



EDC01222 GT1-7-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、灵敏度高、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	EDC01222
产品名称	GT1-7-FLUC
生长特性	贴壁生长
消化时间	3 min
荧光、抗性	无荧光, Puromycin
半药浓度	puro=0.5 μ g/mL
传代比例	1:5
完全培养基	DMEM+10% FBS
冻存培养基	70% 完全培养基+20% FBS+10% DMSO





► 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,满足您到高动态范围的实验需求。

► 质粒图谱





► 产品验证数据

(1) 荧光素酶检测流程

依照 Bio-Lumi™ 萤火虫荧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	306	442	690	479	109
FLUC	47037	54664	54887	52196	

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% CO₂、37°C 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;





- 将细胞从-80℃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℃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℃;
- 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);





- 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,





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°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 μ L 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°C 预冷的冻存液重悬细胞, 随后加入冻存液调整至密度为 1×10^6 ~ 1×10^7 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°C 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置超低温冰箱内;
- 过夜后, 将冻存细胞转移至液氮罐内保存。

