



**EK-Bioscience**

上海酶研生物科技有限公司

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

## 产品名称

Karpas-299

(Cat. No: CC-Y1841)

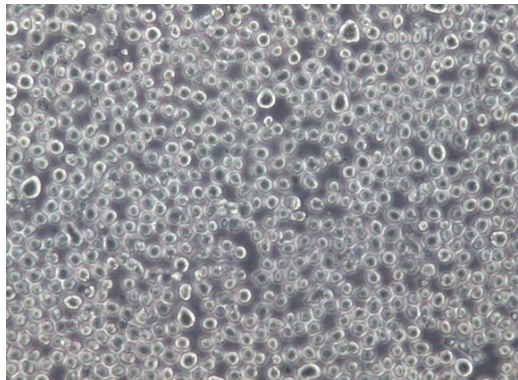
## 适用范围

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+20% FBS+1% P/S

## 细胞图片



订购邮箱: [sh@elisakits.cn](mailto:sh@elisakits.cn)

技术电话: [13162438938](tel:13162438938) (微信同号)

销售电话: [13564895879](tel:13564895879) (微信同号)

官方网站: [www.elisakits.cn](http://www.elisakits.cn)

## 产品描述

种属: 人源 (*Homo sapiens*)  
组织: 外周血 (Peripheral blood)  
疾病: ALK 阳性间变性大细胞淋巴瘤  
(ALK-positive anaplastic large cell lymphoma)  
基本形态: 淋巴母细胞样 (lymphoblast)  
生长特性: 悬浮 (suspension)  
培养环境: 37°C , 95%AIR, 5%CO2

## 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  $3 \times 10^5 / ml$  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。(**不要两管同时复苏**)

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。



**EK-Bioscience**

**上海酶研生物科技有限公司**

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

**产品名称**

**Karpas-299**

(Cat. No: CC-Y1841)

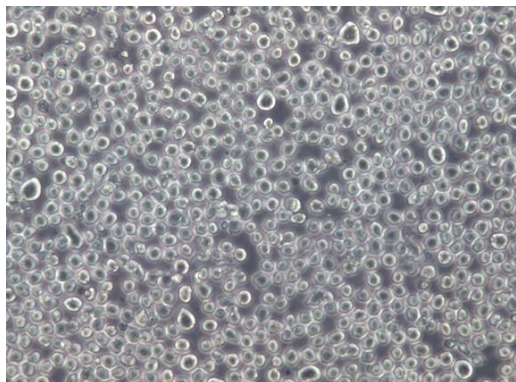
**适用范围**

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+20% FBS+1% P/S

**细胞图片**



**订购邮箱:** [sh@elisakits.cn](mailto:sh@elisakits.cn)

**技术电话:** [13162438938](tel:13162438938) (微信同号)

**销售电话:** [13564895879](tel:13564895879) (微信同号)

**官方网站:** [www.elisakits.cn](http://www.elisakits.cn)

## 细胞传代

待细胞达到一定密度（不超过  $1 \times 10^6/\text{ml}$ ）可按照以下方法换液培养或传代。

**方法①:** 收集细胞，1000rpm 离心 5min，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: 3 的比例分到新的含培养基的新皿中或者瓶中。

**方法②:** 可选择半数换液方式，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 的比例分到新的含培养基的新皿中或者瓶中。

## 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°C 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；

3) 弃上清，沉淀用 6ml 完全培养基重悬，接种 25cm<sup>2</sup> 培养瓶，于 37°C，5%CO<sub>2</sub> 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. 将细胞悬液转移至 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；

2. 用适量的冻存液 (FBS: DMSO=9 : 1) 重悬细胞，并放置于冻存管中；

3. 先将细胞冻存管放置于 -20°C 1.5h，然后将其移入 -80°C 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°C。