

## NCI-H1299-LUC-EGFP/人非小细胞肺癌细胞-绿色荧光蛋白-荧光素酶标记

### 细胞基本信息

细胞名称	<a href="#">NCI-H1299-LUC-EGFP/人非小细胞肺癌细胞-绿色荧光蛋白-荧光素酶标记</a>
细胞品牌	<b>金少源生物</b>
种属来源	人
年龄性别	男；43岁
组织来源	肺癌：非小细胞肺癌；转移灶：淋巴结
生长特性	贴壁生长
细胞形态	上皮细胞样
活性检测报告	<a href="#">NCI-H1299-LUC-EGFP 报告下载</a>
细胞简介	Luciferase 4T1 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。4T1 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。4T1 细胞是从 410.4 瘤株中未经诱变筛选得的 6-硫鸟嘌呤抗性细胞株。当 4T1 细胞注射到 BALB/c 小鼠中时，4T1 细胞会自发产生高转移肿瘤，可转移到肺、肝、淋巴结和大脑，同时在注射部位形成始发灶，诱导转移时不需要摘除始发灶。4T1 细胞在 BALB/c 小鼠中的生长与转移特性与人体中的乳腺癌十分相近，这种肿瘤是人 VI 期乳腺癌的动物模型。4T1 细胞诱导的肿瘤在手术后及未手术情况下转移的动力学相近，可以用作手术后及未手术模型。4T1 细胞诱导的肿瘤模型跟其他肿瘤模型相比，由于 4T1 细胞的抗 6-硫鸟嘌呤特性，微小的转移细胞团(少到仅仅 1 个)也可以在许多远端器官中检测到，没必要数淋巴结或称重器官。
puro 药筛浓度	NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞 puro 药筛浓度为 1.0 ug/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 0.5 ug/ml 浓度 puro 维持
STR 位点	CSF1PO:12 ; D13S317:12 ; D16S539:12,13 ; D18S51:16 ; D19S433:14 ; D21S11:32.2 ; D2S1338:23,24; D3S1358:17; D5S818:11; Amelogenin:X; D7S820:10; D8S1179:10,13; FGA:20; TH01:6,9,3; TPOX:8; vWA:16,17,18
细胞代数	10 代以内
生物安全等级	1

细胞规格	1x10 <sup>6</sup> cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管包装
培养基	90%RPMI-1640+10% FBS+1%PS
培养条件	气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C
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 瓶免运输费用）/ 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 盘。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 盘
传代方法	a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞 1-2 次。 b、加 1 mL 消化液（0.25%Trypsin-0.02%EDTA）于培养瓶中，使消化液浸润所有 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞，将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1-2 min（视细胞情况而定），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 2-3ml 完全培养基终止消化。轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm 离心 5 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。 c、将 NCI-H1299-LUC-EGFP 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 6cm 培养皿或者 T25 瓶
传代方法	1.将含有 1 mL NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻，加 4 mL 培养基混合均匀。 2.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。 3.将所有 NCI-H1299-LUC-EGFP 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 6 cm 皿中，加入约 4 mL 培养基，培养过夜）。 4.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 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞，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，进行细胞计数。 b、根据 NCI-H1299-LUC-EGFP 细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 $5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / mL$ ，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°C 冰箱，24 h 后转入液氮罐储存。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。