

人子宫颈鳞状细胞癌细胞SiHa+RFP+LUC

Cat No.:JY-T316



Description

种属	人
别称	SiHa+RFP+LUC
组织来源	子宫; 宫颈
疾病	子宫颈鳞状细胞癌
传代比例/细胞消化	1:2传代, 消化3-4分钟
完全培养基配置	MEM培养基; 10%胎牛血清; 1%双抗
简介	该细胞系建自一个日本病人的外科手术的原位组织样品。电镜观察表明在细胞连接处有典型的桥粒, 在胞质中有丰富的张力丝。支原体污染于1975年被检测并消除。在裸鼠中, 此细胞能形成低分化的表皮样癌(三级)。癌基因: PRB 和 P53阳性。
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	~50-60h
基因表达	Oncogenes:p53+;pRB+
致瘤性	Yes,in nude mice;forms poorly differentiated epidermoid carcinoma(grade III).
STR	Amelogenin:X;CSF1PO:12;D13S317:11;D16S539:12;D18S51:14,15;D19S433:14.2;D21S11:29,31;D2S1338:24;D3S1358:17;D5S818:9;D7S820:10;D8S1179:13,16;FGA:21;TH01:6,9;TPOX:8;vWA:14,17;
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, 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. 在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 $200\times g$ 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)；

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。