



NCI-H1703-LUC/人肺鳞癌细胞-荧光素酶标记

(STR 鉴定正确)

细胞基本信息

| | |
|-----------|--|
| 细胞名称 | <u>NCI-H1703-LUC/人肺鳞癌细胞-荧光素酶标记</u> |
| 货号 | TW-CC3731 |
| 细胞品牌 | 通蔚生物 |
| 种属来源 | 人 |
| 年龄性别 | 男；54岁 |
| 组织来源 | 肺 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 |
| 细胞简介 | Luciferase NCI-H1703-LUC 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。 NCI-H1703 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。NCI-H1703 细胞是于 1987 年建系，源自一位 54 岁患有非小细胞肺癌的白人男性，该患者为吸烟者。 |
| puro 药筛浓度 | NCI-H1703-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 |
| STR 位点 | CSF1PO: 12; D13S317: 10; D16S539: 10, 12; D18S51: 17, 18; D19S433: 13; D21S11: 29; D2S1338: 19, 20; D3S1358: 16, 17; Amelogenin: X, Y; D5S818: 0L; D7S820: 10, 12; D8S1179: vWA: 16, 17; 11, OL; FGA: 20; TH01: 7; TPOX: 8, 11 |
| 细胞代数 | 10 代以内 |
| 生物安全等级 | 1 |
| 细胞规格 | 1x10 ⁶ cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管 |
| 保藏机构 | ATCC; CRL-5889; 中国医学科学院基础医学研究所细胞资源中心 |
| 培养基 | 89%RPMI-1640+10% FBS+ +1%PS |
| 培养条件 | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C |



| | |
|------|----------------------------------|
| 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，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用 |

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1mL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，1000rpm离心5min，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀。 c. 将细胞悬液按1:2比例分到新的含8mL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 | 收到细胞后，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1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴中迅速摇晃解冻，加4mL培养基混合均匀。在1000rpm条件下离心3min，弃去上清液，加1-2mL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4mL完全培养基，培养过夜)。第三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 $5\times10^6\sim1\times10^7/mL$ ，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

| | |
|--------|--|
| 细胞予以重发 | 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 。 |
| 细胞不予重发 | 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 。 |



本细胞仅供科研使用，不得用于其他用途 订购热线：021-54845833/15800441009

| | |
|-------------|--|
| | 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 | 上海通蔚生物客户在细胞培养过程中,有任何技术问题可以拨打免费服务电话： 021-54845833 ,我们随时给予实验中的免费解答。 |