

中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

SJSA-1 人骨肉瘤细胞

使用说明书

细胞名称	SJSA-1 人骨肉瘤细胞
Cell name	
货号	ZQ 0608
NO.	
描述	Y.X
Description	
种属	A
Species	
组织来源	
Tissue	
形态	成纤维细胞
Morphology	
培养特性	贴壁
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作,
Safety	并请注意防护
	推荐自配培养基: RPMI-1640 (品牌: 中乔新舟 货号: ZQ-200) +10%FBS (品牌: 中乔新
	舟 货号: <u>ZQ500-A</u>) +1%双抗(中 乔新舟 <u>货号: CSP006</u>)
培养基	配套完全培养基: (品牌:中乔新舟 货号: <u>ZQ-201</u>)
Culture Medium	
	温度: 37℃ 气相: 95%空气, 5%二氧化碳
	注意:1.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 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基;
	2.将冻存管放入 37℃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
/m ∏h /c th'	冻存管从水浴中取出,擦干并喷洒 75%乙醇,移至无菌区;
细胞复苏	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
Cell Thawing	15ml 离心管中,1000rpm 离心 5min;
	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);
200	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
[XA]	交换。
	6.将培养瓶放入 CO ₂ 培养箱中培养。
	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,
	待细胞恢复基本生长状态后,进行后续细胞实验。
传代	在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况:
	(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
Subculturing	操作,打开细胞培养瓶, <mark>若培养瓶上无特殊标注</mark> ,吸去剩余培养液,只留 6-8ml 培养液
	继续培养。
	(二)细胞已长满(达 85-95%)。即可进行传代,具体步骤如下:

免费热线: 4000389959



中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

	1.弃去培养液,用 PBS 洗涤 1-2 次;
	2.加入 1.0ml 胰酶消化液, 37℃消化约 3min,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,使其变成单细胞悬液;
	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;
	4.加入新鲜培养基重悬细胞,进行传代;
	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。
	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.推荐使用 <mark>0.25%胰酶</mark> /EDTA 消化液;
	3.瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养;
20	4.有些细胞贴壁不牢,如发现贴壁细胞有脱落,可离心 <mark>重悬</mark> 后接种到新瓶内。
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	
	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),
상, 더 어르 프 <i>및 사</i> 기사 스타	包括染色照片,并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法)
常见问题及解决方案	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。
Questions and solutions	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)
	│ │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)
XX	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。
	1