

## 人小细胞肺癌细胞NCI-H446

Cat No.:JY331



### Description

|           |                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|-----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 种属        | 人                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 别称        | H446; H-446; NCI-446; NCIH446                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 组织来源      | 肺，来源于转移部位：胸腔积液                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 疾病        | 肋膜渗出癌，小细胞肺癌                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 传代比例/细胞消化 | 1:2传代,浮部分离心收集(1000RPM,5分钟),贴壁部分消化1-2分钟                                                                                                                                                                                                                                                 |
| 完全培养基配置   | RPMI1640培养基；10%胎牛血清；1%双抗                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 简介        | NCI-H446细胞株从一位小细胞肺癌患者的胸水中建立。细胞的原始形态并不具有小细胞肺癌特征。这个细胞株是小细胞肺癌的生化和形态学上的变种，表达神经元特有的烯醇酶和脑部肌酸激酶同功酶。左旋多巴脱羧酶、蚕素、抗利尿激素、催产素或胃泌激素释放肽未达到可检测水平。C-myc DNA序列扩增约20倍，c-myc RNA比正常细胞增加15倍。最初传代培养基用添加10 nM 氢化可的松, 0.005 mg/ml 胰岛素, 0.01 mg/ml 铁传递蛋白, 10 nM 17-beta-雌二醇, 30 nM 亚硒酸钠的RPMI 1640, 95%，胎牛血清, 5% |
| 形态        | 上皮细胞样                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 生长特征      | 贴壁，悬浮混合生长                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 致癌性       | Yes, in nude mice (The cells form transplantable tumors with non-typical SCLC histology).                                                                                                                                                                                              |
| 倍增时间      | 每周 2 至 3 次                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 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%，<br>或使用非程序冻存液：官网货号JY-H040                                                                                                                                                                                                                                          |
| 保藏机构      | ATCC; HTB-171                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 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止培养瓶。
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加入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1000rmp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。

**贴壁细胞传代：** 1. 从培养容器中吸出用过的细胞培养基并丢弃；  
2. 从与贴壁细胞层相对的容器一侧轻轻加入冲洗液以避免搅动细胞层，前后摇晃容器数次；  
3. 从培养容器中吸出冲洗液并丢弃，向培养瓶中加入预热的胰酶；胰酶量应足以覆盖细胞层(T25为1ml)；  
4. 将培养容器在室温下孵育约2分钟(请注意实际孵育时间根据所用细胞系不同而有所差异)；  
5. 在显微镜下观察细胞解离情况；如果解离程度未达90%，可将孵育时间延长几分钟，每30秒钟检查一次解离情况；  
6. 细胞解离程度大于等于90%时，倾斜培养容器，使细胞上液体尽快流尽；加入所用解离剂两倍体积的预热完全生长培养基；吹打细胞层表面数次，使培养基分散；  
7. 将细胞转移到15mL无菌离心管中，以200×g的离心力离心3-5分钟(请注意离心速度和时间依细胞种类不同而有所差异)；  
8. 用最少体积的预热完全生长培养基重新悬浮细胞沉淀，将细胞悬液按照推荐比例稀释，并将适量体积的细胞悬液转移到新的细胞培养容器中，把细胞放回培养箱(注：如果使用培养瓶，将其放入培养箱前应将瓶盖旋松，以便进行充分的气体交换，除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖)。

**悬浮细胞传代：** 将T25培养瓶中的悬液收集至离心管中1000rpm离心5min，收集上清，加1-2ml完全培养基重悬，按1:2比例进行比例传代分到新T25瓶中，补充5-8ml/瓶新的完全培养基，最后放入细胞培养箱中培养。