

小鼠肺癌细胞LLC

Cat No.:JY044



Description

| | |
|-----------|--|
| 种属 | 小鼠 |
| 别称 | LL/2 (LLc1); LL/2(LLc1); LL/2; LL2; LLC1; LLC; Lewis lung carcinoma line 1; Lewis lung carcinoma; Lewis-Lung; Lewis Lung |
| 组织来源 | 小鼠肺癌组织 |
| 疾病 | Lewis肺癌 |
| 传代比例/细胞消化 | 1:2-1:3传代,悬浮部分离心收集(1000RPM,5分钟),贴壁部分消化1-3分钟 |
| 完全培养基配置 | DMEM 培养基；10%胎牛血清； 1%双抗 |
| 简介 | LLC细胞是小鼠Lewis肺癌细胞。 |
| 形态 | 上皮细胞样，圆形，松散附着或漂浮 |
| 生长特征 | 贴壁，悬浮混合生长 |
| 倍增时间 | ~20h |
| 抗原表达 | Yes, in C57BL mice. |
| 致瘤性 | H-2b |
| 培养条件 | 气相：空气，95%；二氧化碳，5%。温度：37摄氏度，培养箱湿度为70%-80%。 |
| 冻存条件 | 冻存液：90%FBS，DMSO 10%， 或使用非程序冻存液：官网货号JY-H040 |
| 保藏机构 | ATCC; CRL-1642 |
| 备注 | 该细胞为半悬浮和半贴壁细胞，悬浮细胞离心收集，贴壁细胞消化处理 |
| 产品使用 | 仅限于科学研究，不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。 |

细胞接收处理流程：

- 1：观察有无破损漏液情况，如有请拍照及时联系客服。
- 2：酒精消毒培养瓶表面后显微镜下观察细胞状态，观察拍照后不用打开培养瓶盖 放入培养箱静止2-3小时稳定 细胞状态。
- 3：请按照细胞操作指南进行第一次传代冻存处理。
- 4：产品随货会附带细胞说明书、细胞培养操作指南、细胞鉴定、支原体检测报告。
- 5：若产品有异常或其他疑问，可随时联系客服；转至技术支持。

常温细胞收货当天处理方式

1. 收到常温细胞后，及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
2. 镜下观察有无微生物污染现象，拍照记录不同倍数镜下细胞状态和有无染菌现象，方便后续售后处理。
3. 消毒后，更换赠送的完全培养液放置培养箱静止2-3小时。如细胞有多数悬浮细胞需要离心收集重新接种至培养瓶。
4. 观察细胞密度若超过 80%则可正常传代处理(有的原代细胞不可传代，请根据实际情况决定)，首次传代推荐比例 1: 2 到 1: 3 (按实际收货细胞密度决定，若不确定 可联系技术支持)；若细胞密度不到 80%则可继续培养，注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖；悬浮细胞注意离心所有培养基以收集细胞。
5. 由于气温，运输等影响造成贴壁细胞漂浮的，请将细胞离心收集后在离心管中消化后进行传代（参考附件），或及时联系技术支持进行指导传代。

半贴壁半悬浮细胞处理：

6. 该细胞是半贴壁半悬浮生长，悬浮细胞可用离心管收集细胞悬液后，1000rpm 离心 5min，离心收集上清
 7. 当细胞密度在80%以下，将收集T25瓶中的悬浮细胞离心后用入 5ml 完全培养基重悬，加入回到原培养瓶中继续培养，若细胞生长80%以上对细胞进行传代，传代时需要将悬浮细胞和贴壁细胞的沉淀用 1-2ml 完全培养基重悬收集到一起，混匀后按1: 2比例接种到新的培养瓶。
- 半贴壁半悬浮细胞传代：
8. 贴壁细胞可用PBS润洗后，在培养瓶中加入1~2毫升0. 25 % 胰蛋白酶溶液（含EDTA）置于37℃培养箱中消化，待细胞变圆收缩后可用5mL左右完全培养基进行终止消化，然后轻轻吹散细胞后离心搜集细胞；
 9. 将收集到的悬浮细胞、pbs清洗液中的细胞和消化下来的贴壁细胞以1000rpml离心5min，弃去上清，补加1-2mL培养液后重悬混匀后将细胞悬液按1: 2的比例分到新T25瓶中，添加5-8ml按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力，放入培养箱培养。