

人宫颈癌细胞
(HeLa)

细胞介绍

角蛋白免疫过氧化物酶染色阳性。有报告称 MS751 细胞含有人乳头状瘤病毒 18 (HPV-18) 序列。据报道, p53 表达水平低, pRB(成视网膜细胞瘤抑制因子)表达水平正常。

细胞特性

- 1) 来源 : 宫颈腺癌
- 2) 形态 : 上皮细胞样
- 3) 含量 : $>1\times10^6$ 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 MEM 培养基(GIBCO, 货号 41500034, 添加 NaHCO_3 1.5g/L, 丙酮酸钠 0.11g/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 10cm² 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。

加入 2mL 消化液 (0.25% Trypsin-0.53mM EDTA) 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。

对于悬浮细胞，传代可参考以下方法：

方法一：收集细胞，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。

方法二：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 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。悬浮细胞冻存时，应将细胞 收集，1000RPM 条件下离心 4 分钟，少量保存上清液（防止细胞吸走），加 入部分新鲜培养基，加入到冻存管中，在冻存管中加入 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。