



## **LA795-LUC**

# 小鼠肺腺癌细胞系-荧光素酶标记

名称:	LA795-LUC 小鼠肺腺癌细胞系-荧光素酶标记
货 号:	LZQ0123
1	LA795 细胞系来源于肺腺癌,在传代 60 和 100 时使用 G 和 C 带技术对其染色体模式进行
, ' )	了广泛的研究。染色体分析显示模式染色体编号为69、68、67和66。对这4个克隆的46
	个细胞进行详细的 G 显带分析表明,LA795 的染色体模式为低四倍体雄性细胞,与移植到
描 述:	小鼠体内的细胞非常相似。69 模型染色体的两个主要构型,即 691 和 6911,表明染色体从
	69 进化到 68、67 和 66 的进展,通过核型分析确定。
	核型分析还强调了在不同的克隆中特定染色体,特别是 4号和 14号染色体的显著损失模式。
	这种复发性染色体丢失表明与小鼠肿瘤细胞相关的潜在非随机染色体畸变。这些研究结果为
	LA795 细胞系的染色体稳定性和进化提供了有价值的见解,为肺腺癌及其进展的遗传基础提
	供了更深入的了解。
	该细胞通过慢病毒转染的方式携带 LUC 基因。
形 态:	上皮样
培养特性:	贴壁
培养条件:	95%空气,5%二氧化碳;37℃

# 【培养须知&重点】

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: <u>sales@zqxzbio.com</u>





【公司官网】

【公众号】



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 lug/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:		
11-13-11-10-07/3H073	ZQ0500) +1%P/S (中乔新舟 货号: CSP006)		
推荐专用培养基货号:	ZM1220		
推荐胰酶货号: CSP045			
推荐冻存液货号:	CSP042		
推荐嘌呤霉素货号:	CSP079		
传代比例	1: 2~3		
<b>换液频率</b>	2-3 次/周		

【细胞培养操作方法】

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: <u>sales@zqxzbio.com</u>





第二页共5页



### 产品说明书

#### 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)**。

#### 二、传代培养:

- 1. 细胞有脱落情况时,将培养液转移到无菌离心管中,离心(125g,3~5分钟)1000-1200rmp 收集悬浮细胞(漂浮细胞少,可能无沉淀,大部分在管壁上);轻柔去除培养基,等贴壁细胞消化收集在一起混匀接种。
- 2. 贴壁细胞用 PBS 洗 1~2 次,每次 3~5ml,添加 1ml 胰酶(0.25%含 EDTA)到细胞瓶中,轻轻摇匀,使胰酶溶液铺满细胞表面,放入培养箱中。1~3min 后取出到显微镜下观察,(若细胞无变化继续放入培养箱消化)一旦细胞变圆、轻拍瓶尾部大部分细胞开始脱落,当达到 70~80%细胞漂浮脱落,立即加入 5ml 完全培养基(含 10%FBS)中和。用移液管轻轻吹打 6~8 次,使细胞充分解离。
- 3. 将细胞悬液转移到无菌离心管中,计数,离心收集细胞。用适量完全培养基重悬细胞沉淀,使细胞密度为每毫升 0.6-2X10<sup>5</sup>。将细胞悬液转至培养瓶中,静置于培养箱中。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基,以后2-3 天进行换液。

#### 三、细胞冻存步骤:

- 1. 细胞密度 80%以上,活细胞百分率达 95%以上时,将细胞按照以上步骤进行消化收集细胞沉淀进行冻存。
- 2. 细胞沉淀用适量 4° C 冻存液(<mark>货号: CSP042</mark>)重悬, <mark>建议一瓶 T25 细胞冻存一管(1m1/管</mark>),直接将分装好的细胞冻存管置于-80℃超低温冰箱中过夜,若需液氮长期保存,需先置于-80℃至少一天后方可转至液氮罐中。

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: <u>sales@zqxzbio.com</u>



公司官网】



(公众号)



### 产TE品不分。司**士**字演写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℃,放置 40min:-20℃,放置 30min-60min,

-80℃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

#### 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)1000-1200rmp 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 0.6-2.0X10<sup>5</sup>,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。

### 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

	影响因子	奖励		
	1≤IF<5分	1000 积分		
COT BUTILTI	5≤IF<10 分	2000 积分		
SCI 期刊杂志	10≤IF<15分	3000 积分		
	15≤IF<25 分	6000 积分		
	IF≥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;

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】



- 5. **影响因子《话》的**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







【公众号】