## PLC/PRF/5 人肝癌亚力山大细胞

## 产品基本信息

细胞名称: PLC/PRF/5 人肝癌亚力山大细胞

种属来源:人组织来源:肝

细胞形态:上皮细胞样 生长特性:贴壁生长

培养基:: MEM+10% FBS+1%PS

生长条件:气相:95%空气+5%二氧化碳;温度:37℃

传代方法: 1:2至1:3,每周2-3次 冻存条件: 无血清冻存液,液氮储存

支原体检测:无

## 细胞培养操作

- 1) **复苏细胞:** 将含有 1 mL 细胞悬液的冻存管在 37℃水浴中迅速摇晃解冻,加 4 mL 培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3 min,弃去上清液,加 1-2 mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入含适量培养基的培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入 6 cm 皿中,加入约 4 mL 完全培养基,培养过夜)。第三天换液并检查细胞密度。
- 2)细胞传代:如果细胞密度达80%-90%,即可进行传代培养。
- a、弃去培养上清,用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。
- b、加入 0.25%Trypsin-0.02% EDTA 消化液于培养瓶中(T25 瓶 1-2ml, T75 瓶 2-3ml),使消化液浸润所有细胞,将培养瓶置于 37℃培养箱中消化 3-5min(难消化的细胞可以适当延长消化时间),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 3-4ml 完全培养基终止消化。轻轻打匀后装入无菌离心管中,1000 rpm 离心 5 min,弃去上清液,补加 1-2 mL 培养液后吹匀。
- c、将细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 6-8 mL 培养基的新皿中或者瓶中,置于培养箱中培养。
- 3)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;
- a、收集细胞及细胞培养液,装入无菌离心管中,1000 rpm 条件下离心 4 min,弃去上清液,用 PBS 清洗一遍,弃尽 PBS,进行细胞计数。
- b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液,使细胞密度 5×10<sup>6</sup>~1×10<sup>7</sup>/mL,轻轻混匀,每支冻存管冻存 1mL 细胞悬液,注意冻存管做好标识。
- c、将冻存管放入-80℃冰箱,24 h 后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。

## 培养注意事项

- 1. 收到细胞后首先观察细胞瓶是否完好,培养液是否有漏液、浑浊等现象,**干冰运输的细胞检查干冰是否完全挥发,细胞是否解冻,**若有上述现象发生请及时和我们联系。
- 2. **仔细阅读细胞说明书,了解细胞相关信息,如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等,确保细胞培养条件一致**,若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题,责任由客户自行承担。
- 3. 用 75%酒精擦拭细胞瓶表面,显微镜下观察细胞状态。因运输问题,部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片,是正常现象。.观察好细胞状态后,75%酒精消毒瓶壁将 T25 瓶置于 37℃培养箱放置 2-4h。
- 4. 请客户用相同条件的培养基用于细胞培养。
- 5. 建议客户收到细胞后前3天各拍几张细胞照片,记录细胞状态,便于和我司技术部沟通交流。由于运输的原因,个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,告知细胞的具体情况,以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。
- 6.该细胞仅供科研使用。
- 7. <u>说备注:运输用的培养基(灌液培养基)不能再用来培养细胞,请换用按照明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。 收到细胞后第一次传代建议 1: 2 传代 。</u>
- 8. 注意: 1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 皿。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿。