

## 中国仓鼠卵巢细胞 (CHO)

### 细胞介绍

1957 年从成年仓鼠的活组织切片中建立。

### 细胞特性

- 1 来源：仓鼠卵巢
- 2 形态：成纤维细胞样
- 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

### 细胞接受后的处理：

- 1) 收到细胞后，请检查是否漏液，如果漏液，请拍照片发给我们。
- 2) 请先在显微镜下确认细胞生长状态，去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37°C 培养约 2-3h。
- 3) 弃去 T25 瓶中的培养基，添加 6ml 本公司附带的完全培养基。
- 4) 如果细胞长满（90%以上）请及时进行细胞传代，传代培养用 6ml 本公司附带的完全培养基。

接到细胞次日，请检查细胞是否污染，若发现污染或疑似污染，请及时与我们取得联系。

细胞用途：仅供科研使用。

### 细胞培养步骤

#### 一· 培养基 及 培养 冻存 条件准备：

- 1) DMEM 培养基(GIBCO,货号 12800017，添加  $\text{NaHCO}_3$  1.5g/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。

#### 二· 细胞 处理：

1) 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。

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：

1. 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。
2. 加 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。
3. 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。
4. 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。

3) 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：

1. 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。

2. 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。