

16HBE-EGFP 细胞说明书

品名: 16HBE -EGFP 细胞

货号: CG009

包装: $1 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7$ 1 支

细胞株类型: 稳定表达 EGFP 荧光蛋白多克隆细胞株

细胞来源: 16HBE(人支气管上皮细胞)

表达基因: EGFP

抗性: 嘌呤霉素

培养基: DMEM (gibco 货号: 12100-061) 培养基 +10%FBS

消化液: 0.25%胰蛋白酶, 0.53mM EDTA

冻存液: 50%胎牛血清, 40%DMEM, 10%DMSO

培养条件: 37°C, 5% CO₂

产品简介:

16HBE-EGFP细胞稳定表达EGFP 荧光蛋白, 培养时无需抗生素维持。可作为慢病毒感染实验中的对照细胞株使用。

细胞株构建方法:

慢病毒载体pLV-EGFP-C (货号VL3215) 包装慢病毒后感染16HBE细胞, 用嘌呤霉素筛选得到EGFP过表达多克隆细胞株。

收到细胞的处理:

根据客户所在地及发货季节, 我们可能采用干冰运输的冻存细胞或者常温运输的培养瓶细胞两种不同形式发货。收到细胞后根据细胞运输类型采用下面两种方式操作。

干冰运输细胞:

- 1、37°C水浴融化细胞冻存液, 间或摇动冻存管以加速融化过程。待细胞冻存液完全融化后, 用70%乙醇消毒细胞冻存管外壁。
- 2、室温200g离心5分钟收集细胞。吸去上清。
- 3、用1ml培养基重悬细胞。
- 4、将细胞接种到6mm培养皿或25cm培养瓶中, 补加5ml培养基, 37°C 5%CO₂培养。

常温运输细胞:

- 1、3000g 10min 室温离心收集细胞。
- 2、用细胞培养基轻柔吹吸重悬细胞。
- 3、接种到25cm培养瓶或60mm培养皿, 补足培养基到5ml。

- 4、放到细胞培养箱, 37°C 5%CO₂ 培养过夜。
- 5、第二天观察细胞贴壁情况, 换液去除未贴壁细胞, 继续培养。
- 6、细胞生长后及时消化传代, 尽早冻存1~2支。

细胞传代:

- 1、传代前将细胞培养液、PBS和胰蛋白酶温浴到37°C。
- 2、吸去细胞培养液。
- 3、用PBS漂洗一次。
- 4、加入适量胰蛋白酶, 轻轻晃动细胞瓶, 使胰蛋白酶均匀覆盖细胞。吸去胰蛋白酶, 将培养瓶放置在细胞培养箱中, 37摄氏度消化。在倒置显微镜下观察, 看到细胞分开及稍微变圆即可, 过度消化可能导致细胞贴壁困难。
- 5、加入5ml细胞培养基, 用吸管轻柔吹打分散细胞。
- 6、按1:3到1:5接种细胞。

细胞冻存:

- 1、将细胞培养液、PBS和胰蛋白酶和冻存液温浴到37°C。
- 2、冻存的细胞应为状态好, 生长旺盛的细胞。
- 3、按细胞传代方法消化细胞, 用适量细胞培养液终止消化, 重悬细胞。
- 4、室温200g离心10分钟收集细胞, 用冻存液重悬细胞, 并调节浓度至大约 1×10^6 个细胞/ml。分装到细胞冻存管。
- 5、将细胞冻存管放入程序降温盒, -80°C过夜。
- 6、将冻存的细胞转入液氮中。

细胞图片:

