

## LNCaP clone FGC 人前列腺癌细胞

一、细胞简介	
细胞简介	人前列腺癌细胞 LNCaP 克隆 FGC 是从一位 50 岁白人男性(血型 B+)的左锁骨淋巴结针刺活检中分离, 该患者经确诊为前列腺癌转移。这株细胞对 5- $\alpha$ -二氢睾酮(生长调节子和酸性磷酸酯酶产物)有响应。
细胞名称	LNCaP clone FGC 人前列腺癌细胞
细胞别称	LNCaP-Clone-FGC; LNCaP.FGC; LNCaP-FGC; LNCaP FGC; LNCAPCLONEFGC; LNCaP-ATCC; LNCaP Fast Growing Colony
细胞货号	Delf-10384
来源	50 岁; 白人; 男性; 左锁骨上淋巴结
细胞形态	上皮细胞样
生长特性	轻微贴壁
鉴定报告	提供 STR 鉴定
培养条件	<p>1、1640 培养基 (货号: Delf-16564); 2、优质胎牛血清 10% (货号: Delf-11405); 3、双抗 1% (货号: Delf-15487)。</p> <p><b>培养注意事项</b></p> <p>a、该细胞贴壁性不牢, 需使用 Corning 的 cellbind 细胞培养瓶, 货号是 3289。</p> <p>b、这株细胞并不形成一致的单层, 而是形成集落。传代时如胰酶消化后细胞形成聚团, 可以用滴管反复吹吸打碎。</p> <p>c、该细胞仅仅轻轻地吸附在基底上, 不形成汇合, 很快使培养基变酸。生长很慢。传代后 48 小时内不应扰动。</p> <p>d、细胞封包、寄出时, 多数细胞从培养瓶底分离, 悬浮在培养基中。收到后, 在通常培养单层细胞的条件下培养 24 到 48 小时, 以使细胞再贴壁。此后可以换上新鲜培养液。如果需要, 培养瓶内容物可以收集, 300g 离心 15 分钟, 以适量培养液重悬并培养到一个单独的培养瓶中。</p> <p>e、细胞复苏, 换液和传代时候注意事项。1. 传代和换液的时候完全培养基需要预热 10min 左右。否则细胞容易脱落。2. 复苏细胞时, 需要培养瓶加入完培放入培养箱中 10-15min 孵育, 使细胞更容易贴壁。</p>
培养环境	气相: 空气, 95%; 二氧化碳, 5%。 温度: 37℃, 培养箱湿度为 70%-80%。
二、细胞复苏方法	
复苏步骤	<p>1、将冻存管在 37℃ 水浴中迅速摇晃解冻;</p> <p>2、加入到含 4-6mL 基础培养基 (含 10%FBS) 的离心管中混合均匀;</p> <p>3、在 1000RPM 条件下离心 5min, 弃去上清液, 完全培养基重悬细胞;</p>

发表【中文论文】请标注: 细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注: Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖, 发稿请联系我们, 电话: 400-1016-218



	4、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；		
三、细胞传代方法（混合生长细胞，注意收集细胞）			
传代比例	1:2（具体情况视细胞生长速度及密度决定）		
传代方法	1、将培养瓶中的悬浮的细胞收集到离心管中。用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次； 2、PBS 润洗后细胞会脱落所以 PBS 也要回收到离心管中，注意收集 PBS； 3、加入 0.25%（w / v）胰蛋白酶-0.53 mM EDTA 于培养瓶中（T25 瓶 1-2mL，T75 瓶 2-3mL）； 4、将培养瓶放入 37 度培养箱消化（1 到 2 分钟，难消化的细胞适当增加时间）； 5、消化到细胞大部分变圆并脱落，轻敲培养瓶后加入 3-4ml 含 10%FBS 的基础培养基终止消化； 6、混匀细胞吸出，1000rpm 离心 5min，弃上清；补加 1-2ml 完培吹匀； 7、按 1:2 分配到新的培养瓶中，添加 6-8ml 完培保持细胞生长；		
注意事项	不同品牌胰酶消化时间差别较大，可根据细胞形态判断消化进程		
四、细胞冻存方法			
冻存液配方	冻存液: 90%血清, 10%DMSO, 现用现配(推荐使用 DELF 无血清非程序细胞冻存液 Delf-16090 进行冻存细胞，快速，便捷）。		
冻存规格	按每 1ml 冻存液含 $1\times 10^6\sim 1\times 10^7$ 个活细胞/ml 分配到一个冻存管中将细胞分配到冻存管中，标注好名称、代数、日期等信息。		
冻存方法	1、消化并离心收集细胞，计数，推荐冻存密度为 $1\times 10^6\sim 1\times 10^7$ 个活细胞/ml； 2、将细胞悬液尽快移入已经做好标记的冻存管； 3、将冻存管转入程序冻存盒，放入-80 度冰箱过夜，第二天转入液氮保存；没有程序冻存盒的实验室，加入细胞后可以将冻存管放在泡沫盒中 4 度静置 5-10min，再-20 度静置 2h 后转入-80 度过夜，第二天转入液氮保存；		
五、注意事项			
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。 3、本产品仅限于科学研究，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。		
细胞培养清除试剂	1、DELF 培养箱水盘除菌剂（100x） 2、DELF 水浴锅除菌剂（1000x） 3、DELF 细胞污染高效清除剂（2000×） 4、DELF 黑胶虫清除试剂（500x） 5、DELF 支原体清除试剂(1000x)	100ml 100ml 500u1 400u1 1ml	Delf-28683 Delf-28682 Delf-16332 Delf-11609 Delf-17027

发表【中文论文】请标注：细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注：Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖，发稿请联系我们，电话：400-1016-218

