

MHCC97-H-LUC 人肝癌细胞(高转)-荧光素酶标记

使用说明书

细胞名称 Cell name	MHCC97-H-luc 人肝癌细胞（高转）-荧光素酶标
货号 NO.	LZQ0018
描述 Description	MHCC97 时发现其是异质性很强的细胞群。部分细胞有很强的致瘤性和转移力，而部分则较弱。因此分离建立了高低转移性不同的肝癌细胞株，其中 MHCC97-H 是高转移人肝癌细胞株。据报道 MHCC97-H 存在较高的干细胞样的侧群细胞（sp）。肝癌 SP 细胞具有极高的致瘤性，并可能和肝癌转移潜能相关。MHCC97-H 为 HBV 阳性。
种属 Species	人
组织来源 Tissue	肝癌
形态 Morphology	上皮细胞样
培养特性 Culture Properties	贴壁
安全性 Safety	所有肿瘤和病毒转染的细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并请注意防护
培养基 Culture Medium	<p>培养基： DMEM 高糖（中乔新舟 货号：ZQ-100）+10%胎牛血清（中乔新舟 货号：ZQ500-A）+1%双抗（中乔新舟品牌 货号：CSP006）</p> <p>配套培养基：（中乔新舟 货号：ZQ-101）</p> <p>温度：37°C 气相：95%空气，5%二氧化碳</p>
传代比例 Subcultivation Ratio	<p>建议首次传代 1:2</p> <p>建议尽量保种靠前代次细胞，后期传代比例请根据具体细胞生长情况调整。</p>
产品描述 Product description	通过慢病毒感染的方式使 MHCC97-H 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶(firefly luciferase)，感染后经嘌呤霉素(puromycin)筛选获得稳转细胞株，具体操作过程详见检测报告。建议收到细胞后先进行细胞体外分析，并及时向我们反馈；扩增时用含 puro (3-4ug/ml) 的完全培养基维持培养，请务必在动物实验前再次进行检测，若没有进行检测影响了您的实验，本公司将不承担您的实验损失。
细胞复苏 Cell Thawing	<p>注意:1.低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入 37°C 的水浴中解冻，尽快复苏细胞。 2.提前室温预热培养基。</p> <ol style="list-style-type: none"> 在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基； 将冻存管放入 37°C 水浴锅中，握住冻存管不停晃动，直到内容物完全融化。然后立即将冻存管从水浴中取出，擦干并喷洒 75% 乙醇，移至无菌区； 小心地拆卸盖子，不要碰到里面的螺纹，用移液枪轻轻吸出细胞悬液，加入到准备好的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min； 弃上清后，轻弹离心管底部分散细胞沉淀，加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的 T25 培养瓶（建议加液量：5~7ml）； 轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布，如有必要（如使用不透气瓶），松开阀盖，以便气

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627 免费热线: 4000389959

传真 FAX: 021-51262077 E-mail: sales@zqxzbio.com

地址: 上海市长江南路 180 号 A 区 402-406 室

	<p>体交换。</p> <p>6.将培养瓶放入 CO₂ 培养箱中培养。</p>
传代 Subculturing	<p>收到细胞后,请对细胞培养瓶外表进行消毒,将细胞置于培养箱中进行 1-2 小时的缓冲, 待细胞恢复基本生长状态后,进行后续细胞实验。</p> <p>在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况:</p> <p>(一) 细胞未长至 85%时,用 75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内,严格无菌操作,打开细胞培养瓶, 若培养瓶上无特殊标注,吸去剩余培养液,只留 6-8ml 培养液继续培养。</p> <p>(二) 细胞已长满(达 85-95%)。即可进行传代,具体步骤如下:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.弃去培养液,用 PBS 洗涤 1-2 次; 2.加入 1.0ml 胰酶消化液,37℃消化(消化时间根据不同细胞及所用胰酶有所差异),显微镜下观察细胞消化情况,若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落,则迅速拿回操作台,加入至少双倍的完全培养液,终止消化并轻轻吹打细胞 1-2 次,使其变成单细胞悬液; 3.将细胞收集于离心管中离心 1000rmp/5min,弃上清,轻弹管底,将细胞弹散; 4.加入新鲜培养基重悬细胞,进行传代; 5.如果没有特别说明,建议收到细胞后的第一次传代比例为 1:2。 <p>注: 1.观察细胞密度最好用(4X 物镜)低倍镜观察,以便正确的判断细胞密度;观察细胞形态请用(10X 或 20X)高倍镜观察;</p> <p>2. 推荐使用 0.25%胰酶/EDTA 消化液;</p> <p>3. 瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养;</p> <p>4.有些细胞贴壁不牢,如发现贴壁细胞有脱落,可离心重悬后接种到新瓶内。</p>
保存 Storage	<p>冻存条件: 无血清细胞冻存液 (中乔新舟 货号: CSP042)</p> <p>保存条件: 液氮存储</p>
供应限制 Product Use	仅供研究之用
常见问题及解决方案 Questions and solutions	<p>1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂,漏液等,如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。</p> <p>2.贴壁细胞: 培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,如细胞大部分又贴回瓶底,表明细胞活力正常,剩余少量漂浮的细胞可以去掉,留 8-10ml 培养液培养观察,细胞生长至汇合度到达 85%左右,进行消化传代;如细胞仍不贴壁,将细胞离心收集转到新培养瓶,原培养瓶加部分培养液继续培养,注意观察。如细胞仍不能贴壁,请用台盼蓝染色鉴定细胞活力,并请及时拍照(多倍数多视野),包括染色照片,并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法)</p> <p>3.悬浮细胞: 培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,将整瓶细胞及培养液分批离心(1000rmp, 5min),加入适量培养基,根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。(以上仅为悬浮细胞处理方法)</p> <p>4.半悬细胞: 培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心(1000rmp, 5min),重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞消化下来,与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件,防止贴壁细胞缺乏营养。(以上仅为半悬细胞处理方法)</p> <p>如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系,我们的技术人员会一直跟踪指导。</p>