

产品说明书

AGS-LUC

人胃腺癌细胞-荧光素酶标记

名 称:	AGS-LUC 人胃腺癌细胞-荧光素酶标记
货 号:	LZQ0120
描 述:	<p>AGS 细胞是一种人类胃腺癌细胞系，来源于一名 54 岁白人女性的胃组织一个未经治疗的切除肿瘤碎块。它们广泛用于以胃癌为重点的生物医学研究，包括癌细胞生物学、发病机制和药物测试研究。</p> <p>AGS 细胞系表现出上皮样形态，其特点是其侵袭性生长模式和体内致瘤潜力。这些细胞通常用作研究胃癌分子和细胞机制的模型，包括众所周知的胃癌风险因素幽门螺杆菌感染的影响。AGS 细胞提供了一个强大的系统来探索胃癌细胞与幽门螺杆菌之间的相互作用，特别是关于细菌因素如何影响癌细胞增殖、凋亡和炎症反应。</p> <p>AGS 细胞还可用于研究胃上皮屏障对各种刺激（包括炎性细胞因子）的反应，以及研究与胃癌有关的信号通路，例如涉及 NF-κB、Wnt 和 MAPK 的信号通路。它们的实用性还扩展到评估新的治疗剂，用于评估抗癌药物、靶向疗法和具有潜在抗癌特性的天然化合物的功效和作用机制。</p> <p>此外，AGS 细胞通常用于旨在了解胃癌的遗传和表观遗传改变的研究，为这种具有挑战性且经常致命的疾病提供潜在的诊断标记和治疗靶点。</p> <p>注意事项：</p> <ul style="list-style-type: none">(1) AGS 细胞低密度时呈上皮样细胞，细胞高密度会出现部分圆形贴壁细胞。(2) 细胞生长 80% 即可传代。

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: sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

	该细胞通过慢病毒转染的方式携带 LUC 基因。
细胞种属	人
组织来源	胃
形 态:	上皮细胞
培养特性:	贴壁
培养条件:	95%空气, 5%二氧化碳; 37°C

【培养须知&重点】

该细胞为稳定转染 LUC 的细胞，随细胞传代次数的增加，其荧光强度会逐渐减弱。若实验要求需要维持荧光强度，可以加入嘌呤霉素进行再次筛选。建议收到细胞后至少传 3 代，冻存留种后再进行筛选。

初次进行细胞筛选时，建议加入终浓度为 1ug/ml 嘌呤霉素的完全培养基维持培养，若无细胞漂浮或者漂浮较少，即可更换为含 2ug/ml 嘌呤霉素的完全培养基继续筛选，以此类推，至最高药物浓度为 4ug/ml。若筛选过程中，漂浮细胞大于 40%，则停止筛选，换成正常培养基培养，至细胞密度约 80%，可继续加入同浓度嘌呤霉素进行筛选。当加入 4ug/ml 嘌呤霉素时细胞正常增殖，可停止筛选，用不含药完全培养基正常培养。

请务必在动物实验前再次进行检测，若没有进行检测影响了您的实验，本公司将不承担您的实验损失

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: sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

产品说明书

【培养试剂&培养条件】

推荐自配试剂配方:	F12K 基础培养基 (中乔新舟 货号: ZQ-599) + 10% 胎牛血清(中乔新舟 货号: ZQ500-A) + 1% 双抗 (中乔新舟 货号: CSP006)
推荐专用培养基货号:	ZM0240
推荐胰酶货号:	CSP045
推荐冻存液货号:	CSP042
推荐嘌呤霉素货号:	CSP079
传代比例	1: 2
换液频率	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% 以上时需传代。
 - 2.2. 细胞密度小于 80%, 吸除部分培养基, 离心收集悬浮细胞。瓶内保留 5 毫升培养液, 离心后的悬浮细胞沉淀用 2mL 完全培养基重悬, 将悬浮细胞转回培养瓶中, 显微镜下观察细胞状态。培养瓶静置于培养箱中密度达到 80% 左右进行传代。

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: sales@zqxzbio.com



【公司官网】

【公众号】

产品说明书

二、传代培养:

该细胞为半贴壁半悬浮细胞，悬浮细胞是活细胞，可用离心管收集细胞悬液后，于 (125g, 3~5分钟) 1000~1200rmp 收集细胞；部分贴壁不牢的细胞可直接吹起使之悬浮；贴壁较牢固的细胞可用 PBS 润洗后，在培养瓶中加入 1~2 毫升 0.25% 胰蛋白酶溶液（含 EDTA）置于 37°C 培养箱中消化，待细胞变圆收缩成流沙状态脱落 后可用 4~6 mL 左右完全培养基进行终止消化，轻轻吹散细胞后离心搜集细胞；将悬浮的细胞和贴壁的细胞

收集到一起混匀后按比例接种到新的培养瓶。

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（1ml/管）**，直接将分装好的细胞冻存管置于-80°C 超低温冰箱中过夜，若需液氮长期保存，需先置于-80°C 至少一天后方可转至液氮罐中。

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°C, 放置 40min) → -20°C, 放置 30min → -60min, -80°C 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 **0.6~2.0×10⁵**，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.zqxzbio.com
电话: **400-038-9959**
邮箱: sales@zqxzbio.com



【公司官网】

【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

SCI 期刊杂志	影响因子	奖励
	1≤IF<5 分	1000 积分
	5≤IF<10 分	2000 积分
	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：sales@zqxzbio.com



【公司官网】

【公众号】