

细胞产品手册

OriCell® GL261 with Luciferase

表达荧光素酶的小鼠胶质瘤细胞系

产品货号: M8-0302





产品介绍

小鼠胶质瘤细胞(GL261)是从 C57BL/6 小鼠的胶质母细胞瘤中建立的, 以携带 TP53 和 KRAS 基 因突变而闻名,通过颅内注射 3-甲基胆蒽诱导形成肿瘤,经过多代移植以在同系小鼠中维持其存活。

GL261 with Luciferase 是通过携带有 Luciferase 基因的重组慢病毒感染原始细胞株而获得稳定荧光素 酶稳定表达的一株细胞。其可用于各类需要细胞示踪的体内和体外实验。

注意:本产品仅提供给进一步科研使用,不可用于临床治疗等其他用途。

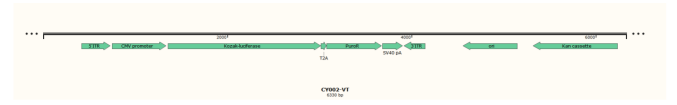
产品信息

产品名称	表达荧光素酶和绿色荧光蛋白的小鼠胶质瘤细胞系
简称	GL261 with Luciferase
货号	M8-0302
规格	1×10°个/管 或 1×10°个/瓶
组织来源	小鼠中枢神经胶质
细胞特性	贴壁生长; 上皮细胞样
培养条件	95% 空气; 5%CO₂; 37°C
培养基	DMEM+10%FBS
倍增时间	24~48 h
生物安全等级	1
保存条件	液氮(-196°C)
注意事项	

注意:本产品在生产过程中严格控制无菌。后续培养请根据实际情况选择是否添加抗生素。



载体信息



PB-CMV>Luciferase/T2A/Puro

OriCell® GL261 with Luciferase 细胞系在倒置相差显微镜下的形态





质量控制

- 通过细菌、真菌、支原体、内毒素检测。
- 通过细胞复苏活力检测。
- 通过 STR 检测。

详情见《产品检测报告》。



处理原则

- 1. 严格的无菌环境。务必保证实验室整体、超净台和培养箱的清洁。
- 2. 规范的操作方式。请按照产品说明书描述的方式操作,严格控制变量,做好对照实验。
- 3. 需要合适的、质量可靠的实验耗材和试剂。本产品需使用适合贴壁细胞生长的培养容器,且不建议重复使用。使用的试剂必须经验证可靠,适宜细胞生长且批间差异小。

注意:本产品冻存液中含有 DMSO,其具有潜在风险,请谨慎处理。

本产品说明书中使用的试剂简写规则如下:

简写	名称	货号
FBS	Fetal Bovine Serum 胎牛血清	参考官网信息
BCS	Bovine Calf Serum 小牛血清	SBCST-01001
Glu	Glutamine 谷氨酰胺	SGLU-10201
SP	Sodium Pyruvate 丙酮酸钠	SCSP-10301
Dex	Dexamethasone 地塞米松	SDEX-10401
NBCS	Newborn Calf Serum 新生牛血清	NCSST-01001
HS	Horse Serum 马血清	SCHST-01001
NEAA	Non Essential Amino Acid 非必须氨基酸	NEAA-10201
β-mer	β-mercaptoethanol β-巯基乙醇	BMER-10301
P/S	Penicillin- Streptomycin 青霉素-链霉素(双抗)	ATPS-10001
ITS	Insulin、Transferrin、Selenite 胰岛素、转铁蛋白、亚硒酸添加物	ITSS-10201



细胞的复苏和培养

所需材料

- OriCell® GL261 with Luciferase 细胞
- 适宜细胞生长的完全培养基

注意: 收到的细胞如 24 h 内复苏, 可存放于-80℃冰箱; 超过 24 h 请存放于液氮中, 复苏前 10 min 取出, 放于-80℃, 让管中液氮挥发。

操作步骤

- 1. 水浴锅 37°C预热。
- 2. 完全培养基温浴到 37°C。
- 3. 在15 mL 离心管中加入5 mL 以上完全培养基备用。
- 4. 从-80°C冰箱中取出细胞, 放入 37°C水浴锅中, 快速晃动, 使冻存液迅速融化。
 - 注意: 1) 融化过程必须晃动冻存管, 保证冻存液融化迅速、均匀;
 - 2) 晃动时应避免水没过管盖造成污染:
 - 3) 管内冻存液融化至只剩一个约 2 mm 直径的冰晶时,即停止水浴。继续晃动冻存管,至冰晶融化。
- 5. 用 75%医用酒精擦拭冻存管外表面。
- 6. 在超净台中打开冻存管,用巴氏吸管或移液枪吸取细胞冻存悬液,转移至先前准备的离心管中。
- 7. 用1 mL 完全培养基洗涤冻存管1次,收集残留细胞,减少损失。
- 8. 细胞悬液以 250×q 离心 4 min。
 - 注意:请以公式 $a=\omega^2r$ (a:向心加速度; ω :旋转角速度, $\omega=\pi n/30$; r:转子半径) 计算相应转速。
- 9. 离心后去除上清。加入 2 mL 完全培养基, 轻柔吹打细胞沉淀, 充分吹散、混匀。
- 10. 将细胞接种到 1 个 T25 培养瓶或底面积相当的培养容器中。加入足量完全培养基,1 个 T25 培养瓶中培养基总量不少于 5 mL。
- 11. 摇匀细胞, 放入 37°C、5%CO₂、饱和湿度的 CO₂培养箱中。
 - 注意:接种 2 h 内不可移动、观察细胞。这会严重影响细胞贴壁,造成状态不佳、细胞聚团、贴壁不均匀等情况。
- 12. 复苏次日, 观察细胞状态, 并更换新鲜的完全培养基或传代。
 - 注意:若发现大量漂浮细胞或其他异常情况,应及时排查原因,并与我们联系。
- 13. 之后, 每3天更换一次完全培养基, 直到细胞汇合度至95%以上, 即需传代。



常温细胞接收处理

所需材料

- OriCell® GL261 with Luciferase 细胞
- 适官细胞生长的完全培养基
- 75%医用酒精
- 数个无菌的 EP 管

注意: 1) 收到常温运输的细胞, 取出细胞培养瓶后请仔细核对标签信息;

- 2) 检查培养基是否浑浊:
- 3) 瓶身有无裂痕:
- 4) 瓶口有无培养基渗漏。

如有任何异常情况, 请及时与我们联系。

操作步骤

- 1. 用75%医用酒精全面喷洒擦拭细胞培养瓶,转移入超净工作台。
- 2. 去除瓶口封口膜,再用蘸有75%医用酒精的洁净无纺布擦拭瓶口。
- 3. 镜下观察细胞, 检查细胞是否出现大面积脱落, 或大量死细胞。
- 4. 若一切正常,请将细胞培养瓶放入 CO2 培养箱内,静置至少 2 h,使运输过程中脱落的细胞重新贴壁。
- 5. 从培养箱中取出细胞, 镜下检查有无异常。
- 6. 若无异常,在超净工作台中打开培养瓶,吸取至少 2 份 1 mL 培养基至无菌的 EP 管中,妥善保存,以备检测。

注意: 留样的细胞培养基请放置 4°C冰箱保存。若细胞短期内出现污染,请取其中 1 份做微生物检测; 若直到细胞第二次传代没有任何异常,则可丢弃样品。

- 7. 弃去多余的培养基. 1 个 T25 培养瓶中保留 10 mL 培养基即可。
- 8. 将细胞放入 37°C、5%CO2、饱和湿度的 CO2 培养箱中。
- 9. 每3天更换一次新鲜的培养基,直到细胞汇合度至95%以上,即需传代。



细胞的传代

所需材料

- OriCell® 0.25%Trypsin-0.04%EDTA(货号: TEDTA-10001,以下简称胰酶)
- OriCell® Phosphate-Buffered Saline (1×PBS) (货号: PBS-10001, 以下简称 PBS)
- 适宜细胞生长的完全培养基

操作步骤

- 1. 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C。
- 2. 吸去培养容器中的培养基。
- 3. 用 PBS(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL)洗涤细胞 2 次, 注意动作轻柔, 清洗全面。吸去 PBS。
- 4. 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1.5 mL, T75 培养瓶加入约 3 mL), 迅速铺匀, 保证充分接触细胞表面。
- 5. 显微镜下观察消化情况,约 70%~80%细胞收缩变圆后,轻拍培养容器外壁,使细胞脱离培养表面。
- 6. 立即加入完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL), 随即轻摇培养容器, 使培养基和胰酶迅速混匀, 终止消化。
- 7. 使用吸管或移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来。

注意:吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,否则可能损伤和损失细胞。

- 8. 将细胞悬液转移至离心管中。用 PBS(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL)洗涤容器 1 次、收集残留细胞。
- 9. 收集的所有细胞悬液以 250×g 离心 4 min。
- 10. 离心后去除上清。加入 2 mL 完全培养基, 轻柔吹打细胞沉淀, 充分吹散、混匀。
- 11. 将细胞按(2~3) ×10⁴ 个活细胞/cm² 接种至适宜的培养容器内。
 - 注意:我们建议有条件且计数效率较高的情况下,进行手工计数,以期获得精准的细胞浓度指导接种;在没有精确计数条件的情况下,按照适宜比例传代是更好的方法。通常 OriCell® GL261 with Luciferase 细胞传代比例为 1:2~1:4,72 h 内生长至可传代汇合度。请根据细胞实际情况调整传代比例。
- 12. 摇匀细胞,放入 37° C、5%CO₂、饱和湿度的 CO₂培养箱中。
- 13. 传代次日,观察细胞状态。若发现较多漂浮细胞,应予以换液。
- 14. 每 3 天更换一次新鲜的培养基,待细胞汇合度至 95%以上,即需传代或冻存。



细胞的冻存

所需材料

- OriCell® 通用无蛋白非程序冻存液(货号: NCPF-10001)
- OriCell® 通用血清型非程序冻存液(货号: NCRC-10001)

操作步骤

- 1. 待细胞生长至可传代的密度,即可准备冻存。
- 2. 细胞消化请参考 OriCell® GL261 with Luciferase 细胞的传代操作步骤 1~9。
- 3. 离心后去除上清. 用适量冻存液均匀重悬细胞。
- 4. 将细胞按比例或数量分装至冻存管中。

注意:在没有成熟的计数条件下,我们建议将细胞按比例分装冻存即可,长时间在非培养条件下放置 会严重影响细胞的状态。在计数时,我们建议将细胞放置于 4°C冰箱内,以减弱细胞代谢,较 好地保持细胞状态。

5. 若选用 OriCell®非程序冻存液,可将冻存管直接分散放入-80°C冰箱中。

注意:细胞冻存期间,特别是开始冻存的4h内,不可打开冰箱门,这将严重影响细胞冷冻存活率。

6. 8 h 后即可将细胞转移入液氮长期保存。

注意:细胞不可长期保存在-80°C冰箱中。我们建议在-80°C冰箱中的保存时间不要超过 48 h。

赛业(广州)生物科技有限公司保留OriCell®细胞培养产品技术文件的所有权利。

没有赛业(广州)生物科技有限公司的书面许可, 本文件的任何部分.

不得改编或转载用作其他商业用途。