

人膀胱移行细胞癌细胞

(J82)

细胞介绍

电子显微镜下可观察到数目不同的粗面内质网和突出微丝。含 raMH-ras)癌基因。 细

胞特性

- 1) 来源：膀胱移行细胞癌
- 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：使用含有优质胎牛血清的 2mL 冻存管发送存活细胞。收到细胞后， 可在 1000RPM， 常温条件下， 离心 5min 后， 于洁净操作台弃去上清， 加入推荐 使用的培养基后转移至 10cm 培养皿或者 T25培养瓶中培养， 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(MEM, GIBCO, 货号 41500034, 添加 NaHCO₃1.5g 八, 丙酮 酸钠 0.11g 八), 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 2m L 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。