

人结肠癌细胞Caco2

Cat No.: JY133

Q Description	
—————————————————————————————————————	Α
别称	CaCo-2; CACO-2; Caco 2; CACO 2; CACO2; CaCo2; Caco-2; Caco-2/ATCC; Caco-II
组织来源	结肠
疾病	结直肠腺癌
传代比例/细胞消化	1:2传代,消化3-5分钟
完全培养基配置	MEM培养基;20%胎牛血清; 1%MEM NEAA非必需氨基酸; 1%双抗
简介	此细胞株分离自一个原发性结肠癌。当细胞长满时,表现出典型的肠细胞分化的特征。Caco-2细胞表达维生素A酸结 合蛋白I和视黄醇结合蛋白II,角蛋白阳性。
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	~60-80h
基因表达	keratin, retinoic acid binding protein 1, retinol binding protein 2
受体表达	This cell line expressed heat stable enterotoxin (Sta, E. coli) and epidermal growth factor (EGF).
致瘤性	Yes, in nude mice; forms moderately well differentiated adenocarcinoma consistent with colonic primary (grade II).
STR	Amelogenin: X; CSF1PO: 11; D13S317: 11, 13, 14; D16S539: 12, 13; D18S51: 12; D19S433: 15; D21S11: 30, 32; D2S1338: 17, 19.2, 25; D3S1358: 14, 17; D5S818: 12, 13; D7S820: 11, 12; D8S1179: 12, 14; FGA: 19; TH01: 6; TPOX: 9, 11; vWA: 16, 18;
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; HTB-37

细胞接收处理流程:

产品使用

- 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。

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。

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。

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。