—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。