



hepa1-6-LUC/小鼠肝癌细胞-荧光素酶标记

细胞基本信息

细胞名称	<u>hepa1-6-LUC/小鼠肝癌细胞-荧光素酶标记</u>
货号	TW-CC3767
细胞品牌	通蔚生物
种属来源	小鼠
组织来源	肝
生长特性	贴壁生长
细胞形态	上皮细胞样
细胞简介	Luciferase Hepa 1-6 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。Hepa 1-6 细胞是 C57/L 小鼠中产生的 BW7756 小鼠肝癌的衍生株。
puro 药筛浓度	hepa1-6-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
细胞规格	1x10 ⁶ cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管
保藏机构	ATCC; CRL-1830 BCRC; 60051 DSMZ; ACC-175 ECACC; 92110305
培养基	90% DMEM+10% FBS+双抗
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1mL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°C培养箱中消化1min，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6-8mL/瓶补加培养基，轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm离心4min，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀。 d、将细胞悬液按1:2比例分到新的含8mL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1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴中迅速摇晃解冻，加4mL培养基混合均匀。在1000 rpm条件下离心3min，弃去上清液，加1-2mL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10cm皿中，加入约8mL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，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 5x10 ⁶ ~1x10 ⁷ /mL，轻轻混匀，每支冻存管冻存 1mL 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

细胞予以重发	1.细胞运输中遭遇的各种问题，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 。
特别说明	上海通蔚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： 021-54845833 ,我们随时给予实验中的免费解答。



本细胞仅供科研使用，不得用于其他用途 订购热线： 021-54845833/15800441009