



B D B I O

产品说明

RENCA-mScarlet-LUC

(C6483)

注意事项



生物安全等级2

- ◆ 请在无菌环境中操作，避免污染；
- ◆ 为了保护细胞的稳定性，细胞传代次数不宜过多；
- ◆ 为了结果的可靠性，实验前请确认细胞状态良好；
- ◆ 严格遵守生物安全操作规程；
- ◆ 培养过程中建议使用1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ puromycin 维持压力。

免责声明

本产品仅用于科研目的，不得用于临床诊断、治疗等用途。用户应遵循国家和地区的法律法规，自行承担使用本产品所产生的一切风险和责任。

请在使用前仔细阅读本说明书，并按照指导操作。如有任何疑问或需要进一步信息，请与我们联系。

浙江百迪生物科技有限公司

400-601-2023

www.biocode.cn

service@biocode.cn

名称： 小鼠肾癌细胞-红色荧光蛋白-荧光素酶标记

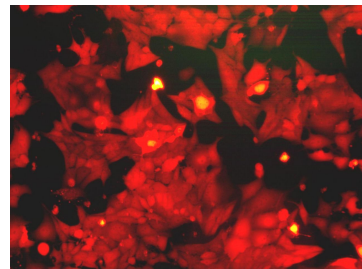
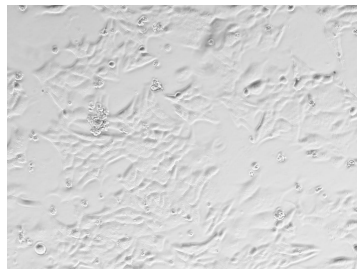
RENCA-mScarlet-LUC

来源： 肾脏

形态： 贴壁、上皮样

培养： RPMI 1640+10% FBS 37 °C 5% CO₂

传代： 0.25%胰蛋白酶 消化2-3 min 比例1:2-1:4



放大倍数10*10

1:3传代；第2天

RPMI 1640 (BDBio, 货号L103-500)

10% FBS (BDBio, 货号F801-500)

一、产品简介

小鼠肾癌细胞 (Murine renal cell carcinoma cells) RENCA是由患有肾皮质腺癌的六周龄雄性小鼠肾脏中分离出来的上皮细胞。RENCA细胞是呈上皮细胞样的贴壁细胞。RENCA细胞常作为肾癌细胞模型应用于癌症的生物学特性研究、免疫治疗以及潜在抗癌药的开发等领域。通过慢病毒感染RENCA细胞，构建RENCA-mScarlet-LUC，可以稳定表达红色荧光蛋白与荧光素酶，具有puromycin 抗性，可用作荧光素酶活性检测中的阳性对照，也可用于活体动物成像等研究。

二、收货指南

1. T25细胞瓶到货后处理方案：

- (1) 验货：培养瓶上标签、培养瓶完好性以及瓶口是否有漏液；
- (2) 处置：75%酒精对培养瓶消毒后，放入37 °C，5% CO₂的培养箱静置培养2-4小时后，进行显微观察、拍照，作为售后维权依据；
- (3) 注意：贴壁细胞在运输过程中发生细胞脱落，这是正常现象，静置后可恢复贴壁；
- (4) 不可以将灌满培养基的细胞置于37 °C，5% CO₂的培养箱中过夜，需尽早操作。

2. 冻存管到货后处理方案：

- (1) 验货：包装的标签、包装内是否有干冰、冻存管完好性；
- (2) 处置：尽快复苏（见培养方法）或程序降温后转移至液氮中保存。

浙江省杭州市余杭区通运街366号良渚生命小镇5号楼4楼



B D B I O

产品说明

RENCA-mScarlet-LUC (C6483)

注意事项



生物安全等级2

- ◆ 请在无菌环境中操作，避免污染；
- ◆ 为了保护细胞的稳定性，细胞传代次数不宜过多；
- ◆ 为了结果的可靠性，实验前请确认细胞状态良好；
- ◆ 严格遵守生物安全操作规程；
- ◆ 培养过程中建议使用1 µg/mL puromycin 维持压力。

免责声明

本产品仅用于科研目的，不得用于临床诊断、治疗等用途。用户应遵循国家和地区的法律法规，自行承担使用本产品所产生的一切风险和责任。

请在使用前仔细阅读本说明书，并按照指导操作。如有任何疑问或需要进一步信息，请与我们联系。

浙江百迪生物科技有限公司

☎ 400-601-2023

💻 www.biocode.cn

✉ service@biocode.cn

三、培养方法

1. 培养基：

89% RPMI 1640培养基；10% 胎牛血清（FBS）；1%青霉素-链霉素（P/S）；1 µg/mL 嘌呤霉素（puromycin）。

2. 复苏：

- （1）解冻：用镊子将冻存管浸于37 °C水浴；反复摇晃，迅速完成解冻；
- （2）离心：喷洒75%酒精消毒后，在无菌环境下，打开冻存瓶，用移液器将细胞连同冻存液移至含1 mL完全培养基的10 mL离心管中，室温1200 rpm离心3-5 min，细胞沉于离心管底部；
- （3）培养：将上清液轻轻弃去，加2 mL完全培养基，轻柔悬起细胞，然后将所有细胞悬液移至含有3 mL完全培养基的T25培养瓶中，于37 °C，5% CO₂培养箱中培养；
- （4）观察：每日观察细胞生长状态（培养基颜色、细胞贴壁情况、形态与密度等）并拍照。

3. 传代：

细胞密度达80%-90%开始传代

- （1）清洗：无菌下吸出培养基，用37 °C预热的PBS清洗一次；
- （2）消化：加1 mL 0.25%胰蛋白酶消化液，转动培养瓶令其浸润所有细胞，室温（或37 °C）消化，显微镜下观察到细胞大部分变圆并脱落，迅速拿回超净台，轻敲几下培养瓶后加1 mL完全培养基终止消化；
- （3）离心：用移液器轻柔吹匀后然后将悬液转移至10 mL离心管中，在1200 rpm离心3-5 min；
- （4）培养：无菌下弃上清液，加1 mL完全培养基悬起细胞并移至T25培养瓶中；按1:2-1:4比例添加完全培养基（1:3传代就是1个T25瓶传3个T25瓶或者3个6 cm皿，不是1个T25瓶传3个10 cm皿），用移液器轻柔吹匀后，分装至培养瓶中，于37 °C，5% CO₂培养箱中培养。

浙江省杭州市余杭区通运街366号良渚生命小镇5号楼4楼