

人肺癌细胞 (NCI-H3255)

## 细胞特性

1) 来源:肺癌

2) 形态:上皮细胞样,贴壁生长

3) **含量:**>1x10<sup>6</sup> 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 2m1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 1○cm 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 RPIVM-1640 培养基(RPIVM-1640:GIBCO, 货号 31800022, 添加 NaHCO<sub>3</sub>1.5g八, D-葡萄糖 2.5g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 1〇cm 皿中,加入约8m1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 | 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 6-8m1/瓶补加培养基, 轻轻打匀后吸出, 在 1000RPM条件下离心 4 分

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



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 lml含血清的培养基后 加入冻存管中,再 添加 1〇%DMSO 后进行冻存。

# 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