

仅 供 科 研 使 用

# 人 免 疫 球 蛋 白

l a m b d a 骨 髓 瘤 细 胞

带 荧 光 素 酶

M M . 1 S / L U C

- 品牌：金少源生物
- 规格： $1 \times 10^6$  cells/T25 培养瓶
- 货号：JSY-CC1459
- 用途：仅供科研使用



## 产品介绍：

中文名称	人免疫球蛋白 lambda 骨髓瘤细胞带荧光素酶
英文名称	MM.1S/LUC
产品货号	JSY-CC1459
基本形态	淋巴母细胞样
培养条件	1640+10%FBS
生长特性	混合生长
传代比例	1: 2
培养环境	37°C, 5%CO2, 95%AIR
备注	1.悬浮细胞离心收集，贴壁细胞消化处理。2、每传 10 代左右，用嘌呤霉素 (4ug/ml) 巩固一下。

## 冻存细胞到货处理：

1、收到细胞后，检查外包装情况和箱内是否还有干冰。如有外包装破损干冰已完全挥发等问题，请即时联系。

2、将细胞取出转移至液氮或 -80 度冰箱保存，建议尽早复苏。

3、复苏第一管如有活性状态问题及时与我们联系，会有技术人员与您沟通指导后再复苏第二管。特别说明：未与我方联系擅自复苏第二管出现问题不予售后。

## 细胞复苏：

1、从液氮中取出细胞冻存管（注意：佩戴防爆管面具），快速将其置入 37°C 水浴中解冻，直至冻存管中无结晶，然后用 75% 的酒精擦拭冻存管外壁。

2、将冻存管中的细胞移至含 5ml 完全培养基的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min。

3、弃上清，沉淀用 5ml 完全培养基重悬，接种 T25 培养瓶，于 37°C, 5%CO2 细胞培养箱中培养。

4、第二天，换用新鲜完全培养基继续培养。



## 细胞传代：

1、方法一：收集细胞悬液，至离心管中 1000rpm 离心 5min，弃上清，加 1-2mL 完全培养基重悬，按 1 : 2 的比例进行分瓶传代，补充新的完全培养基至 5-8ml/瓶，最后放入 37°C,5%CO2 细胞培养箱中培养。

2、方法二：可选用半换液方式，将 T25 瓶子竖起来，轻轻拍打两下，在培养箱静置 10 分钟，肉眼可见大部分细胞沉在底部，轻轻吸去半数培养基后，将剩余细胞悬起，将细胞悬液按 1: 2 比例分瓶，补充新的完全培养基至 5-8ml/瓶，最后放入 37°C,5%CO2 细胞培养箱中培养。

## 细胞冻存：

1、细胞生长至覆盖培养瓶的 80% 面积时，弃 T25 培养瓶中的培养液，用 PBS 清洗细胞一次。

2、添加 0.25% 胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中，倒置显微镜下观察，待细胞回缩变圆后加入 5ml 完全培养液终止消化，再轻轻吹打细胞使之脱落，然后将悬液转移至 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min。

3、弃上清，沉淀细胞加入 1ml/支的无血清冻存液，混匀后加入冻存管中。（如：冻一支，加入 1ml 无血清冻存液）

4、将冻存细胞直接放入 -80°C 冰箱即可；如后期要将细胞转入液氮罐中，需在 -80°C 冰箱存放 24 小时以上。

## T25 细胞到货处理：

### 观察：

1、收到细胞后，请及时核对培养瓶上标注的细胞名称是否与订购的细胞名称一致以及培养瓶是否有破损或漏液等异常情况。

### 处理：

1、75% 酒精棉球擦拭 T25 细胞培养瓶外部。



2、显微镜观察细胞生长情况，并对细胞进行不同倍数拍照保存（40x,100x,200x 各一张）前三天照片为重要售后依据，不提供照片默认收到状态良好。

3、不要打开培养瓶盖，将细胞放入 37 度培养箱中静置 3-4 小时后再做处理，以稳定细胞状态。

4、收到细胞后，及时查看说明书是贴壁细胞还是悬浮细胞形态，并按常规贴壁或悬浮细胞的传代方法操作。

## 悬浮：

1、将 T25 培养瓶中的悬液收集至离心管中 1000rpm 离心 5min，收集上清（后期对比培养使用），加 1-2ml 完全培养基重悬，按 1:2 比例进行分瓶传代（两个 T25），补充新的完全培养基至 5-8ml/瓶，最后放入 37°C,5%CO<sub>2</sub> 细胞培养箱中培养。（传代时建议一瓶用原瓶里面的完全培养基，另外一瓶用自己配的完全培养基，进行对比培养。）

（注意：如收到密封培养瓶，处理完后放入培养箱培养要将培养瓶盖子拧松）

