



# EDC01129 HEK293T/17-FLUC 细胞说明书

### ▶ 产品基本信息

基因报告系统广泛应用于真核生物基因表达和细胞生理学的研究,是提高实验准确度的常用方法。荧光素酶(Luciferase)是以荧光素(luciferin)或脂肪醛(firefly aldehyde)为底物来检测荧光素酶活性的一种常见基因报告系统,因其具有方便快捷、灵敏度强、成功率高等优点,在基因表达的研究中得到广泛应用。但现阶段 Luciferase 表达模式中仍然面临灵敏度和稳定性的挑战。对此,艾迪基因特研发推出 OE-Booster 顺式调控元件,生产高灵敏度和高稳定性的 FLUC 标记细胞株。

艾迪基因所供 Luciferase 稳转细胞株采用慢病毒法构建,稳定高效地表达 luciferase 基因,可实现疾病模型、体内外成像实验等多方面的灵活应用。

产品货号	EDC01129	
产品名称	HEK293T/17-FLUC	
生长特性	贴壁生长	
消化时间	~30 sec	
荧光、抗性	无荧光,Puromycin	
半药浓度	puro=0.25 μg/mL	
传代比例	1:3	
完全培养基	DMEM+10% FBS	
冻存培养基	92% 完全培养基+8% DMSO	

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









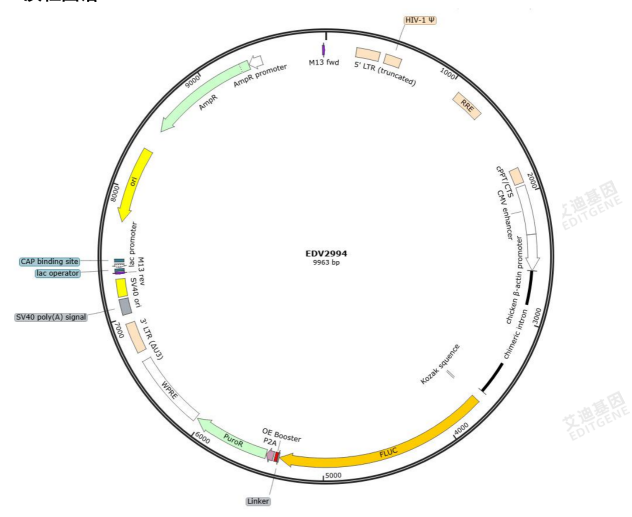
# ▶ FLUC 标记细胞的优势:

超高灵敏度: 比 Western blot 高出 1000 倍以上的灵敏度,能够检测极微量的 LUC 分子,确保科研数据的精确性。

无内源性表达: LUC 在哺乳动物细胞中无内源性表达,背景干扰更少,实验结果更清晰。

**宽广的动态范围**: LUC 标记细胞能捕捉超过 7 个数量级的荧光强度变化,满足您对高动态范围的实验需求。

# ▶ 质粒图谱







中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









# ▶ 产品验证数据

### (1) 荧光素酶检测流程

依照 Bio-Lumi™萤火虫萤光素酶报告基因检测试剂盒(Beyotime, Cat: RG042M)说明书进行荧光素酶活性检测,并在酶标仪(Perkin Elmer,型号: Victor X5)的化学发光模块下进行萤火虫荧光素酶反应强度读数。

### (2) 荧光素酶检测结果

样品	复孔 1	复孔 2	复孔3	均值	表达倍数
WT	4250	4401	4316	4322	611
FLUC	2526795	2751039	2638908	2638914	

注意: 以上所示数据仅做示例, 实际结果会因所使用酶标仪的性能差异而有所不同。

### ▶ 细胞接收

- 冻存细胞:如果是干冰运输的冻存细胞,收到后请立即转入液氮储存保存,或直接进行细胞复苏。
- 活细胞: 收到后用 75%的酒精对 T25 瓶外表面进行消毒,之后放在 5% CO<sub>2</sub>、37℃的细胞培养箱静置 2 h,静置后取出细胞瓶在显微镜下观察细胞贴壁情况和细胞汇合度,分别在100X 和 40X 下各拍 2 个不同视野的细胞拍照记录。如果汇合度达到 80%以上的传代密度,可以进行传代操作,如果细胞汇合度没有达 80%以上,弃掉瓶内培养基,更换新鲜完全培养基。(培养瓶中灌满的细胞培养基不能继续用来培养细胞。)

注意:收到细胞后,活细胞首先观察细胞瓶是否完好,培养液是否漏液、浑浊等现象。冻存细胞若发现干冰已挥发完、冻存管瓶盖脱落、破损等异常情况,请务必拍照保留,并于收货24 h 内与我们联系。

# ▶ 细胞复苏

- 准备工作:将完全培养液置 37°C水浴锅预热 30 分钟,随后将冻存的细胞从液氮中取出, 转移到-80°C冰箱,放置数分钟让残余液氮挥发;
- 在超净台内用吸管吸取 6-7 mL 完全培养液至 15 mL 离心管中;

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









- 将细胞从-80°C冰箱取出暂时放置于干冰里,复苏时稍稍甩动,去除残留的干冰和液氮, 再迅速用镊子夹住盖子放入 37°C水浴中快速晃动(注意:水不能没过盖子),使其在 1 分钟左右完全融化;
- 在超净台内,用酒精棉球擦拭冻存管外壁消毒,稍稍晾干。用单道移液器将所有融化的 细胞悬液转至提前准备好的完全培养液中,盖上盖子,500 xg 室温离心 4 分钟收集细胞;
- 超净台内小心吸弃上清,用单道移液器吸取 1 mL 新鲜完全培养液重悬细胞至单细胞悬液, 再转移至装有 4 mL 完全培养液的 T25 cm² 培养瓶 (或者 6 cm² 的皿)中,写上细胞名称、 复苏日期、代次,放置 37℃、5% CO₂ 饱和湿度培养箱内培养。

### ▶ 细胞传代

#### 贴壁细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 从培养容器中吸弃上清;
- 从容器一侧轻轻加入 PBS(T25 培养瓶加入约 2 mL)洗涤细胞 1 次。注意动作轻柔,清洗全面,避免搅动细胞层,前后摇晃容器数次吸去 PBS(注:冲洗步骤可去除可能抑制解离剂作用的少量血清、钙和镁);
- 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1 mL), 摇晃均匀, 保证充分接触细胞表面。放入培养箱 消化:
- 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;
- 立即加入 2-3 倍胰酶体积的完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL),随即轻摇培养容器, 使培养基和胰酶迅速混匀,终止消化;
- 使用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,损伤和损失细胞。
- 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 5 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例;

注意: 请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

摇匀细胞,放入37℃、5%CO₂的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









● 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持Fluc 基因表达量的稳定, 建议传代时半药维持。

### 悬浮细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 使用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,损伤和损失细胞。
- 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 4 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例;

注意:请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

- 摇匀细胞,放入 37°C、5%CO₂ 的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶 盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);
- 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持Fluc 基因表达量的稳定, 建议传代时半药维持。

### 半贴壁半悬浮细胞:

- 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C;
- 使用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,损伤和损失细胞。
- 从容器一侧轻轻加入 PBS(T25 培养瓶加入约 2 mL)洗涤细胞 1 次。注意动作轻柔,清洗全面,避免搅动细胞层,前后摇晃容器数次吸去 PBS(注:冲洗步骤可去除可能抑制解离剂作用的少量血清、钙和镁);
- 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1 mL), 摇晃均匀, 保证充分接触细胞表面。放入培养箱 消化;
- 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;
- 立即加入 2-3 倍胰酶体积的完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL),随即轻摇培养容器,

中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234









使培养基和胰酶迅速混匀,终止消化;

- 使用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,损伤和损失细胞。
- 收集的所有细胞悬液以 500 g 离心 5 min;
- 离心后去除上清。加入 1 mL 完全培养基, 轻柔吹打细胞沉淀, 充分吹散、混匀;
- 将细胞按一定的比例传代接种,建议首次按照 1:2 进行传代,若细胞在两天内长满可增加 传代比例, 若细胞生长三四天还未长满, 可适当缩小传代比例;

注意: 请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

- 摇匀细胞,放入  $37^{\circ}$ C、5%CO<sub>2</sub> 的培养箱中(如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶 盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖);
- 传代次日,观察细胞状态。若发现较多死细胞,进行换液操作。之后,每天根据细胞的 生长情况更换完全培养基,观察细胞,生长至80%以上的汇合度,即需传代或冻存。

注意: 为了维持 Fluc 基因表达量的稳定, 建议传代时半药培养。

# 细胞冻存

- 按细胞传代的方法,收集细胞沉淀,根据沉淀大小加入适量培养基重悬细胞。
- 用移液管吹打混合均匀, 取 20 μL 进行细胞计数;
- 500 g 室温离心 5 min,离心后,打开盖子吸去上清,用 1~2 mL 4℃预冷的冻存液重悬细 胞, 随后加入冻存液调整至密度为 1x10<sup>6</sup>-1x10<sup>7</sup> 个细胞/mL;
- 将细胞悬液按 1 mL 每管平均分装至冻存管中, 旋紧盖子, 冻存管应提前贴好细胞名称、 细胞代次、数量、冻存日期;
- 将冻存管放置于 4℃预冷的程序降温盒中, 并在冻存结束的 15 分钟之内将程序降温盒放 Z WE ENTE 置超低温冰箱内:
- 过夜后,将冻存细胞转移至液氮罐内保存。



中国总部: 020-3223-8856 美国办事处: 833-2263234



