



维根生物科技有限公司

Vigen Biotechnology (Zhenjiang) Co., Ltd

VigenCell®

Tel: 183 628 99236

E-mail: 253540644@qq.com

PC-3-Puro+PSMA(h) 单克隆株说明书

一、基本信息

英文名称	PC-3-Puro+PSMA(h) monoclonal stable cell line
中文名称	PSMA(h) 过表达 PC-3 单克隆株
产品货号	VGC-0017-021S
稳转基因	名称: Homo sapiens folate hydrolase 1 (FOLH1) 序列: NM_004476.3
荧光蛋白	W/O
细胞株抗性	Puro R (嘌呤霉素抗性)
细胞株类型	混合稳转 (x); 单克隆株 (✓)
细胞形态	上皮细胞样, 贴壁生长
细胞规格	T25 细胞瓶复苏细胞或 1×10^6 细胞冻存细胞
完全培养基	F12K + 10% FBS + 1% P/S (选择添加)
培养条件	(1) 气相: 95%空气, 5% CO ₂ ; (2) 温度: 37 °C
传代方法	建议 1: 2~1: 3 传代, 每 2~3 天传代或换液一次。
细胞冻存	无血清冻存液 (VGA-0046-0100); -80 °C 短期保存; 液氮长期保存
运输条件	活细胞常温运输或冻存细胞干冰运输
备注信息	如混合稳转细胞株带抗性基因, 建议每传 8~10 代用相应抗性药物筛选一次 (4 µg/mL); 或在细胞培养过程中添加适当浓度的抗性药物以维持细胞株阳性率 (0.4 µg/mL)。



www.vigenbio.com



Technical Support



维根生物科技有限公司

Vigen Biotechnology (Zhenjiang) Co., Ltd

VigenCell®

Tel: 183 628 99236

E-mail: 253540644@qq.com

二、细胞到货处理

1、常温到货细胞

1.1 T25 细胞培养瓶寄送活细胞（细胞处于培养液中）的处理方法：

a) 观察细胞培养瓶是否完好，培养液是否有漏液、浑浊等现象。若有，请拍照，并及时与技术支持联系。

b) 用 75%酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态。若因运输问题，部分贴壁细胞从瓶壁脱落,先不要打开培养瓶盖，将细胞置于细胞培养箱内静置培养 2~4 小时，以便稳定细胞状态。

c) 静置完成后，取出细胞培养瓶，镜检、拍照，记录细胞状态，如有异常现象，例如污染，细胞状态差等，请拍照留证并及时与技术支持联系。

d) 仅留适量细胞培养液（弃去多余），然后将细胞置于 37 °C，5% CO₂ 培养箱培养。

e) 根据细胞习性及时换液、传代、冻存细胞。

1.2 冻存管寄送活细胞（细胞处于全血清中）的处理方法：

a) 用 75%酒精彻底消毒细胞冻存管，然后在超净工作台将细胞悬液转移至 15 mL 无菌离心管，500 g，室温离心 5 min。

b) 弃血清，用完全培养基重悬细胞沉淀。

c) 细胞接种于合适的细胞培养皿或培养瓶，然后置于 37 °C，5%CO₂ 培养箱培养。

d) 次日观察细胞形态，如有异常现象，例如污染，细胞状态差等，请拍照留证并及时与技术支持联系。

e) 根据细胞习性及时换液、传代、冻存细胞。

2、干冰运输细胞

a) 将细胞从干冰中取出后立即置于 37 °C 水浴，轻轻转动冻存管，直至管内细胞完全融化（最好在 1~2 min 内解冻）。

b) 将冻存管转移到超净工作台，用 75% 酒精彻底消毒冻存管。

c) 将解冻细胞转移到 15 mL 无菌离心管，500 g，室温离心 5 min。



www.vigenbio.com



Technical Support



维根生物科技有限公司

Vigen Biotechnology (Zhenjiang) Co., Ltd

VigenCell®

Tel: 183 628 99236

E-mail: 253540644@qq.com

d) 弃细胞冻存液，用完全培养基重悬细胞沉淀。

e) 将细胞接种于合适的细胞培养皿或培养瓶，然后置于 37 °C，5% CO₂ 培养箱培养。次日观察细胞形态，如有异常现象，例如污染，细胞状态差等，请拍照留证并及时与技术支持联系。

f) 根据细胞习性及时换液、传代、冻存细胞。

三、细胞培养

1、细胞复苏

将含有 1 mL 细胞悬液的冻存管在 37 °C 水浴中快速摇晃至溶解，然后在超净工作台将细胞转移至 15 mL 无菌离心管，加入 4 mL 培养基或无菌 PBS 混合均匀，室温，500 g，离心 5 min，弃上清液，用完全培养基重悬细胞，将细胞移入培养瓶或培养皿培养，第二天更换培养液并检查细胞生长情况。

2、细胞传代

2.1 贴壁细胞传代：当细胞密度约 80% 时，可进行传代培养：

a) 吸出原培养皿中的培养基，PBS 缓冲液润洗细胞两次，加 2 ~ 3 mL 0.25% 胰酶进行消化（注意根据实际情况，把握消化时间）。

b) 镜下观察消化情况，在细胞边缘缩小，贴壁松动时（可用吸管吸起些许胰酶轻轻吹打细胞层某处，即可肉眼可见细胞层脱落，或吹打后镜下观察吹打处，即消化完成，否则继续消化）直接吸掉胰酶，加 3 ~ 4 mL 完全培养基，轻轻吹打细胞层，把细胞层吹落，吹散。

c) 取部分细胞悬液转移至新的培养皿中，添加适当的完全培养基，把细胞悬液打匀，于培养箱中培养。

2.2 悬浮细胞传代：当细胞密度约 80% 时，可进行传代培养：

a) 直接将原培养液和细胞一起转移至 15 mL 或 50 mL 无菌离心管，400 ~ 500 g 室温离心 5 min，吸掉培养基，用新鲜完全培养基重悬细胞。

b) 根据细胞生长特性，按合适比例传代细胞，将细胞悬液转移至新的培养皿或培



www.vigenbio.com



Technical Support



维根生物科技有限公司

Vigen Biotechnology (Zhenjiang) Co., Ltd

VigenCell®

Tel: 183 628 99236

E-mail: 253540644@qq.com

养瓶，将细胞置于 37°C 培养箱中培养。

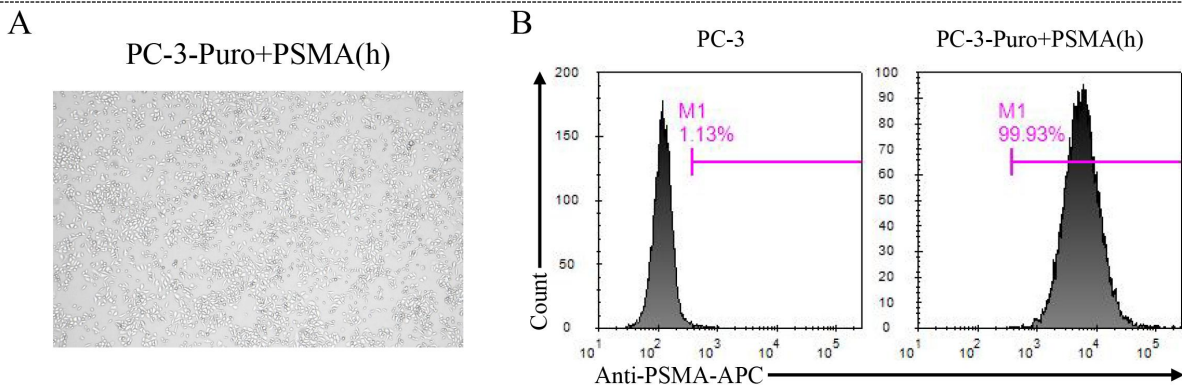
3、细胞冻存

收集细胞，500 g，离心 5 min，弃上清液，加入无血清冻存液（VGA-0046-0100）轻轻悬浮细胞，移入冻存管后进行冻存。

四、使用须知

- 1) 本产品仅供购买方单方使用，不得向任何第三方赠送、转让或销售；
- 2) 本产品仅供实验室和体外研究使用，不能用于任何临床检验、诊断、治疗，或任何非法用途；
- 3) 收货 48 h 内如若发现异常，请及时联系售后，逾期视为收货良好；
- 4) 请严格按照本说明书操作，否则造成细胞失活等情形，不予提供补发服务。

五、细胞株质检



C

BioLegend®

APC anti-human PSMA (FOLH1) Antibody

Catalog# / Size
342507 / 25 tests
342508 / 100 tests

Clone
LNI-17

Regulatory Status
RUO

Other Names
PSM, Folate hydrolase 1 (FOLH1), Glutamate carboxypeptidase 2 (GCP2), NAALADase I, FGCP

Isotype
Mouse IgG1, κ

Description
PSMA (prostate-specific membrane antigen) is a type II transmembrane zinc metallopeptidase, belonging to the M28 peptidase family. It possesses hydrolyzing enzyme activities and is also known as FOLH1 (folate hydrolase 1), GCP2 (glutamate carboxypeptidase II), and NAALADase I (N-acetylated-α-linked acidic dipeptidase I). PSMA is expressed by normal and malignant prostate epithelial cells; by urothelial adenocarcinoma, and vasculatures of other malignancies. It is also found in the nervous system.

Fig.1. PC-3-Puro+PSMA(h) 单克隆株 COA

A、单克隆株显微镜图；

B、FACS检测细胞株PSMA表达；

C、FACS检测抗体信息。



www.vigenbio.com



Technical Support