

人黑色素瘤细胞

细胞基本信息

细胞名称	<u>人黑色素瘤细胞</u>
细胞品牌	金少源生物
种属来源	Д
组织来源	皮肤
生长特性	贴壁生长
细胞形态	梭形细胞
细胞简介	黑色素瘤是黑色素细胞来源的肿瘤,常见于皮肤,粘膜、眼脉络膜等次之,恶性程度极高,是皮肤肿瘤中恶性程度最高的瘤种,容易出现转移。黑色素瘤细胞核较正常细胞大,细胞核异形性明显,常染色体丰富。
质量检测	NSE 免疫荧光染色为阳性,纯度高于 90%,且不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等
细胞规格	5x10⁵cells/T25 或 1mL 冻存管
培养基	人黑色素瘤细胞专用培养基
培养条件	气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃
換液频率	每 2-3 天换液一次
消化液	0.25%胰蛋白酶
细胞货期	7-8 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

-----人类原代细胞



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℃、5%CO2,饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h,以稳定细胞状态
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 皿。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿
传代方法	1. 吸出 T25 细胞培养瓶中的培养基,用 PBS 清洗细胞一次; 2. 添加 0.25%胰蛋白酶消化液 1mL 至 T25 培养瓶中,轻微转动培养瓶至消化液覆盖整个培养瓶底后,吸出多余胰蛋白酶消化液,37℃温浴 1-3min;倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后,再加入 5ml 完全培养基终止消化; 3. 用吸管轻轻吹打混匀,按 1:2 比例接种 T25 培养瓶传代,然后补充新鲜的完全培养基至5mL,置于 37℃、5%CO2、饱和湿度的细胞培养箱中静置培养; 4. 结细胞完全贴酵后,培养观察;之后每 2-3 无挽液一次新鲜的完全培养基
	4. 待细胞完全贴壁后,培养观察;之后每 2-3 天换液一次新鲜的完全培养基。

注意事项

月。
菌操作。
宜过长,否则会影响细胞贴壁及其生长状态。
能再用来培养细胞,请换用按照说明书细胞培养条件新
细胞瓶是否完好,培养液是否有漏液、浑浊等现象,干
,细胞是否解冻,若有上述现象发生请及时和我们联
险、拍照 (当天以及第 2,3 天请拍照),记录细胞状态
以细胞传代培养后, 定期拍照、记录细胞生长状态。
度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片, 是正常现象。个
及时和我们联系,告知细胞的具体情况,以便我们的
关信息, 如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细
若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题,责任由

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。

-----人类原代细胞



- 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。