

CNE2-LUC/人鼻咽癌细胞-荧光素酶标记(STR 鉴定正确)

细胞基本信息

| 细胞名称 | CNE2-LUC/人鼻咽癌细胞-荧光素酶标记(STR 鉴定正确) | | |
|-----------|--|--|--|
| 细胞品牌 | 金少源生物 | | |
| 种属来源 | | | |
| 组织来源 | 鼻 | | |
| 生长特性 | 贴壁生长 | | |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 | | |
| 细胞简介 | Luciferase CNE2 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶。该细胞株性状稳定,培养时不需要添加抗生素维持。可用作萤火虫荧光素酶活性检测中的阳性对照,也可用于活体动物成像实验。该细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。 | | |
| 活性检测报告 | CNE2-LUC 报告下载 | | |
| puro 药筛浓度 | CNE2-LUC 细胞 puro 药筛浓度为 1.0ug/ml,培养过程中可不用再添加 puro,如若担心抗性随着 传代时间降低,可定期用 0.5ug/ml 浓度 puro 维持 | | |
| 生物安全等级 | 1 | | |
| 细胞代数 | 10 代以内 | | |
| 细胞规格 | 1×10⁰cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管 | | |
| 培养基 | 90% DMEM+10% FBS+PS | | |
| 培养条件 | 气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃ | | |
| 冻存条件 | 无血清冻存液,液氮储存 | | |
| 细胞货期 | 现货,1周左右 | | |
| 发货方式 | 复苏发货(T25 瓶兔运输费用)/ 冻存发货(需加干冰运输费用) | | |
| 供应范围 | 仅限于科研实验使用,绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用 | | |



细胞培养操作

| T25 瓶 | | | |
|-------|---|--|--|
| 收货处理 | 观察好细胞状态后,75%酒精消毒瓶壁,将 T25 瓶置于 37 度培养箱放置 2-4h,以便稳定细胞状态 | | |
| 传代密度 | 细胞密度达 80%-90%,即可进行传代培养 | | |
| 传代比例 | 首次传代建议 1: 2 传代, 1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 皿。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿 | | |
| 传代方法 | a、弃去培养上清,用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中,使消化液浸润所有细胞,弃去消化液,将培养瓶置于 37℃培养箱中消化 1 min,然后在显微镜下观察细胞消化情况,若细胞大部分变圆并脱落,迅速拿回操作台,轻敲几下培养瓶后加少量培养基终止消化。c、按 6-8 mL/瓶补加培养基,轻轻打匀后装入无菌离心管中,1000 rpm 离心 4 min,弃去上清液,补加 1-2 mL 培养液后吹匀。d、将细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8 mL 培养基的新皿中或者瓶中,置于培养箱中培养。 | | |
| 注意事项 | 1.运输用的培养基(灌液培养基)不能再用来培养细胞,请换用按照说明书细胞培养条件新配制的 完全培养基来培养细胞。 2.因运输问题,部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片,是正常现象。 | | |
| 冻存管 | | | |
| 收货处理 | 收到细胞后,需立即转入液氮冻存或直接复苏 | | |
| 传代密度 | 第二天换液并检查细胞密度 | | |
| 传代比例 | 一管细胞建议接种到 10cm 培养皿或者 T25 瓶 | | |
| 传代方法 | 将含有 1 mL 细胞悬液的冻存管在 37℃水浴中迅速摇晃解冻,加 4 mL 培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3 min,弃去上清液,加 1-2 mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入含适量培养基的培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入 10 cm 皿中,加入约 8 mL 培养基,培养过夜)。第二天换液并检查细胞密度。 | | |
| 注意事项 | 1.收货时若发现干冰化完,检查冻存管是否融化,若已融化需直接离心细胞接种观察,若未融化可以将细胞按正常步骤保存。 2.为保证细胞的高存活率,收到产品后,请立即解冻复苏细胞。 | | |

细胞冻存操作

| 冻存液配方 | 无血清冻存液,液氮储存 | | |
|-------|-------------|--|--|
|-------|-------------|--|--|



| 细胞密度 | 待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为例 |
|------|---|
| 冻存方法 | a、收集细胞及细胞培养液,装入无菌离心管中,1000 rpm 条件下离心 4 min,弃去上清液,用 PBS清洗一遍,弃尽 PBS,加 1 mL 血清重悬细胞,进行细胞计数。b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液,使细胞密度 5x106~1x107/mL,轻轻混匀,每支冻存管冻存 1 mL 细胞悬液,注意冻存管做好标识。c、将冻存管放入-80℃冰箱,24 h 后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。 |
| 注意事项 | 冻存细胞转入液氮后及时复苏一管检查细胞冻存活性,若有异常,及时调整实验方案 |

售后服务

细胞予重发

- 1. 细胞运输途中遭遇的各种问题,细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等,重发。
- 2. 收到细胞未开封,如出现污染状况,重发。
- 3. 收到细胞 3 天内,发现污染问题,经核实后,重发。
- 4. 常温发货的细胞静置 2 小时后, 干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后, 绝大多数细胞未存活, 经核实后, 重发。
- 5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后, 出现污染, 经核实后, 重发。
- 6. 细胞活性问题,请在收到产品3天内给我们提出真实的实验结果,用台盼蓝染色法鉴定 细胞活力,经核实后,重发。

细胞不予重发

- 1. 客户操作造成细胞污染,不重发。
- 2. 客户严重操作失误致细胞状态不好,不重发。
- 3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好,不重发。
- 4. 细胞状态不好,未提供真实清晰的培养前3天的细胞状态照片,不重发。
- 5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的,不重发。



6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于3天的,不重发。

备注:

金少源生物客户在细胞培养过程中,有任何技术问题可以拨打免费服务电话 4008-723-722,

我们随时给予实验中的解答。