

中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

PC 61 5.3 [PC 61; PC 61.5.3] 杂交瘤细胞 CD25

使用说明书

细胞名称	PC 61 5.3 [PC 61; PC 61.5.3] 杂交瘤细胞 CD25
Cell name	
货号	ZQ 0439
NO.	
描述 Description	动物经 B6.1 小鼠的细胞毒性 T 细胞株进行免疫。脾细胞与 P3X63Ag8.653 骨髓瘤细胞融合。该抗体阻断 IL-2 的结合及 IL-2 依赖的生长刺激,与 IL-2 受体形成免疫共沉淀。检测表明肢骨发育畸形病毒(鼠痘)阴性。在本库通过支原体检测。
种属 Species	大鼠 X 小鼠
组织来源	大鼠 B 细胞,小鼠骨髓瘤
Tissue	
形态	淋巴母细胞
Morphology	XX
培养特性	悬浮
Culture Properties	
安全性	所有肿瘤和病毒转染的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
Safety	作,并请注意防护
培养基 Culture Medium	推荐自配培养基: DMEM 高糖(品牌:中乔新舟 货号: ZQ-100)+10%FBS(中乔新舟 货号: AU0600)+1%双抗(中乔新舟 货号: CSP006) 配套完全培养基:(品牌:中乔新舟 货号: ZQ-120) 温度: 37℃ 气相: 95%空气,5%二氧化碳
细胞复苏 Cell Thawing	注意:低温保存的细胞非常脆弱,请将冻存管放入 37℃的水浴中解冻,尽快复苏细胞。 1.在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶分别加入约 2ml 和 7ml 培养基。 2.将冻存管放入 37℃水浴中,握住冻存管晃动,直到内容物完全融化。立即将冻存管从水浴中取出,擦干并喷洒 75%乙醇,移至无菌区。 3.小心地拆卸盖子,不要碰到里面的螺纹,用移液枪轻轻吸出细胞,加入到准备好的 15ml 离心管中 1000rmp, 5min 离心。 4.弃上清,轻弹管底将细胞弹散,加入约 1ml 培养基重悬细胞并转入 T-25 培养瓶中,轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布。如有必要,松开阀盖,以便气体交换。 5.将培养瓶放入 CO₂ 培养箱中培养。 6.过夜后,观察细胞形态和数量,及时补充培养基(补液量不要超过原体积)。
传代 Subculturing	收到细胞后,请对细胞培养瓶外表进行消毒,将细胞置于培养箱中进行 1-2 小时的缓冲,待其恢复细胞基本生长状态后,将整瓶细胞及培养液分批离心,详细操作参考下面步骤。 1. 缓冲后,用 75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内,严格无菌操作,打开细胞培养瓶,若培养瓶上无特殊标注,以 1000rmp, 5min 将所有细胞悬液分别离心后

传真 FAX: 021-51262077 E-mail: sales@zqxzbio.com

地址: 上海市长江南路 180 号 A 区 402-406 室



中乔新舟

Web:www.zgxzbio.com

	Web:www.zqxzbio.com
	收集于离心管中,半悬浮细胞,悬浮细胞操作同上。 2.根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养(建议第一次处理时分2个T-25培养瓶培养每瓶加培养基约7ml),第二天根据培养基颜色和细胞密度判断后补液; 3.对于悬浮细胞和半悬浮细胞,请根据细胞数量、培养基体积和培养基颜色判断后及时进行补液(补液量不要超过原体积)。 4.待细胞密度达到80%以上,可进行分瓶或换液,换液时将所有细胞培养液1000rmp,5min离心,不建议频繁进行离心。 5.离心后弃上清,加入新鲜培养基重悬细胞,根据细胞数量分瓶培养。6.如果没有特别说明,收到细胞后的第一次传代比例为1:2,培养液必须常温。注:1.观察细胞密度最好用(4X物镜)低倍镜观察,以便正确的判断细胞密度;观察细胞形态请用(10X或20X)高倍镜观察; 2. 瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养; 3. 悬浮细胞聚团生长:如果在培养期间出现较大团块时可在补液时轻轻吹匀细胞,有部分小团块属于正常现象;细胞达到传代密度时出现较大团块,将细胞离心后去除上清轻弹管底沉淀再重悬进行接种; 4.细胞对血清质量较为敏感,建议使用进口大品牌优质血清进行培养; 5.瓶中运输的培养液不能重复使用,请及时更换新鲜培养液; 6.请保持无菌操作,瓶盖开启前请将培养瓶瓶口再次消毒、过火; 7.对于半悬浮细胞,如有必要可用低浓度消化液消化贴壁细胞。
保存	冻存条件: 无血清细胞冻存液(中乔新舟 <u>货号: CSP042</u>)
Storage	保存条件: 液氮存储
供应限制	仅供研究之用
Product Use	
常见问题及解决方案 Questions and solutions	1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂,漏液等,如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。 2.贴壁细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,如细胞大部分又贴回瓶底,表明细胞活力正常,剩余少量漂浮的细胞可以去掉,留 8-10ml 培养液培养观察,细胞生长至汇合度到达 85%左右,进行消化传代;如细胞仍不贴壁,将细胞离心收集转到新培养瓶,原培养瓶加部分培养液继续培养,注意观察。如细胞仍不能贴壁,请用台盼蓝染色鉴定细胞活力,并请及时拍照(多倍数多视野),包括染色照片,并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法) 3.悬浮细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,将整瓶细胞及培养液分批离心(1000mp, 5min),加入适量培养基,根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。(以上仅为悬浮细胞处理方法) 4.半悬细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察,将整瓶细胞培养液分上层悬浮细胞离心(1000mp, 5min),重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞消化下来,与上层悬浮细胞和入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞消化下来,与上层悬浮细胞和入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞消化下来,与上层悬浮细胞和入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞的营养条件,防止贴壁细胞缺乏营养。(以上仅为半悬细胞处理方法)如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系,我们的技术人员会一直跟踪指导。