

U-937-luc

人组织细胞淋巴瘤细胞-荧光素酶标记

名称：	U-937-luc 人组织细胞淋巴瘤细胞-荧光素酶标记
货号：	LZQ0071
描述：	<p>U-937 是一种人组织细胞淋巴瘤细胞系，最初由 Sundstrom 和 Nilsson 在 1974 年从一位 37 岁白人男性患者细胞淋巴瘤病人的胸腔积液中分离得到。这种细胞系具有单核细胞形态，能在悬浮状态下生长，并且可以通过特定的诱导剂如人混合淋巴细胞培养上清、佛波脂、维生素 D3、γ干扰素、肿瘤坏死因子和维甲酸等诱导终末单核细胞分化。该细胞免疫球蛋白产物和 EB 病毒表达为阴性。该细胞表达 federation of american scientists 美国科学家联合会抗原且对 TNF 和抗-Fas 抗体敏感。</p> <p>U-937 细胞系在免疫学、肿瘤学、细胞生物学和药理学研究中有着广泛的应用。例如：免疫学研究中通常用于以下类型的实验：细胞分化研究、细胞信号传导、免疫调节、肿瘤免疫、细胞吞噬功能、细胞因子和趋化因子的研究、基因功能研究、药物筛选和毒性测试、炎症研究、巨噬细胞极化等。这些实验有助于理解单核细胞和巨噬细胞的生物学特性，以及它们在疾病状态下的作用机制。该细胞免疫球蛋白产物和 EB 病毒表达为阴性。该细胞表达 Fas 抗原且对 TNF 和抗-Fas 抗体敏感。也可以作为基因转染的宿主细胞。</p> <p>该细胞通过慢病毒转染的方式携带 LUC 基因。</p>
形态：	单核细胞
培养特性：	悬浮
培养条件：	95%空气，5%二氧化碳；37℃

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站：www.zqxzbio.com
 电话：**400-038-9959**
 邮箱：sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

产品说明书

【培养须知&重点】

该细胞为稳定转染 LUC 的细胞，随细胞传代次数的增加，其荧光强度会逐渐减弱。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。建议收到细胞后至少传 3 代，冻存留种后再进行筛选。

初次进行细胞筛选时，建议加入终浓度为 1ug/ml 嘌呤霉素的完全培养基维持培养，若无细胞漂浮或者漂浮较少，

即可更换为含 2ug/ml 嘌呤霉素的完全培养基继续筛选，以此类推，至最高药物浓度为 4ug/ml。若筛选过程中，

漂浮细胞大于 40%，则停止筛选，换成正常培养基培养，至细胞密度约 80%，可继续加入同浓度嘌呤霉素进行筛

选。当加入 4ug/ml 嘌呤霉素时细胞正常增殖，可停止筛选，用不含药完全培养基正常培养。

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。

【培养试剂&培养条件】

推荐自配试剂配方：	RPMI-1640 (中乔新舟 货号：ZQ-200) + 10%胎牛血清 (中乔新舟 货号：ZQ0500) + 1%双抗 (中乔新舟 货号：CSP006)
推荐专用培养基货号：	ZM0087
推荐胰酶货号：	CSP045
推荐冻存液货号：	CSP042
倍增时间	-36-72h
换液频率	2~3 次/周
传代比例	$5 \times 10^5 - 1 \times 10^6$ cells/mL

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站：www.zqxzbio.com

电话：400-038-9959

邮箱：sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

产品说明书

【细胞培养操作方法】

一、运输方式：

1. 干冰运输：1mL 冻存管干冰运输，及时拍照记录有无管壁破损现象，完好立即转入-80 度冰箱保存过夜，再转入液氮保存或直接复苏，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损，请立即与我们联系。
2. T25 瓶复苏的存活细胞常温发货，收到后及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象，用 70%酒精消毒细胞培养瓶各个表面后，**满瓶培养基状态置于培养箱中静置培养 2~4h 后进行操作**；悬浮细胞请将培养瓶竖立在培养箱静置，贴壁细胞/半贴壁半悬浮细胞平放静置，**在此期间，请查看说明书以确定细胞属性**。请拍 4X、100X、200X 各 2-3 张照片作为售后时收到时细胞状态的依据。
 - 2.1. 细胞密度为 80%左右时需传代。
 - 2.2. 细胞密度小于 70%且无细胞脱落情况下，吸除部分培养基，瓶内保留 5 毫升培养液，继续培养。（**灌装培养基需要是完全培养基**）。

二、传代培养：

1. 用 70%酒精消毒培养瓶各个表面后，置于显微镜下观察细胞状态。将细胞悬液转移到离心管离心（125g，3~5 分钟）1000-1200rpm 收集细胞。
2. 去除上清液，用手指弹松细胞沉淀，将细胞沉淀收集到一起，用 5ml 新鲜完全培养重悬细胞沉淀，台盼蓝法测定活细胞密度。
3. 用适量完全培养基将细胞密调整至每毫升 $0.2-0.4 \times 10^6$ 。（**若无法对细胞进行计数，初次传代建议 1:2 进行分瓶**）将细胞悬液转入培养瓶中，**建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基**，静置于培养箱中。注意：培养期间活细胞密度不能超过每毫升 1.0×10^6 。

三、细胞冻存步骤：

1. 细胞密度达每毫升 0.8×10^6 ，活细胞百分率达 95%以上时，离心收集细胞。细胞沉淀用适量 4° C 冻存液（货号：CSP042）重悬，使细胞密度保持在每毫升 $3-5.0 \times 10^5$ 分装至冻存管中（1ml/管），直接将分装好的细胞冻存管置于-80° C超低温冰箱中过夜，若需液氮长期保存，需先置于-80° C至少一天后方可转至液氮罐中。

NOTE:若不是我司冻存液请按照冻存液说明书操作,若是自配冻存液需梯度降温冻存(2-8° C,放置 40min;-20° C,30min-60min-80° C放置一天后转移至液氮保存)或使用程序降温盒降温后,再转移至液氮中保存。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com
电话: 400-038-9959
邮箱: sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

产品说明书

四、冻管细胞复苏：

1. 液氮取出的细胞放入干冰中转移到细胞房，提前准备好完全培养基，离心管。
2. 冻管细胞在 37° C 水浴中迅速解冻（大约 1-2 分钟）。为了减少污染的可能性，保持冻管瓶盖在水浴液面之上。一旦大部分内容物解冻，立即将冻管移出水浴，70%的乙醇消毒冻管外壁。
3. 将内容物转移到含 3-6mL 完全培养基的离心管中，轻轻混匀，离心（125 g，3~5 分钟）1000-1200rpm 去除培养基，细胞沉淀用手指弹松，添加 3ml 完全培养基混匀细胞并进行计数，用适量完全培养基将细胞密度调整至 $0.2-0.4 \times 10^5$ ，转移至培养瓶中，于培养箱中静置培养。**建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基。**当密度达到 80%以上时传代。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com
电话: 400-038-9959
邮箱: sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

中乔新舟文献奖励

凡使用中乔新舟的产品的客户，在 SCI 期刊发表文献，且在文献中标注产品来源于“Shanghai Zhong Qiao Xin Zhou Biotechnology Co.,Ltd.”或“ZQXZbio”，且标注相应产品名称及货号，均可参与活动。自 2024 年 1 月 1 日起，中乔新舟文献奖励按照如下规则进行：

文献引用奖励

SCI 期刊杂志	影响因子	奖励
	$1 \leq IF < 5$ 分	1000 积分
	$5 \leq IF < 10$ 分	2000 积分
	$10 \leq IF < 15$ 分	3000 积分
	$15 \leq IF < 25$ 分	6000 积分
	$IF \geq 25$ 分	8000 积分

备注：积分可用于积分商城礼品兑换，1000 积分等同于 100 元实物礼品。

活动说明：

1. 申请人文献已发表，且为第一作者或第一通讯作者；
2. 文献发表于 2022 年 7 月 1 日后
3. 提供文献全文（PDF 格式）提供的实验数据、图片、文献等相关信息可在我司官网、微信公众号等推广渠道发布做展示使用；
4. 每篇文献仅限领取一次奖励；
5. 影响因子（IF）以申请奖励时为准；
6. 本活动最终解释权归上海中乔新舟生物科技有限公司所有。

奖励申请流程：

1. 关注中乔新舟公众号，发送“文献奖励申请表格”即可。
2. 完整填写申请表格，审核无误后，经公司审核通过后，我们将在 10 个工作日内与申请人联系并发放积分；
3. 如有疑问，发送邮箱即可联系我们 jw@zqxzbio.com。
4. 关注中乔新舟公众号—点击关于我们—点击文献奖励即可了解信息。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站：www.zqxzbio.com
电话：400-038-9959
邮箱：sales@zqxzbio.com

【公司官网】



【公众号】