

CTLL-2 小鼠 T 淋巴细胞

产品基本信息

细胞名称：CTLL-2，小鼠 T 淋巴细胞

种属来源：小鼠

组织来源：T 细胞

细胞形态：淋巴母细胞样

生长特性：悬浮生长

培养基：RPMI-1640+10% FBS+100IU/ml IL2 或 mouseIL2+1% P/S

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

注意：1、该细胞复苏第一、二天死亡下降到 10%正常，一般第四天恢复。

2、细胞一三五传代，按 0.02M/ml-0.02M/ml-0.015M/ml 铺瓶

3、需及时传代，密度超过 0.5M/ml，24H 后细胞大量死亡

4、最高养 4 个月，约传代 50 次

5、冻存密度应达到 6-10M/管

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 20%FBS 含 200IU IL2 的培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3-5 min，弃去上清液，加 1-2 mL 培养基后轻轻吹匀。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 培养基，培养过夜）。第二天换液（培养基补足到 10ml，加入 100IU IL2）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。

收集细胞，1000RPM 条件下离心 3-5min 分钟，弃去上清液，补加 1-2ml 培养液后吹匀，将细胞悬液按 0.02M/ml 的密度分到含新培养基的新皿中或者瓶中。

在 IL2 充分的情况下，细胞生长旺盛，隔天细胞数翻 10 倍以上，需及时传代，密度超过 0.5M/ml，24H 后细胞大量死亡。

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，然后进行细胞计数。

b、根据细胞数量对应加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 6-10M/管，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，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 4-6h。
4. 贴壁细胞可以消化，悬浮细胞直接混匀收集细胞，900 rpm-1000 rpm 离心 3 min，弃上清。加 5 mL PBS 重悬细胞，再 900 rpm-1000 rpm 离心 3 min，，用新鲜的完全培养基重悬细胞，并接种到新的培养瓶或培养皿中，置于培养箱中进行培养。
5. 请客户用相同条件的培养基用于细胞培养。
6. 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。
7. 该细胞仅供科研使用。
8. 备注：运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。

悬浮细胞收货注意事项：

1、收货时需镜下拍照（看密度、状态）

2、静置后需镜下拍照（看整体密度）

- a. 如密度 50%以下，建议换液并竖瓶培养
- b. 如密度 50%-80%，建议换液培养，隔天观察密度
- c. 如密度 90%，建议传代

3、换液及传代处理前，培养瓶竖着放置至少半小时（使细胞沉到瓶底）；收集上清，必须将瓶内所有培养基（70ml）全部收集！并用 PBS（10ml）润洗瓶底并收集！离心转速为 1000rpm，3-5min。