



# HCC70 人乳腺导管癌细胞

名	称:	HCC70 人乳腺导管癌细胞
货	号:	ZQ1228
描	述:	HCC70 细胞系来源于三阴性乳腺癌(TNBC),这是一种缺乏雌激素、孕激素和 HER2 受体表达的亚型,由于靶向治疗有限,因此难以治疗。HCC70 细胞因其在 TNBC 亚型中的基底样 1 (BL1) 分类而引人注目,这会影响它们对化疗和治疗策略的反应。重要的是,HCC70 细胞以显着水平表达 G 蛋白偶联的雌激素受体 GPR30。GPR30 与对 17β-雌二醇等雌激素的快速信号反应有关,影响细胞增殖和其他致癌途径。 HCC70 的一个关键遗传特征是存在 TP53 突变,特别是 R248Q 变体。这种突变与功能获得性 (GOF) 表型有关,这些表型有助于癌细胞存活和攻击性行为。在研究中,HCC70 细胞中的 R248Q 突变与增强的细胞变形性和改变 PARP1 定位有关,这意味着对 PARP 抑制剂的潜在敏感性。 对 HCC70 和类似 TNBC 细胞系中药物反应的研究强调了蛋白酶体抑制剂和铂类疗法的疗效。这些治疗方法已显示出前景,硼替佐米等药物显示出细胞毒性作用。化疗耐药性与特异性受体信号传导(例如 GPR30 介导的信号传导)之间的相互作用强调了靶向 TNBC 亚型(如 HCC70 建模的亚型)的复杂性。
形	态:	上皮样
培养特性:		<u> </u>
培养条件:		95%空气,5%二氧化碳;37℃

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com 电话: **400-038-9959** 邮箱: <u>sales@zqxzbio.com</u>





【公司官网】

【公众号】



# 产品说明书

### 【培养须知&重点】

车口	- –	_
<del>+</del> //	_	_
-		10

# 【培养试剂&培养条件】

推荐自配试剂配方:	RPMI-1640 (中乔新舟 <u>货号: ZQ-200</u> ) +10%胎牛血清 (中乔新舟 <u>货号:</u>		
) F17 E1 HUM4/19HU/J	<b>ZQ0500</b> ) +1%P/S (中乔新舟 <u>货号: CSP006</u> )		
推荐专用培养基货号:	ZM1228		
推荐胰酶货号:	CSP045		
推荐冻存液货号:	CSP042		
传代比例	1: 2~4		
<b>换液频率</b>	2-3 次/周		

#### 【细胞培养操作方法】

#### 一、运输方式:

- 1. 干冰运输: 1mL 冻存管干冰运输,及时拍照记录有无管壁破损现象,完好立即转入-80 度冰箱保存过夜,再转入液氮保存或直接复苏,若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损,请立即与我们联系。
- 2. T25 瓶复苏的存活细胞常温发货,收到后及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象,用 70%酒精消毒细胞培养瓶各个表面后,满瓶培养基状态置于培养箱中静置培养 2~4h 后进行操作;悬浮细胞请将培养瓶竖立在培养箱静置,贴壁细胞/半贴壁半悬浮细胞平放静置,在此期间,请查看说明书以确定细胞属性。请拍 4X、100X、200X 各 2-3 张照片作为售后时收到时细胞状态的依据。
  - 2.1. 细胞密度为80%左右时需传代。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com 电话: **400-038-9959** 邮箱: <u>sales@zqxzbio.com</u>





【公司官网】

【公众号】



### 产品说明书

2.2.细胞密度小于70%且无细胞脱落情况下,吸除部分培养基,瓶内保留5毫升培养液,继续培养。 培养基需要是完全培养基)。

#### 〓、传代培养:

- 1. 细胞有脱落情况时,将培养液转移到无菌离心管中,离心(125g,3~5分钟)1000-1200rmp 收集悬浮细胞 (漂浮细胞少,可能无沉淀,大部分在管壁上);轻柔去除培养基,等贴壁细胞消化收集在一起混匀接种。
- 2. 贴壁细胞用 PBS 洗 1~2 次,每次 3-5ml,添加 1ml 胰酶 (0.25% 含 EDTA) 到细胞瓶中,轻轻摇匀,使胰酶 溶液铺满细胞表面,放入培养箱中。1-3min 后取出到显微镜下观察,(若细胞无变化继续放入培养箱消化)一 旦细胞变圆、轻拍瓶尾部大部分细胞开始脱落, 当达到 70-80%细胞漂浮脱落, 立即加入 5ml 完全培养基(含 10%FBS) 中和。用移液管轻轻吹打 6-8 次,使细胞充分解离。
- 3. 将细胞悬液转移到无菌离心管中, 计数, 离心收集细胞。用适量完全培养基重悬细胞沉淀, 使细胞密度为 每毫升 0.6-2X105。将细胞悬液转至培养瓶中,静置于培养箱中。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基,以 后 2-3 天进行换液。

#### 三、细胞冻存步骤:

- 1. 细胞密度 80%以上,活细胞百分率达 95%以上时,将细胞按照以上步骤进行消化收集细胞沉淀进行冻存。
- 2. 细胞沉淀用适量 4°C 冻存液(货号: CSP042) 重悬, 建议一瓶 T25 细胞冻存一管(1m1/管), 直接将分装 好的细胞冻存管置于-80℃超低温冰箱中过夜,若需液氮长期保存,需先置于-80℃至少一天后方可转至液氨罐 中。

NOTE: 若不是我司冻存液请按照冻存液说明书操作。若是自配冻存液需梯度降温冻存(2-8℃,放置 40min:-20℃,放置 30min-60min, -80℃放置一天后转移至液氮保存)或使用程序降温盒降温后, 再转移至液氮中保存。

#### 四、冻管细胞复苏:

- 1. 液氮取出的细胞放入干冰中转移到细胞房,提前准备好完全培养基,离心管。
- 2. 冻管细胞在 37° C 水浴中迅速解冻 (大约 1-2 分钟)。为了减少污染的可能性,保持冻管瓶盖在水浴液面 之上。 一旦大部分内容物解冻,立即将冻管移出水浴,70%的乙醇消毒冻管外壁。
- 3. 将内容物转移到含 3-6mL 完全培养基的离心管中, 轻轻混匀, 离心(125 g, 3~5 分钟) 1000-1200rmp 去 除培养基, 细胞沉淀用手指弹松,添加 3ml 完全培养基混匀细胞并进行计数,用适量完全培养基将细胞密度 调整至 0.6-2.0X105,转移至培养瓶中,于培养箱中静置培养。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基。当密 度达到80%以上时传代。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zgxzbio.com 电话: 400-038-9959 邮箱: sales@zqxzbio.com







【公众号】



# 产品说明书

### 中乔新舟文献奖励

凡使用中乔新舟的产品的客户,在 SCI 期刊发表文献,且在文献中标注产品来源于"Shanghai Zhong Qiao Xin Zhou Biotechnology Co., Ltd."或"ZQXZbio",且标注相应产品名称及货号,均可参与活动。自 2024 年 1 月 1 日起,中乔新舟文献奖励按照如下规则进行:

### 文献引用奖励

	影响因子	奖励		
	1≤IF<5分	1000 积分		
SCI 期刊杂志	5≤IF<10 分	2000 积分		
501 朔刊乐态	10≤IF<15分	3000 积分		
	15≤IF<25 分	6000 积分		
	IF≥25 分	8000 积分		
备注: 积分可用于积分商城礼品兑换, 1000 积分等同于 100 元实物礼品。				

#### 活动说明:

- 1. 申请人文献已发表,且为第一作者或第一通讯作者;
- 2. 文献发表于 2022 年 7 月 1 日后
- 3. 提供文献全文(PDF 格式)提供的实验数据、图片、文献等相关信息可在我司官网、微信公众号等推广渠道发布做展示使用;
- 4. 每篇文献仅限领取一次奖励;
- 5. 影响因子(IF)以申请奖励时为准;
- 6. 本活动最终解释权归上海中乔新舟生物科技有限公司所有。

#### 奖励申请流程:

- 1. 关注中乔新舟公众号,发送"文献奖励申请表格"即可。
- 2. 完整填写申请表格,审核无误后,经公司审核通过后,我们将在10个工作日内与申请人联系并发放积分;
- 3. 如有疑问,发送邮箱即可联系我们 jw@zqxzbio.com。
- 4. 关注中乔新舟公众号---点击关于我们---点击文献奖励即可了解信息。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com 电话: **400-038-9959** 邮箱: <u>sales@zqxzbio.com</u>







【公众号】