

中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

WERI-Rb-1-GFP 人视网膜神经胶质瘤细胞-绿色标记

使用说明书

细胞名称	WERI-Rb-1-GFP 人视网膜神经胶质瘤细胞-绿色标记
Cell name	
货号	GZQ0040
NO.	
	WERI-Rb-I 细胞株是 1974 年 R.M. McFall 和 T.W. Sery 建立的两株人眼癌细胞系中的一株。细胞
描述	能在 Difco Bacto-Agar 中存活但不形成克隆。扫描电镜显示在表面囊泡,板状伪足和微绒毛在数
Description	量上和频率上的改变。细胞分化研究,肿瘤治疗的动物模型和生化评价都涉及这株细胞。在本库
1,	通过支原体检测。在本库通过 STR 检测。
种属	人
Species	
组织来源	器官:眼睛,组织:视网膜,疾病:视网膜母细胞瘤
Tissue	
形态	圆形细胞聚集成葡萄状
Morphology	
培养特性	悬浮
Culture Properties	
传代比例	建议首次传代 1.2
Subcultivation	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。
Ratio	
	通过慢病毒感染的方式使 WERI-Rb-1 细胞稳定表达绿色荧光蛋白(Green Fluorescent Proteins), 感染后经嘌呤霉素(puromycin)筛选获得稳转细胞株,具体操作过程详见检测报告。建议收到细胞
产品描述	后先进行细胞体外分析,并及时向我们反馈;扩增时用含 puro(1-2ug/ml)的完全培养基维持培
Product description	养,请务必在动物实验前再次进行检测,若没有进行检测影响了您的实验,本公司将不承担您的
	实验损失。
	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
Safety	意防护
	推荐自配培养基:RPMI-1640(中乔新舟 货号:ZO-200)+10%胎牛血清(中乔新舟 货号:AU0600)
\(\psi\) ★ 甘	+1%双抗(中乔新舟 <u>货号: CSP006</u>)
培养基 Culture Medium	配套完全培养基: (中乔新舟 货号: <u>ZO-220</u>)
Culture Medium	温度: 37℃
- XZ	气相: 95%空气, 5%二氧化碳
LD.	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。
	2.提前室温预热培养基。
	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。
细胞复苏	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
Cell Thawing	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,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

地址: 上海市长江南路 180 号 A 区 402-406 室



中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

	171 471 73 web:www.zqxzbio.com
	布。如有必要,松开阀盖,以便气体交换。
	5.将培养瓶放入 CO ₂ 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	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 1000mmp, 5min 将所有细胞悬液分别离心后收集于离心管中,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 85%以上,可进行分瓶或换液,换液时将所有细胞培养液 1000mmp,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. 悬浮细胞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;3.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; 4. 瓶中运输的培养液不能重复使用,请及时更换新鲜培养液; 5. 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; 6. 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 货号: CSP042)
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)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。

免费热线: 4000389959