

LNCaP clone FGC细胞说明书

Cat NO.:GCL-0143

售前须知

1.该细胞并不形成一致的单层，而是形成集落；2.该细胞会使培养基快速变酸，且生长缓慢，故传代后48小时内不应扰动；3.普通TC处理的培养瓶或皿不能使细胞很好的贴壁，培养难度较高，需使用Corning的cellbind细胞培养瓶（货号是3289），或者使用多聚-L-赖氨酸溶液（货号PB180523）包被过的培养皿；4.在细胞运输途中，多数细胞会从培养瓶底分离，大片悬浮在培养基中，按照收货注意事项处理即可恢复正常。

基本信息

中文名称	人前列腺癌细胞
细胞简称	LNCaP clone FGC
细胞别称	LNCaP-Clone-FGC; LNCaP.FGC; LNCaP-FGC; LNCaP FGC; LNCaP-ATCC
细胞形态	上皮细胞样
生长特性	贴壁细胞
培养方案A（默认）	RPMI-1640[GPM150110]+10% FBS[163210]+1% P/S[GPB180120] 培养条件: 空气, 95%; CO ₂ , 5%; 温度: 37°C
冻存条件	无血清非程序冻存液 (GPB180438) /通用血清型程序冻存液 (GPB180436) 液氮
传代步骤	1.吸出原培养液; 2.加入2 mL左右PBS, 轻轻晃动培养瓶润洗细胞, 吸出PBS丢弃; 3.加入1 mL左右0.25%胰蛋白酶溶液 (含EDTA), 轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞; 4.放入培养箱消化, 显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆有间隙时可终止, 全程不要拍打培养瓶; 5.加入3 mL含血清的培养基终止消化, 吹打细胞使之脱壁并在液体里反复吹打使细胞尽量呈单细胞的悬浮液; 6.收集细胞悬液离心, 1200 rpm/min 3分钟, 离心完吸出上清丢弃; 7.加入新鲜培养基, 吹打几下混匀细胞即可, 按比例接种到新培养瓶, 补足培养基, 拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。
消化时间	2-3 min
传代比例	1:3-1:4
换液频率	2-3次/周



收货注意事项	<p>若收到细胞大片脱落，请按照如下处理方式处理：</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 将培养瓶内所有培养基转入无菌离心管，离心收集细胞（1200 rpm 3 min）去除旧培养基； 2. 用PBS重悬细胞，将所有细胞收集到一个离心管中，再次离心（1200 rpm 3 min）去除PBS； 3. 加入1 mL左右0.25%胰酶重悬细胞，混匀即可，不能吹打太多次，放入培养箱消化3分钟。 4. 消化好后，用移液枪轻轻吹打细胞悬液，使细胞团分散，迅速加入3-5 mL含血清的培养基混匀以终止消化，离心（1200 rpm 3 min）去除胰酶； 5. 加入5 mL左右的细胞相应的完全培养基混匀，按比例接入无菌培养瓶/皿中（首次传代推荐1:2）。
--------	--

参考资料（来源文献）

细胞背景描述	人前列腺癌细胞LNCaP clone FGC是从一位50岁白人男性（血型B+）的左锁骨淋巴结针刺活检中分离，该患者经确诊为前列腺癌转移。LNCaP clone FGC细胞对5- α -二氢睾酮（生长调节剂和酸性磷酸脂酶产物）有响应。LNCaP clone FGC细胞并不形成一致的单层，而是形成集落，在传代时可以用滴管反复吹吸打碎。LNCaP clone FGC细胞仅仅轻轻地吸附在基底上，不形成汇合，很快使培养基变酸。LNCaP clone FGC细胞生长极其缓慢，传代后48小时内不应扰动。当培养瓶封包后，多数LNCaP clone FGC细胞从培养瓶底分离，悬浮在培养基中。收到后，在通常培养单层细胞的条件下培养24-48小时，以使细胞再贴壁。此后，可以换上新鲜培养液。如果需要，培养瓶内容物可以收集，300g离心15分钟，以10毫升培养液重悬并培养到一个单独的培养瓶中。
倍增时间	~32-36 hours
年龄（性别）	Male;50Y
组织来源	前列腺；左锁骨淋巴结癌转移灶
细胞类型	肿瘤细胞
癌症类型	前列腺癌细胞
生物安全等级	BSL-1
致瘤性	Yes, in soft agar.Yes, the cells are tumorigenic in nude mice.
受体表达	androgen receptor, positive;estrogen receptor, positive
基因表达	human prostatic acid phosphatase; prostate specific antigen
细胞保藏中心	ATCC; CRL-1740 BCRC; 60088 BCRJ; 0149 ECACC; 89110211

细胞株培养扩增技术服务申明

本公司受贵单位委托，进行细胞株的技术服务工作，并收取相应细胞技术服务费用，细胞株技术服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务，收到产品后处理方式及售后条款参见《细胞售后条例》。



收到常温细胞后如何处理？

(细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

1. 收到常温细胞后及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
2. 用75%酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态。先不要打开培养瓶盖，将细胞置于细胞培养箱内静置培养2-4小时，以便稳定细胞状态。
3. 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如贴壁特性（贴壁/悬浮）、细胞形态、所用基础培养基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等。
4. 静置完成后，取出细胞培养瓶，镜检、拍照，记录细胞状态（所拍照片将作为后续服务依据）；建议细胞传代培养后，定期拍照、记录细胞生长状态。
5. 若观察到异常或者对细胞有疑问，请及时跟代理商或我们联系；对于细胞培养操作及培养注意项有疑问的，可跟我们技术支持交流。

普诺赛® | Procell system

普诺赛® | Procell system

普诺赛® | Procell system

