

猴胚胎肾上皮细胞 (marcl45)

细胞特性

1) 来源:肾

2) **含量:>lxl**()⁶ 个/mL3) **污染:**支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性

4) **规格:T**25 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 D/F12 培养基(D/F12, GIBCO, 货号 C11330500BT); 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 lmL 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻,离 心管加入 4mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4-5 分钟,弃去上清 液,补加 I-2mL 培养基后吹句。然后将所有细胞悬液加入 T25 培养瓶中培养, 补加培养基至 6ml。
- 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□ lm [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 2ml 完全培养基 终止消化。

轻轻打匀后吸出,在1000RPM条件下离心5分钟,弃去上清液,加I-2mL 培养液后吹匀。

将细胞悬液按 1:2 到 1:5 比例分到新的含 6ml 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;

1.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 氦灌储存。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。