

人?{转移肝癌细胞 (HCCLM3)

细胞介绍

用人肝癌细胞株 MHCC97-H 接种裸鼠,进行 3 次肺转移筛选,取肺转移瘤建成皮下接种后高度自发性肺转移的肝癌细胞系。

细胞特性

1) 来源:肝癌

2) 形态:上皮细胞样,胞质内有颗粒

3) **含量:>lxl**()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 ImL 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 DMEM 培养基(DMEM, GIBCO, 货号 11965-092);北美胎牛血清(United States , GIBCO, 货号 16000-044), 10%:双抗 1%。
- 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%血清,10%DMSO,现用现配。液氮储存。
- 2) 细胞处理:
- 1. 复苏细胞:将含有 ImL 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 I-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 I○cm 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。
- 2. 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□ 2m □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。

订购热线:4008-898-798 021-61725725 QQ:2881505690 监督电话:13818158258



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 I-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。

下面 T25瓶为例;

细胞冻存时,弃去培养基后,PBS 清洗瓶底 1-2次后加入 lml 胰酶,细 胞变圆脱落后,加入 2ml 完全培养基终止消化,可使用血球计数板计数。

1000RPM 离心 5 分钟去掉上清。用血清重悬浮,加 DMSO 至最终浓度为 10%。加入 DMSO 后迅速混匀,按每 ImI 的数量分配到冻存管中,注意冻存 管做好标识。本公司按每个冻存管细胞数目大于 1X106 个细胞冻存。

将冻存管置于程序降温盒中,放入-80度冰箱,至少2个小时以后转入液 氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。

注意事项:

收到细胞后, 若发现干冰己挥发干净、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,并请注 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。

订购热线:4008-898-798 021-61725725 QQ:2881505690 监督电话:13818158258