

## SK-OV-3-LUC/人卵巢癌细胞-荧光素酶标记

### 基本信息

细胞名称	<b>SK-OV-3-LUC/人卵巢癌细胞-荧光素酶标记(STR 鉴定正确)</b>
细胞编号	ml-CC2172
细胞品牌	酶联生物
细胞简介	Luciferase HUVEC 细胞稳定表达萤光蛋白。该细胞株性状稳定，培养时不需要添加抗生素维持。可用作萤光蛋白活性检测中的阳性对照，也可用于活体动物成像实验。HUVEC-GFP 细胞通过慢病毒转染的方式携带 GFP 基因。HUVEC 细胞来源于人静脉内皮，可在半固体培养基中形成克隆，在免疫抑制小鼠中不能形成肿瘤
特别注意	<p>1、HUVEC 细胞为稳定转染 GFP 的细胞，随细胞传代次数的增加，其 GFP 荧光强度会逐渐减弱。</p> <p>2、若实验要求需要维持荧光强度，可以加入嘌呤霉素进行再次筛选，可定期用 1.0ug/ml 浓度 puro 维持。若无细胞漂浮或者漂浮较少，即可更换为含 2.0ug/ml puro 的完全培养基继续筛选，以此类推，至最高药物浓度为 5.0ug/ml。若筛选过程中，漂浮细胞大于 60%，则停止筛选，换成正常培养基培养，至细胞密度约 80%，可继续加入同浓度 puro 进行筛选。当加入 5.0 ug/ml puro 时细胞正常增殖，可停止筛选，用不含药完全培养基正常培养。</p> <p>3、建议收到 HUVEC-GFP 细胞后至少传 3 代，冻存留种后再进行筛选。</p>

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	脐静脉
细胞形态	内皮细胞样
puro 药筛浓度	HT29-LUC 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
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	10 代以内
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，弃去消化液，将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1-3 min，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，加少量培养基终止消化。

c、按 6-8 mL/瓶补加培养基，轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm 离心 4 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。

d、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 $5\times10^6\sim1\times10^7/\text{mL}$ ，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 后转入液氮罐储存。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。