

## 人结肠癌细胞带荧光素酶HCT-116+LUC

Cat No.:JY717



### Description

种属	人
别称	HCT-116+LUC
组织来源	结肠
疾病	结直肠癌
传代比例/细胞消化	1:2传代, 消化1-2分钟,
完全培养基配置	McCoy' s 5A 培养基 ; 10%胎牛血清 ; 1%双抗
简介	HCT116是1979年M.Brattain等从患结肠癌的男性病人中分离的三株恶性细胞之一。在半固体琼脂糖培养基中形成克隆。HCT116在无胸腺的裸鼠有致瘤性, 形成上皮样的肿瘤
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	~48h
基因表达	carcinoembryonic antigen (CEA) 1 ng per 1×10 <sup>6</sup> cells per 10 days
致瘤性	Yes, in nude mice
STR	Amelogenin : X , Y ; CSF1PO : 7 , 10 ; D13S317 : 10 , 12 ; D16S539 : 11 , 13 ; D18S51 : 16 , 17 ; D19S433 : 12 , 13 ; D21S11 : 29 , 30 ; D2S1338 : 16 ; D3S1358 : 12 , 18 , 19 ; D5S818 : 10 , 11 ; D7S820 : 11 , 12 ; D8S1179 : 12 , 14 ; FGA : 18 , 23 ; TH01 : 8 , 9 ; TPOX : 8 ; vWA : 17 , 22 ;
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
备注	该细胞是通过慢病毒转染荧光素酶的稳转株, 收到细胞传代8代左右后, 若要求需要维持荧光强度, 建议可以加入嘌呤霉素进行再次筛选。
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。如细胞有少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。

**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；

8. 将细胞转移到15mL 无菌离心管中，以  $200 \times g$  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)；

9. 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：**1. 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。