

Luciferase 稳定表达 HepG2 细胞株说明书

基本信息

产品名称: HepG2-Luciferase-Puro 细胞株

产品货号: FBC2012

保存条件: 液氮 (冻存细胞)

37°C 5%CO₂ 细胞培养箱 (瓶装细胞)

包装规格: 冻存管 1ml (5×10⁶ 细胞)

T25 瓶 1 瓶 (5×10⁶ 细胞)

产品简介

HepG2-Luciferase-Puro 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶。

该细胞株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。

构建方法:

通过带有 Luciferase 的慢病毒颗粒转导 HepG2 细胞后，
经过多轮筛选而获得稳定表达 Luciferase 的细胞株。

培养信息:

培养基	DMEM+10%胎牛血清
培养条件	含 5% CO ₂ 细胞培养箱, 37°C 培养
消化条件	0.25%(w/v) Trypsin-0.53mM EDTA
培养缓冲液	无菌 PBS 液
建议传代比例	1 : 3~1: 5

操作指南:

1. 冻存细胞:

- 1) 从液氮容器中取出冻存管，直接浸入 37°C 温水中并不时摇动令其尽快融化；
- 2) 从 37°C 水浴中取出冻存管，离心，1000rpm/5min；
- 3) 冻存管外壁消毒后开盖，弃去上清液，用 1ml 完全培养基重悬细胞；
- 4) 将细胞接种到培养瓶/皿中，37°C 5%CO₂ 细胞培养箱中培养；
- 5) 次日更换一次培养液，继续培养。

2. 瓶装细胞:

- 1) 收到细胞后，首先观察细胞培养瓶是否完好，如有破裂、培养基渗漏、培养基浑浊等现象，请拍照并

及时联系我们；

- 2) 对细胞培养瓶进行表面消毒。可在显微镜下初步镜检观察细胞状态。运输过程可能导致细胞脱落，属于正常现象，此时请将未开封细胞放入细胞培养箱中静置 2 小时左右，等待细胞重新贴壁，状态稳定；
- 3) 静置后，再次镜检确认细胞贴壁情况。待大部分细胞贴壁后，移除部分培养基，保留 5ml 培养基，拍照记录细胞状态，放入 37°C 5%CO₂ 细胞培养箱继续培养；
- 4) 待细胞密度达到 80% 以上时传代操作。

3. 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 漂洗两次；
- 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°C 消化 1 - 2min。加入细胞培养基，用吸管轻柔吹打分散细胞；
- 5) 按 1:3 到 1:5 接种细胞。

4. 细胞冻存:

- 1) 配制含 10%DMSO 或甘油、10~20% 胎牛血清的细胞冻存液；
- 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 1×10⁶ 个细胞/ml，分装到细胞冻存管；
- 5) 冻存：标准的冻存程序为降温速率-1~-2°C/min；当温度达-25°C 以下时，可增至-5°C~-10°C/min；到-100°C 时，则可迅速浸入液氮中。可将细胞冻存管放入程序降温盒，-80°C 过夜，再移入液氮容器内；或者 4°C 放置 30min~2h，-20°C 放置 30min~2h，-80°C 过夜，再移入液氮容器内。