Qui€eLL葵赛生物

人单核细胞白血病细胞-绿色荧光蛋白-荧光素酶标记 (THP-1-eGFP-LUC)

细胞介绍

该细胞对乳汁珠和激活的红细胞有吞噬作用,无表面和胞质免疫球蛋白。可以用佛波醇 TPA 诱导单核细胞分化。<mark>该细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。该细胞稳定表达萤火虫荧光素酶和绿色荧光蛋白,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。</mark>

细胞特性

- 1) 来源: 急性单核细胞白血病,单核细胞
- 2) 形态: 单核细胞, 悬浮
- 3) 含量: >5x10^5 细胞数
- 4) 用途: 仅供科研使用。

悬浮细胞到货处理:

THP-1-eGFP-LUC 该细胞为悬浮细胞,我们发货是用的一个离心管装的,不是 T25 瓶装,方便老师操作。传代时使用【半换液法】对细胞状态有利,因此我库建议您使用【半换液法】进行传代。

<u>您在收到细胞后,不需要通过离心的方式收集细胞,可以将离心管上下混匀数次,后移入 2 个 T25 培养瓶中继续培养即可。【即 2 管离心管分到 4 个 T25 瓶</u>中】

静置后可以观察下细胞形态,拍照。

- 一. 培养基及培养冻存条件准备:
- 1) 准备 RPMI-1640 培养基;特级胎牛血清,10%; 0.05 mM β 巯基乙醇;双 抗,1%。

<u>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</u>时间降低,可定期用 0.5ug/ml 浓度 puro 维持,冻存时请勿加药。

- 2) 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%。
- 3) 冻存液: 无血清细胞冻存液
- 二. 细胞处理:
- 1) 冻存细胞的复苏:

将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37℃水浴中迅速摇晃解冻,加入到含 4-6mL 完全培养基的离心管中混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 3-5min,弃去上清液,完全培养基重悬细胞。然后将细胞悬液加入含 6-8ml 完全培养基的培养瓶(或皿)中 37℃培养过夜。第二天显微镜下观察细胞生长情况和细胞密度。

2) 细胞传代:

对于悬浮细胞, 传代可参考以下方法:

悬浮状态下生长的细胞,可以通过向培养瓶中添加完全培养基来维持细胞的生长

上海葵赛生物科技有限公司

中国(上海)自由贸易试验区巴圣路 160 号 8 号楼 3 单元 6005 电话: 13636346891

Qui€eLL葵赛生物

状态,一般情况下细胞密度维持在 1×10⁵~1×10⁶ 个/mL(不同细胞对密度要求不同,)可以维持细胞的正常生长。如需分瓶可以将细胞悬液收集到离心管中1000rpm,离心 5min,弃去上清,补加 1-2mL 培养液后重悬混匀后将细胞悬液按1: 2 的比例分到新 T25 瓶中,添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力,后续传代根据实际情况按 1:2~1:5 的比例进行。

- 3) 细胞冻存: 待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。
 - 1,细胞冻存时,取上清,可使用血球计数板计数。
- 2,3-5min,1000rpm 离心去掉上清。用冻存液重悬细胞,按照每1ml冻存液含1X10^6~1X10^7个活细胞/ml分配到一个冻存管中,注意冻存管做好标识。 注意事项:
 - 1. 所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性,必须在二级生物安全台内操作,并请注意防护,所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。
 - 2. 建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意:冻 存管浸没在液氮中会泄漏,并会慢慢充满液氮。解冻时,液氮转化成气相可能导 致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子,从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。