

人前列腺癌细胞 (VCaP)

细胞介绍

1997从一位不受激素影响的前列腺癌患者脊椎转移灶中建立了这株细胞。先在 小鼠中进行异种移植传代，随后进行体外培养。体内及体外都对雄性激素敏感。

细胞特性

- 1) **来源**：前列腺癌
- 2) **形态**：上皮细胞样
- 3) **含量**： $>1 \times 10^6$ 个/mL
- 4) **污染**：支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性
- 5) **规格**：T25瓶或者 1mL 冻存管包装

运输和保存：使用含有优质胎牛血清的 2ml 冻存管发送存活细胞。收到细胞后， 可在 1000RPM， 常温条件下， 离心 5min 后， 于洁净操作台弃去上清， 加入推荐 使用的培养基后转移至 10cm 培养皿或者 T75培养瓶中培养， 传代达到细胞生长 状态良好时， 再进行冻存。具体操作见细胞培养步骤。

细胞用途：仅供科研使用。

细胞培养步骤

1) 培养基及培养冻存条件准备：

1. 准备 DMEM-H 培养基(DMEM-H, GIBCO,货号 12800017,添加 NaHCO_3 1.5g/L), 90%;胎牛血清, 10%。(DMEM 液体培养基: GIBCO, 11995-065)。
2. 培养条件: 气相: 空气, 95%;二氧化碳, 5%。温度: 37摄氏度, 培养箱 湿度为 70%-80%。
3. 冻存液: 90%完全培养基, 10%DMSO, 现用现配。液氮储存。

2) 细胞处理：

复苏细胞：将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻，加 入 4mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补 加 1-2mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜（或将 细胞悬液加入 10cm 皿中，加入约 8ml 培养基，培养过夜）。第二天换液并检 查细胞密度。

细胞传代：如果细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养。

对于贴壁细胞，传代可参考以下方法：

弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2次。

力口 2m l 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mMEDTA)于培养瓶中，置于 37°C 培

养箱中消化 1-2 分钟，然后在显微镜下观察细胞消化情况，若细胞大部分变圆并脱落，迅速拿回操作台，轻敲几下培养瓶后加少量培养基终止消化。按 6-8ml/瓶补加培养基，轻轻打匀后吸出，在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养液后吹匀。

将细胞悬液按 1：2 到 1：5 的比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。

细胞冻存：待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时，弃去培养基后加入少量胰酶，细胞变圆脱落后，加入约 1ml 含血清的培养基后加入冻存管中，再添加 10%DMSO 后进行冻存。

注意事项：

收到细胞后，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染，请立即与我们联系。

所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。

订购热线：4008-898-798 021-61725725

QQ：2881505690

监督电话：13818158258