

#### 上海酶研生物科技有限公司

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

# 产品名称

### NCI-H441

(Cat. No: CC-Y1623)

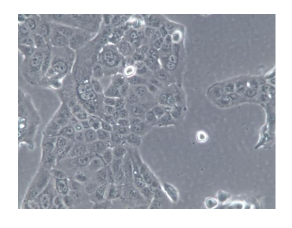
## 适用范围

本产品仅限于科学研究,绝不可 作为人类或者动物疾病的治疗产品使 用。

# 完全培养基配置

RPMI-1640+10% FBS+1% P/S

# 细胞图片



订购邮箱: sh@elisakits.cn

技术电话: 13162438938 (微信同号)

销售电话: 13564895879 (微信同号)

官方网站: www.elisakits.cn

## 产品描述

种属: 人源(Homo sapiens)

组织: 肺(Lung)

疾病: 乳头状腺癌(Adenocarcinoma; Papillary)

基本形态: 上皮细胞样 (epithelial)

生长特性: 贴壁(adherent)

培养环境: 37°C , 95%AIR, 5%C02

#### 拆包

- 1. 请立即检查包装袋是否有破损或漏液,如有,请拍照并及时与技术联系。
- 2. 请立即将细胞从包装盒中取出,并按照下方操作步骤进行处理。

# T25 培养瓶中的细胞操作步骤

- 1. 75%酒精棉球擦拭 T25 细胞培养瓶外部。
- 2. 显微镜观察细胞生长情况,并对细胞进行不同倍数拍照保存(40×,100×,200×各一张)前三天照片为重要售后依据,不提供或未拍照默认收到状态良好。
- 3. 不要打开培养瓶盖,将细胞放入 37 度培养箱中静置 3-4 小时后再做处理,以稳定细胞状态
- 4. **贴壁细胞:** 若细胞密度较小,无菌操作,去掉培养基。每瓶添加配制好的完全培养基 5-6ml。放到 37 度培养箱培养。待细胞密度到 80%以上,进行传代。

**悬浮细胞**:将瓶内所有培养基离心收集,重悬计数根据密度进行分瓶,密度在 3x10<sup>5</sup>/ml 为宜。

注意:第一次传代比例建议 1:2, 之后可根据细胞密度和增殖情况适当调整。

#### 冻存管细胞的操作步骤

- 1. 收到细胞后,检查外包装情况和箱内是否还有干冰。如有外包装破损干冰已完全挥发等问题,请即时联系。
- 2. 将细胞取出转移至-80 度冰箱(不超过一周)或液氮保存,建议尽早复苏。
- 3. 复苏第一管后有活性状态问题及时与我们联系,会有技术人员与 您沟通指导后再复苏第二管。

注意:为保证细胞的高存活率,收到产品后,请立即解冻复苏细胞。



#### 上海酶研生物科技有限公司

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

# 产品名称

### NCI-H441

(Cat. No: CC-Y1623)

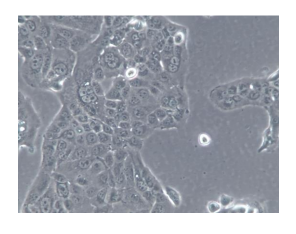
## 适用范围

本产品仅限于科学研究,绝不可 作为人类或者动物疾病的治疗产品使 用。

# 完全培养基配置

RPMI-1640+10% FBS+1% P/S

# 细胞图片



订购邮箱: sh@elisakits.cn

技术电话: <u>13162438938(微信同号)</u>

销售电话: 13564895879 (微信同号)

官方网站: www.elisakits.cn

## 细胞传代

- 1. 细胞生长至覆盖培养瓶的 80%面积时,弃 25cm² 培养瓶中的培养液,用 PBS 清洗细胞一次;
- 2. 添加 0.25%胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中,倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后加入 5ml 完全培养液终止消化,再轻轻吹打细胞使之脱落,然后将悬液转移至 15ml 离心管中,1000rpm 离心5min:
- 3. 弃上清,沉淀细胞用 1-2ml 完全培养基重悬,然后按 1:2 比例进行分瓶传代,最后放入 37 $^{\circ}$ C,5% $CO_2$ 细胞培养箱中培养;

## 细胞复苏

- 1. 从液氮中取出细胞冻存管(注意:佩戴防爆管面具),快速将其置入37℃水浴中解冻,直至冻存管中无结晶,然后用75%的酒精擦拭冻存管外壁;
- 2. 将冻存管中的细胞移至含 6ml 完全培养基的 15ml 离心管中, 1000rpm 离心 5min;
- 2. 弃上清,沉淀用 6ml 完全培养基重悬,接种 25cm² 培养瓶,于 37℃, 5%CO₂细胞培养箱中培养;
- 4. 第二天,换用新鲜完全培养基继续培养。

#### 细胞冻存

- 1. 细胞生长至覆盖培养瓶的 80%面积时,弃 25cm² 培养瓶中的培养液,用 PBS 清洗细胞一次;
- 2. 添加 0.25%胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中,倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后加入完全培养液终止消化,轻轻吹打细胞使之脱落,然后将悬液转移至 15ml 离心管中,1000rpm 离心 5min;
- 3. 用适量的冻存液(FBS: DMSO=9: 1) 重悬细胞,并放置于冻存管中:
- 4. 先将细胞冻存管放置于-20℃ 1.5h,然后将其移入-80℃过夜,24h 后转入液氮中进行长期保存。使用程序降温盒可直接放入-80℃。