

## Daudi-LUC-eGFP/人 Burkitt's 淋巴瘤细胞-绿色荧光蛋白标记

### 细胞基本信息

|           |   |
|-----------|---|
| 细胞名称      | <a href="#">Daudi-LUC-eGFP/人 Burkitt's 淋巴瘤细胞-绿色荧光蛋白标记</a>   |
| 细胞品牌      | 金少源生物   |
| 种属来源      | 人   |
| 组织来源      | 外周血   |
| 生长特性      | 悬浮生长  |
| 细胞形态      | 淋巴母细胞   |
| 细胞简介      | Luciferase Daudi 细胞稳定表达萤光蛋白。该细胞株性状稳定，培养时不需要添加抗生素维持。可用作萤光蛋白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 GFP 基因。1967 年五月 E. Klein and G. Klein 从一位 16 岁黑人男性 Burkitt's 淋巴瘤患者建立了 Daudi 细胞株。表面免疫球蛋白阳性(slg+)。&Beta;2-微球蛋白阴性，EBNA 阳性，并有衣壳抗原 VCA。细胞株携带 EB 病毒。Daudi 是典型的 B 淋巴母细胞，广泛应用于白血病发生机理的研究。 |
| puro 药筛浓度 | Daudi-LUC-eGFP 细胞 puro 药筛浓度为 0.5ug/ml，培养过程中可不用再添加 puro，如若担心抗性随着传代时间降低，可定期用 0.2ug/ml 浓度 puro 维持  |
| 生物安全等级    | 2   |
| 细胞代数      | 10 代以内  |
| 细胞规格      | 1x10 <sup>6</sup> cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管   |
| 保藏机构      | ATCC; CCL-213 BCRC; 60192 Coriell; GM03190 Coriell; GM17346 DSMZ; ACC-78 ECACC; 85011437 ECACC; 94071449  |
| 培养基       | RPMI-1640+10%FBS+1%双抗   |
| 培养条件      | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37℃  |
| 冻存条件      | 无血清冻存液，液氮储存   |
| 细胞货期      | 2 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 |
|------|-------------------------------|

## 细胞培养操作

| <b>T25 瓶</b> |   |
|--------------|---|
| 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         | a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。<br>b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中，使消化液浸润所有细胞，弃去消化液，将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1 min，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少量培养基终止消化。<br>c、按 6-8 mL/瓶补加培养基，轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm 离心 4 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。<br>d、将细胞悬液按 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。 |
| 注意事项         | 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。<br>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。   |
| <b>冻存管</b>   |   |
| 收货处理         | 收到细胞后，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 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 10 cm 皿中，加入约 8 mL 培养基，培养过夜）。第二天换液并检查细胞密度。   |
| 注意事项         | 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。<br>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。   |

## 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，加 1 mL 血清重悬细胞，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 <math>5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / \text{mL}</math>，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 <math>-80^\circ\text{C}</math> 冰箱，24 h 后转入液氮灌储存。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—管检查细胞冻存活性，若有异常，及时调整实验方案   |

## 售后服务

### 细胞予重发

1. 细胞运输途中遭遇的各种问题，细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。
2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。
3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。
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。
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。
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。

### 细胞不予重发

1. 客户操作造成细胞污染，不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。

3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。
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。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。
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。

**备注:**

**金少源生物**客户在细胞培养过程中,有任何技术问题可以拨打免费服务电话 4008-723-722, 我们随时给予实验中的解答。