

# 人结直肠腺癌上皮细胞DLD-1



Cat No. : SC0008

细胞名称	人结直肠腺癌上皮细胞DLD-1	英文名称	DLD-1
形态特性	上皮细胞样	生长特性	贴壁生长
种属	人		
组织	结肠		
培养体系	RPMI1640+10% FBS+1% P/S 气相: 空气, 95%; CO <sub>2</sub> , 5%。 温度: 37℃		
倍增时间	~48h		
STR	Amelogenin: X, Y; CSF1PO: 11, 12; D12S391: 19, 22; D13S317: 8, 11; D16S539: 12, 13; D18S51: 11, 17; D19S433: 14, 16; D21S11: 29, 32.2; D2S1338: 17, 25; D3S1358: 17, 17; D5S818: 13, 13; D6S1043: 11, 13; D7S820: 10, 12; D8S1179: 15, 15; FGA: 22, 22; Penta E: 7, 14; TH01: 7, 9.3; TPOX: 8, 11; vWA: 18, 19;		
简介	DLD-1 是1977-1979年间D. L. Dexter和同事分离的两株结直肠腺癌细胞株中的一株。在ATCC和其它地方进行的DNA fingerprinting和染色体组型分析表明这株细胞与HCT-15 (CCL-225)相似,说明这两者是来自同一个人的不同克隆。他们的遗传起源可通过DNA fingerprinting证实,但染色体组型分析显示它们缺乏染色体标记一致改变或数目上一致改变。细胞的CSAp阴性(CSAp <sup>-</sup> )。DLD-1 细胞的 p53 抗原表达呈阳性(p53 抗原产生了一个C → T点突变导致241位的Ser → Phe)。角蛋白免疫过氧化物酶染色阳性。癌基因c-myc, K-ras, H-ras, N-ras, myb, sis 和fos的表达呈阳性。癌基因N-myc的表达未做检测。表达肿瘤特异性核基质蛋白CC-2, CC-3, CC-4, CC-5 和 CC-6。1979年提交到ATCC的培养物代数不明且污染了支原体。其后经过12周多种抗生素联合培养处理。处理之后每周用Hoechst染色和标准培养法检测。其后连续11个月不加抗生素培养,所有的检测呈阴性。		
基因表达	carcinoembryonic antigen (CEA) 0.5 ng/10 <sup>6</sup> cells/10 days; colon antigen 3.		
抗原表达	Blood Type 0. The cells are weakly positive for keratins and vimentin. The cells are positive for keratin by immunoperoxidase staining. DLD-1 cells are positive for p53 antigen expression (the p53 antigen produced has a C → T mutatio		
致瘤性	Yes, in nude mice (Tumors developed within 21 days at 100% frequency (5/5) in nude mice inoculated subcutaneously with 1×10 <sup>7</sup> cells).		
传代方法	建议第一次1:2传代		
冻存条件	90 FBS+10% DMSO, 推荐无血清冻存液 (CX001)		
用途	仅限于科学研究,不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。		

## 一、细胞收到后处理

请显微镜下确认细胞状态,同时给刚收到的细胞拍照(10×, 20×)各2-3张以及培养瓶外观照片一张留存,作为售后时收到时细胞状态的依据。

收到细胞回到自己的实验室后,先打开外包装,用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内,严格无菌操作,不开瓶盖放培养箱静置2-3小时稳定细胞状态。镜下观察:未超过80%汇合度时,可将瓶装的完全培养液收集至离心管中,重新加入6ml完全培养基,放入37℃、5%CO<sub>2</sub>孵箱培养;超过80%汇合度时,根据情况传代或者冻存。悬浮细胞需离心收集处理。抽出瓶中的培养基和细胞1000rpm离心3-5分钟,弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

**(注意发货的是密封培养瓶的话,处理完后放入培养箱培养记得培养瓶盖拧松,初次传代最好使用T25培养瓶或6cm小皿1传2)**

## 二、细胞培养步骤

1. 复苏细胞：将含有1mL细胞悬液的冻存管在37℃水浴中迅速摇晃解冻，加入5mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5分钟，弃去上清液，补加4-6mL完全培养基后吹匀。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6cm皿中)，培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。

2. 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：

1: 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次。

2: 加1-2ml消化液(0.25%Trypsin-0.53mM EDTA)于培养瓶中，置于37℃培养箱中消化1-2min，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5ml以上含10%血清的完全培养基终止消化。

3: 轻轻吹打细胞，完全脱落后吸出悬液至15ml离心管中，在1000RPM条件下离心3-5分钟，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀。

4: 将细胞悬液按1: 2到1: 5的比例分到新的含5-6 ml培养液的新皿中或者瓶中。

### 对于悬浮细胞，传代可参考以下方法：

1: 收集细胞，1000RPM条件下离心3-5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。

2: 较脆弱的悬浮细胞可选择半数换液方式将培养瓶竖置1-2小时待大部分细胞沉到底部后，弃去半数培养基后，将剩余细胞悬起，将细胞悬液按1: 2到1: 3的比例分到新的含8ml培养基的新皿中或者瓶中。

3: 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，进行离心收集，1000RPM条件下离心3-5分钟，去除上清，按冻存数量加入血清及DMSO，冻存比例为90%FBS+10%DMSO。