



RKO-LUC-EGFP/人结肠腺癌细胞-荧光素酶标记

-绿色荧光标记(STR 鉴定正确)

一、基本信息

| | |
|-----------|--|
| 细胞名称 | RKO-LUC-EGFP/人结肠腺癌细胞-荧光素酶标记 |
| 细胞编号 | JN-CC2436 |
| 细胞品牌 | 纪宁生物 |
| 细胞规格 | 1x10 ⁶ cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管 |
| 种属来源 | 人 |
| 组织来源 | 结肠 |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 |
| 细胞简介 | Luciferase RKO 细胞稳定表达萤火虫荧光素酶。该细胞株性状稳定，培养时不需要添加抗生素维持。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。该细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。RKO 细胞是一个低分化的结肠癌细胞系。RKO 细胞含有野生型 p53，但缺乏人甲状腺受体核受体(h-TRβ1)。RKO 细胞的 p53 蛋白的水平高于 RKO-E6 细胞，RKO 细胞是 RKO-E6 细胞和 RKO-AS45-1 细胞的亲本细胞系。RKO 细胞在裸鼠中成瘤，且在软琼脂中形成集落。 |
| puro 药筛浓度 | RKO-LUC-EGFP 细胞经过常温运输后，细胞状态会改变，例如细胞缩起或者脱落，也会有部分细胞死亡，属于正常现象，请收到细胞后放培养箱过夜稳定 |
| 细胞代数 | 10 代以内 |

| | |
|--------|---------------------------------|
| 生物安全等级 | 1 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 生长条件 | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C |
| 保藏机构 | ATCC; CRL-2577 |
| 培养基 | 90%MEM+10%FBS+PS |
| 冻存条件 | 无血清冻存液，液氮储存 |
| 细胞货期 | 现货，1周左右 |
| 发货方式 | 复苏发货（T25瓶免运输费用）/ 冻存发货（需加干冰运输费用） |
| 供应范围 | 仅限于科研实验使用，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用 |

二、细胞培养操作

T25瓶

| | |
|------|--|
| 收货处理 | 观察好细胞状态后，75%酒精消毒瓶壁，将T25瓶置于37度培养箱放置2-4h，以便稳定细胞状态 |
| 传代密度 | 细胞密度达80%-90%，即可进行传代培养 |
| 传代比例 | 首次传代建议1:2传代，1:2传代就是1个T25瓶传2个T25瓶或者2个6cm皿。 不是1个T25瓶传2个10cm皿 |
| 传代方法 | <p>a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的PBS润洗RKO-luc-EGFP细胞1-2次。</p> <p>b. 加1mL消化液（0.25%Trypsin-0.02%EDTA）于培养瓶中，使消化液浸润所有细胞，将培养瓶置于37°C培养箱中消化2-5min（视细胞情况而定），然后在显微镜下观察细胞消化情况，若细胞大部分变圆并脱落，迅速拿回操作台，轻敲几下培养瓶后加2-3ml完全培养基终止消化。轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000rpm离心5min，</p> |



| | |
|--|---|
| | <p>弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。</p> <p>c、将 RKO-luc-EGFP 细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8 mL 培养基的新皿中或者瓶中，置于培养箱中培养。</p> |
|--|---|

| | |
|------|--|
| 注意事项 | <p>1. 运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。</p> <p>2. 因运输问题，部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片，是正常现象。</p> |
|------|--|

冻存管

| | |
|------|--|
| 收货处理 | 到细胞后，需立即转入液氮冻存或直接复苏 |
| 传代密度 | 第二天换液并检查细胞密度 |
| 传代比例 | 一管细胞建议接种到 10cm 培养皿或者 T25 瓶 |
| 传代方法 | 将含有 1 mL RKO-luc-EGFP 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻，加 4 mL 培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3 min，弃去上清液，加 1-2 mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入含适量培养基的培养瓶中培养过夜（或将细胞悬液加入 6 cm 皿中，加入约 4 mL 培养基，培养过夜）第二天换液并检查 RKO-luc-EGFP 细胞密度。 |
| 注意事项 | <p>1. 收货时若发现干冰化完，检查冻存管是否融化，若已融化需直接离心细胞接种观察，若未融化可以将细胞按正常步骤保存。</p> <p>2. 为保证细胞的高存活率，收到产品后，请立即解冻复苏细胞。</p> |

三、细胞冻存操作

| | |
|-------|-------------------------------|
| 冻存液配方 | 无血清冻存液，液氮储存 |
| 细胞密度 | 待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为例 |

| | |
|------|--|
| 冻存方法 | <p>a、收集细胞及细胞培养液，装入无菌离心管中，1000 rpm 条件下离心 4 min，弃去上清液，用 PBS 清洗一遍，弃尽 PBS，进行细胞计数。</p> <p>b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 5x10⁶~1x10⁷/mL，轻轻混匀，每支冻存管冻存 1mL 细胞悬液，注意冻存管做好标识。</p> <p>c、将冻存管放入-80°C冰箱，24 h 后转入液氮罐储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p> |
| 注意事项 | 冻存细胞转入液氮后及时复苏一管检查细胞冻存活性，若有异常，及时调整实验方案 |

四、售后服务

| | |
|-------|--|
| 细胞予重发 | <p>1.细胞运输中遭遇的各种问题，细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。</p> <p>2.收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。</p> <p>3.收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。</p> <p>4.常温发货的细胞静置 2 小时后，干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，绝大多数细胞未存活，经核实后，重发。</p> <p>5.常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，出现污染，经核实后，重发。</p> <p>6.细胞活性问题，请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果，用台盼蓝染色法鉴定细胞活力，经核实后，重发。</p> |
|-------|--|



| | |
|--|--|
| 细胞不重发 | <p>1.客户操作造成细胞污染，不重发。</p> <p>2.客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。</p> <p>3.非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。</p> <p>4.细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。</p> <p>5.细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。</p> <p>6.收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。</p> |
| <h2>五、特别说明</h2> <p>上海纪宁生物客户购买本公司的细胞过程中，有任何技术问题或实验问题，都可以拨打我们的免费服务电话 15800441226 / 021-54721350，我们随时给予技术中 / 实验中的免费解答。</p> | |