

产品名称：人前列腺癌细胞 LNCaP

产品货号：CXH00382

基本信息

细胞中文名称	人前列腺癌细胞 LNCaP
细胞英文名称	LNCaP
别名	LNCAP; LNCap; Ln-Cap; Lymph Node Carcinoma of the prostate
细胞生长特性	贴壁细胞
组织来源	前列腺癌；左锁骨上淋巴结转移；男性；50 岁
细胞形态	上皮样；梭形
细胞培养条件（推荐）	生长培养基：1640 + 10% FBS + 1% P/S
	培养条件：空气，95%；二氧化碳，5%。温度：37℃，饱和湿度。
细胞冻存条件	30%基础培养基+60%FBS+10%DMSO
	液氮保存
推荐传代比例	1:2-1:4
推荐换液比例	2-3 次/周
信息描述	该细胞由 HoroszewiczJS 于 1977 年从一名 50 岁的明确诊断为转移性前列腺癌的白人男性患者的左锁骨上淋巴结细针穿刺的活体组织中分离建立的。
其他保藏机构编号	
特别说明	1.这株细胞并不形成一致的单层，而是形成集落。如果传代时胰酶消化后细胞形成聚团，可以用滴管反复吹吸打碎。 2.该细胞贴壁性不牢，需使用 Corning 的 cellbind 细胞培养瓶，货号是 3289。 3.该细胞复苏或传代后，细胞轻轻地吸附在培养瓶底部，生长慢且不形成 100%汇合度，并很快使培养基变酸。所以，细胞复苏或传代后 48 小时内不应扰动。 4.细胞运输时，如有少量细胞脱落，可在收到后放入 37 度条件下培养 24 小时，以使细胞再贴壁，或者漂浮的细胞通过 3000 离心 15 分钟加以收集，并用适量培养液重悬并培养到一个单独的培养瓶中。

一、常温细胞收货后处理方法

- 收到常温细胞后，请先核对产品信息，并请仔细观察细胞瓶有无漏液/瓶身破损等现象，若有请拍照并及时和我们联系；
- 用 75%酒精擦拭瓶身，显微镜下观察细胞生长状态，并拍照/录像记录细胞密度形态等情况；

产品名称：人前列腺癌细胞 LNCaP

产品货号：CXH00382

-
3. 如没有发现污染等异常情况，完成观察之后，及时将细胞瓶放入培养箱中**静置 2-4 小时**，稳定和恢复细胞状态；
 - 贴壁半贴壁细胞请平放进行静置；
 - 悬浮细胞可以选择将培养瓶竖直放置培养。
 4. 请阅读说明书，了解该细胞培养的相关信息（如培养基成分，细胞生长特性等重要信息），以方便后续细胞的处理及您实验的顺利进行！
 5. 静置完成后，如无异常情况，可以进行常规操作：①细胞密度不足 80%可移除多余的培养基，细胞进行正常培养；②若细胞密度超过 80%，按照下述细胞传代步骤对细胞进行传代。
 6. 温馨提示：细胞因沿途运输，温度变化或者晃动等而出现体积变小，或者一定量的漂浮等现象，属正常情况！

二，冻存细胞收货后处理方法

1. 收到干冰件后，请检查干冰是否已经完全挥发、冻存管瓶盖是否脱落破裂。如有上述情况请拍照后及时和我们联系；
2. 收到细胞后推荐直接复苏，如果不能直接复苏，可放入-80 °C冰箱或者液氮罐中保存，并尽快安排复苏；
3. 细胞复苏可参考下述细胞复苏操作方法。

三，常规操作步骤

1. 细胞复苏

- 1) 预热水浴锅至 37 °C，打开生物安全柜的紫外灯照射 30 min；
- 2) 在准备好的安全柜中，准备无菌离心管、吸管、培养瓶（皿）、完全培养基等；
- 3) 从液氮中取出正确的细胞冻存管，快速放入 37 °C 水浴锅中（如果水浴锅水洁净度不好，可以将冻存管放入 EP 手套中再放入水浴锅），确保冻存管液面全部浸至水浴锅水面以下，轻摇冻存管使冻存液融化；

产品名称：人前列腺癌细胞 LNCaP

产品货号：CXH00382

-
- 融化后，酒精擦拭冻存管外壁，并转移到生物安全柜中，把细胞悬液转移到含有 5 ml 培养基的离心管中（常用 15 ml 的离心管），做标记并离心收集细胞，室温 1000 rpm 离心 3 -5 min；
 - 移除上清，加入新鲜的完全培养基，轻柔吹打重悬细胞，然后将细胞悬液接种到合适的培养瓶或者培养皿中，并做好标记，37 °C、5% CO₂ 的培养箱进行培养。第二天显微镜下观察细胞生长情况和细胞密度。

2. 细胞传代（以 T25 瓶为例）：

贴壁细胞传代

细胞汇合度达 80%-90%，即可进行传代培养。

- 1) 打开生物安全柜的紫外灯照射 30 min；
- 2) 在准备好的安全柜中，准备无菌离心管、吸管、培养瓶（皿）、完全培养基等；
- 3) 移除原培养液，并用 PBS 漂洗细胞 1-2 次，漂洗时，PBS 完全覆盖细胞，并轻轻晃动培养瓶或者皿，使 PBS 充分接触细胞并进行润洗；
- 4) 润洗完成之后，移除 PBS，加入适量的可以覆盖细胞的 0.25% 胰蛋白酶消化液，轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞；
- 5) 置于 37 °C 培养箱进行消化，消化时间因细胞而异（通常 1-3 分钟不等），具体判断以显微镜下看到细胞明显变圆并开始脱落，则终止消化；
- 6) 加入 3-5 ml 完全培养基终止消化，轻轻吹打使细胞脱落，制成单细胞悬液；
- 7) 将细胞悬液转移至离心管中，室温 1000 rpm 离心 3 -5 min，观察管底有细胞沉淀之后，弃去上清液；
- 8) 加入 5 ml 新鲜完全培养基重悬细胞，将细胞悬液按量按需转移到对应的培养瓶或者皿中，补足培养基、做好标记、进行继续培养，传代比例参考细胞说明书。

温馨提示：

- ①刚复苏的细胞系一般建议传代 2-3 次，细胞形态、活率稳定之后再开展后续实验研究。
- ②如果实验需要计算细胞存活率，可以选择台盼蓝染色计算细胞存活率（RC0166）。

产品名称：人前列腺癌细胞 LNCaP

产品货号：CXH00382

悬浮细胞传代

半换液传代

- 1) 打开生物安全柜的紫外灯照射 30 min;
- 2) 在准备好的安全柜中，准备无菌离心管、吸管、培养瓶（皿）、完全培养基等；
- 3) 半换法传代时，可直接向培养瓶中添加等体积的新鲜培养液，然后将悬浮细胞轻柔吹打均匀后移入两个新的培养瓶中，做好标记进行培养。

全换液传代

- 1) 打开生物安全柜的紫外灯照射 30 min;
- 2) 在准备好的安全柜中，准备无菌离心管、吸管、培养瓶（皿）、完全培养基等；
- 3) 轻柔吹散细胞团，收集所有培养液至离心管中，室温 1000 rpm 离心 3 -5 min，弃去上清液；
- 4) 加入新鲜的培养基，轻柔吹打均匀后移入两个新的培养瓶中，做好标记进行正常培养。

3. 细胞冻存

- 1) 打开生物安全柜的紫外灯照射 30 min;
- 2) 在准备好的安全柜中，准备无菌离心管、吸管、冻存液等；
- 3) 配置冻存液：冻存液配方可以选择 90% FBS+10% DMSO 或者 95% 完全培养基+5% DMSO，特殊配方请参见细胞说明书；
- 4) 当细胞密度达到 80%以上，按照细胞传代的方式制备细胞悬液，离心收集细胞沉淀，在生物安全柜中，加入适量的冻存液(建议冻存细胞密度为 $5 \times 10^5 \sim 10^6/\text{ml}$)，每管冻存体积建议 0.5-1 ml，冻存管做好标记之后放入程序冻存盒中，放入 -80 °C 冰箱过夜，次日转入液氮管进行长期保存。

发表[中文论文]请标注: LNCaP (CXH00382)由武汉恩玖生命科技有限公司提供;

发表[英文论文]请标注: LNCaP (CXH00382) were obtained from

Wuhan EnkiLife Biotech Co., Ltd.

备注：该细胞仅供科研使用！

(后附售后说明)

产品名称：人前列腺癌细胞 LNCaP

产品货号：CXH00382

售后服务说明

一、细胞出现问题，可免费重发的情况有哪些？判定标准是什么？

1. 细胞运输途中出现的各种问题：细胞丢失、瓶身破损等，免费重发细胞；
2. 常温细胞为 T25 瓶发货，若收到细胞后状态和发货时(请参考细胞发货图片)差异大，细胞活率低，请及时拍照记录，于收货当天提供显微镜下细胞图片给我司人员，经过调整培养一周后，状态未好转的，可免费重发细胞。
3. 细胞污染问题，常温发货的细胞静置 2 小时且未开封，出现污染，提供清晰的细胞污染照片，可免费重发细胞；
4. 干冰冻存发货的细胞复苏后 3 天，细胞存活率低于 40%，（需提供真实清晰的细胞状态照片）可免费重发细胞；

二、细胞出现问题，不予以免费重发的情况有哪些？

1. 收到常温细胞时细胞状态无异常，后续传代培养导致污染、细胞状态差或者细胞冻存之后复苏不活/活力不佳，不予免费重发；
2. 非推荐细胞培养体系导致的细胞状态不好，不予免费重发；
3. 细胞培养出现问题，未在一周内向公司反馈，且未提供真实清晰的收货当天的细胞照片，不予免费重发；
4. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不予免费重发。

三、其他说明

1. 细胞收到当天以及第 2, 3 天请拍照，3 天未告知的，视为产品合格。4-7 天内出现问题，需提供收到细胞前 3 天照片和细胞出现问题时照片，以及细胞相关操作的详细步骤的，并跟技术人员沟通的，由双方进行协商处理可以按目录价的 50%收费重发一次；
2. 8-30 天内细胞培养不顺利，可以申请一次折扣补发(原代细胞除外)；
3. 如果您在细胞培养过程中出现任何疑问，欢迎和我们联系和沟通。