

人卵巢透明细胞癌

(ES-2)

细胞介绍

ES-2细胞系建自45岁女性黑人的外科肿瘤标本。该肿瘤为低分化卵巢透明细胞癌。该细胞最初生长在软琼脂中。在裸鼠中成瘤。该细胞对多种化疗药物包括 doxorubicin, cisplatin, carmustine, etoposide 和 cyanomorpholinodoxorubicin (MRA-CN)表现出低到中等的耐受性。ES-2细胞表达低水平的P糖蛋白。

细胞特性

- 1) **来源**：透明细胞癌，卵巢
- 2) **形态**：成纤维细胞
- 3) **含量**： $>1 \times 10^6$ 个/mL
- 4) **污染**：支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性
- 5) **规格**：T25瓶或者1mL冻存管包装

运输和保存：可选择干冰运输及发送复苏存活细胞方式：(1)干冰运输，收到后立即转入液氮冻存或直接复苏；(2)存活细胞，收到后应继续生长，传代达到细胞生长状态良好时，再进行冻存。具体操作见细胞培养步骤。

细胞用途：仅供科研使用。

细胞培养步骤

- 1) **培养基及培养冻存条件准备**：
 1. 准备 McCoy, s 5A 培养基((McCoy, s 5A Media, SIGMA, M4892, 添加 NaHCO_3 2.2g/L), 90%; 优质胎牛血清, 10%。
 2. 培养条件：气相：空气, 95%; 二氧化碳, 5%。温度：37摄氏度, 培养箱湿度为 70%-80%。
 3. 冻存液：90%完全培养基, 10%DMSO, 现用现配。液氮储存。

2) 细胞处理：

复苏细胞：将含有1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴中迅速摇晃解冻，加入4mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心4分钟，弃去上清液，补加1-2mL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10cm皿中，加入约8ml培养基，培养过夜）。第二天换液并检查细胞密度。

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：

弃去培养上清，用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次。

力口2mL消化液(0.25%Trypsin-0.53mMEDTA)于培养瓶中，置于37°C培

养箱中消化1-2分钟，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少量培养基终止消化。

按 6-8ml/瓶补加培养基，轻轻打匀后吸出，在 1000RPM 条件下离心 4 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。

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，加入约 1ml 含血清的培养基后加入冻存管中，再添加 10%DMSO 后进行冻存。

注意事项：

收到细胞后，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染，请立即与我们联系。

所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。