



RAW 264.7-LUC/小鼠单核巨噬细胞白血病细胞-荧光素酶标记

细胞基本信息

细胞名称	<u>RAW 264.7-LUC/小鼠单核巨噬细胞白血病细胞-荧光素酶标记</u>
货号	TW-CC3804
细胞品牌	通蔚生物
种属来源	小鼠
组织来源	亚伯森鼠白血病病毒诱发肿瘤；腹水
生长特性	贴壁生长
细胞形态	单核细胞，巨噬细胞
活性检测报告	<u>RAW 264.7-LUC 报告下载</u>
细胞简介	Luciferase RAW 264.7 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。RAW264.7 细胞通过慢病毒转染的方式携带 Luc 基因。RAW 264.7 细胞源自 Abelson 鼠科白血病病毒诱导的肿瘤；slg-、Ia-抗原、Thy-1.2 表面抗原阴性。RAW 264.7 细胞不分泌可检测到的病毒颗粒，XC 斑点形成试验阴性。RAW 264.7 细胞可以胞饮中性红并吞噬乳胶颗粒与酵母聚糖，并且可以抗体依赖性分解绵羊红血球与肿瘤靶细胞。LPS 或 PPD 处理 2 天可诱导 RAW 264.7 细胞分解红血球，但对肿瘤靶细胞无作用。
puro 药筛浓度	RAW264.7-LUC 细胞 puro 药筛浓度为 4.0ug/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 2.0ug/ml 浓度 puro 维持
STR 位点	CSF1PO:11,12 ; D13S317:12,14 ; D16S539:9,13 ; D18S51:17,18 ; D21S11:28,30.2 ; D3S1358:15,16,17; VWA:16,19; D5S818:8,9; D7S820:11; Amelogenin:X; D8S1179:12,14; FGA:23; PentaD:9,10; PentaE:7,15; TH01:7,9,3; TPOX:11;
细胞代数	10 代以内
生物安全等级	2
保藏机构	ATCC; TIB-71 ECACC; 91062702
细胞规格	1x10 ⁶ cells/T25 培养瓶或者 1mL 冻存管
培养基	DMEM+10%FBS+PS



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	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

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	a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1 次。 b、加 2 mL 预热的 PBS 溶液于培养瓶中，使 PBS 溶液浸润所有细胞，然后轻轻吹下细胞，将吹下来的细胞及细胞悬液收集到无菌离心管中，1000 rpm 离心 5 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。 c、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。 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。
冻存管	
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℃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 完全培养基，培养过夜）。第三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。 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	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。 b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 $5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / \text{mL}$ ，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。 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。
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。
特别说明	上海通蔚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： 021-54845833 ,我们随时给予实验中的免费解答。