

# 人脑胶质瘤细胞

## 细胞基本信息

|       |                                       |
|-------|---------------------------------------|
| 细胞名称  | <b>人脑胶质瘤细胞</b>                        |
| 细胞品牌  | <b>金少源生物</b>                          |
| 种属来源  | 人                                     |
| 组织来源  | 心脏皮肤                                  |
| 生长特性  | 贴壁生长                                  |
| 细胞形态  | 上皮细胞样                                 |
| 细胞简介  | /                                     |
| 支原体检测 | 无                                     |
| 细胞规格  | 5x10 <sup>5</sup> cells/T25 或 1mL 冻存管 |
| 培养基   | DMEM+10%FBS+PS                        |
| 培养条件  | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C               |
| 冻存条件  | 无血清冻存液，液氮储存                           |
| 细胞代数  | 第1代                                   |
| 细胞货期  | 现货，1周左右                               |
| 发货方式  | 复苏发货（免运输费用）/ 冻存发货（需加干冰运输费用）           |
| 供应范围  | 仅限于科研实验使用，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用         |
| 特别说明  | 具体操作步骤以随货产品说明书为主                      |

## 细胞培养操作

|      |   |
|------|---|
| 收货处理 | 取出T25细胞培养瓶，用75%酒精消毒瓶身，拆下封口膜，放入37°C、5%CO <sub>2</sub> ，饱和湿度的细胞培养箱中静置3-4h，以稳定细胞状态       |
| 细胞复苏 | 将含有1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴中迅速摇晃解冻，加4mL培养基混合均匀。在1000 rpm条件下离心3min，弃去上清液，加1-2mL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 盘中,加入约 4 mL 培养基, 培养过夜)。第二天换液并检查细胞密度。  |
| 传代密度 | 细胞密度达 80%-90%, 即可进行传代培养  |
| 传代比例 | 首次传代建议 1: 2 传代, 1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 盘。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 盘   |
| 传代方法 | <p>a、弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。</p> <p>b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.02%EDTA) 于培养瓶中, 使消化液浸润所有细胞, 将培养瓶置于 37°C 培养箱中消化 1 -3min (视细胞消化情况而定), 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 2-3mL 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。</p> <p>c、将细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8 mL 培养基的新盘中或者瓶中, 置于培养箱中培养。</p> |
| 细胞冻存 | <p>待细胞生长状态良好时, 可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为例</p> <p>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。</p> <p>b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液, 使细胞密度 <math>5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / mL</math>, 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。</p> <p>c、将冻存管放入 -80°C 冰箱, 24 h 后转入液氮罐储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p>                           |

## 注意事项

|      |   |
|------|---|
| 重要提醒 | <p>1.培养基于 4°C 条件下可保存 3-6 个月。</p> <p>2.在细胞培养过程中, 请注意保持无菌操作。</p> <p>3.传代培养过程中, 胰酶消化时间不宜过长, 否则会影响细胞贴壁及其生长状态。</p> <p>4.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。</p>   |
| 到货须知 | <p>1.收到细胞后, 首先观察并拍照记录细胞瓶是否完好, 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。</p> <p>2.静置完成后, 取出细胞培养瓶, 镜检、拍照 (当天以及第 2,3 天请拍照), 记录细胞状态 (所拍照片将作为后续服务依据); 建议细胞传代培养后, 定期拍照、记录细胞生长状态。</p> <p>3.由于运输的原因, 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。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。</p> <p>4.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。</p> |

## 售后服务

### 细胞予重发

1. 细胞运输途中遭遇的各种问题，细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。
2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。
3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。
4. 常温发货的细胞静置 2 小时后，干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，绝大多数细胞未存活，经核实后，重发。
5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，出现污染，经核实后，重发。
6. 细胞活性问题，请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果，用台盼蓝染色法鉴定细胞活力，经核实后，重发。

### 细胞不予重发

1. 客户操作造成细胞污染，不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。
3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。
4. 细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。
6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。

### 备注：

金少源生物客户在细胞培养过程中，有任何技术问题可以拨打免费服务电话 4008-723-722，我们随时给予实验中的解答。

