

## HBE 人支气管上皮细胞

### 使用说明书

|                              |   |
|------------------------------|---|
| 细胞名称<br>Cell name            | HBE 人支气管上皮细胞  |
| 货号<br>NO.                    | ZQ 0001   |
| 种属<br>Species                | 人   |
| 组织来源<br>Tissue               | 支气管   |
| 形态<br>Morphology             | 上皮  |
| 培养特性<br>Culture Properties   | 贴壁  |
| 传代比例<br>Subcultivation Ratio | 建议传代 1:2;<br>建议尽量保种靠前代次细胞，后期传代比例请根据具体细胞生长情况调整。  |
| 安全性<br>Safety                | 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作，并请注意防护   |
| 培养基<br>Culture Medium        | <b>推荐培养基：500 ml 基础培养基+5ml 细胞生长因子+5ml 青霉素/链霉素溶液</b><br><b>推荐完全培养基：( 中乔新舟 货号：ZQ-1322 )</b><br><b>温度：37°C</b><br><b>气相：95%空气，5%二氧化碳</b>  |
| 细胞复苏<br>Cell Thawing         | 注意:1.低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入 37°C 的水浴中解冻，尽快复苏细胞。<br>2.提前室温预热培养基。<br>1.在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基；<br>2.将冻存管放入 37°C 水浴锅中，握住冻存管不停晃动，直到内容物完全融化。然后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；<br>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悬液，加入到准备好的 15ml 离心管中， <b>1000rpm 离心 5min</b> ；<br>4.弃上清后，轻弹离心管底部分散细胞沉淀，加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的 T25 培养瓶（建议加液量：5~7ml）；<br>5.轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布，如有必要（如使用不透气瓶），松开阀盖，以便气体交换。<br>6.将培养瓶放入 CO <sub>2</sub> 培养箱中培养。 |
| 传代<br>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，<br><b>待细胞恢复基本生长状态后</b> ，进行后续细胞实验。<br>在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况：<br>(一) 细胞未长至 85% 时，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， <b>若培养瓶上无特殊标注</b> ，吸去剩余培养液，只留 6-8ml 培养液继续培养。<br>(二) 细胞已长满（达 85-95%）。即可进行传代，具体步骤如下：   |

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627      免费热线: 4000389959

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

|                                      |   |
|--------------------------------------|---|
|                                      | <p>1.弃去培养液,用PBS洗涤1-2次;</p> <p>2.加入1.0ml胰酶消化液,37℃消化(消化时间根据不同细胞及所用胰酶有所差异),显微镜下观察细胞消化情况,若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落,则迅速拿回操作台,加入至少双倍的完全培养液,终止消化并轻轻吹打细胞1-2次,使其变成单细胞悬液;</p> <p>3.将细胞收集于离心管中离心1000rmp/5min,弃上清,轻弹管底,将细胞弹散;</p> <p>4.加入新鲜培养基重悬细胞,进行传代;</p> <p>5.如果没有特别说明,建议收到细胞后的第一次传代比例为1:2。</p> <p><b>注:</b> 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;</p> <p>2.推荐使用<b>0.05%胰酶/EDTA</b>消化液;</p> <p>3.瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养;</p> <p>4.有些细胞贴壁不牢,如发现贴壁细胞有脱落,可离心<b>重悬</b>后接种到新瓶内。</p> <p><b>5.该细胞所用完全培养基为无血清培养基,消化时不能当做终止液,需要用含10%FBS的完全培养基终止消化。</b></p>  |
| 保存<br>Storage                        | 冻存条件: 无血清细胞冻存液(中乔新舟 货号: <b>CSP042</b> )<br>保存条件: 液氮存储   |
| 供应限制<br>Product Use                  | 仅供研究之用  |
| 常见问题及解决方案<br>Questions and solutions | <p>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。</p> <p>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)</p> <p>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(1000rmp, 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)</p> <p>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,将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心(1000rmp, 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,与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层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)</p> <p>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。</p> |