

C-33 A 细胞使用说明书

产品基本信息

产品基本信	息		
产品货号	YC-C135		
细胞名称	C-33 A	中文名称	人子宫颈癌细胞
细胞形态	上皮样,贴壁细胞	传代比例	1: 3-1: 4
培养体系	90% MEM+10%FBS 源井细胞培养未加双抗,客户可视实际情况选择添加		
冻存液体系	50%MEM+40%FBS+10%DMSO		
特殊备注		语并生物	

STR 鉴定

		送检细胞 STR 信			抱库细胞 STR 信	
Loci	送检细胞名:C-33 A		细胞库细胞名: C-33 A			
	Allele1	Allele2	Allele3	Allele1	Allele2	Allele3
D5S818	11	12		11	12	
D13S317	13	13		13	13	
D7S820	10	10	- 12 ¹ 2	10	10	
D16S539	13	14		13	14	
VWA	18	20		18	20	44
TH01	7	8		7	8	
AMEL	Х	Х		Х	Х	
TPOX	9	9		9	9	
CSF1PO	12	12		12	12	
D12S391	18	27				

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252

	LA TVILL				
FGA	21	26			
D2S1338	23	25			
D21S11	29	31	14. P.	H)	
D18S51	15	18			
D8S1179	10	14			. 15.14
D3S1358	16	16			可源汗
D6S1043	9	11	12.0		
PENTAE	例 6	8			
D19S433	11	13			
PENTAD	10	10		self()	
D1S1656	15	16	17.0	. 7.10	

^{*} 该细胞系与收录于 ATCC, DSMZ, JCRB 和 RIKEN 数据库的细胞系 STR 数据匹配。

结论:该细胞 STR 鉴定正确。

细胞接收

- 冻存细胞:如果是干冰运输的冻存细胞,收到后请立即转入液氮储存或短暂(24H)放至-80℃冰箱保存,或直接进行细胞复苏。
- 2) 活细胞:如果是 T25 瓶活细胞运输,收到后用 75%的酒精对 T25 瓶外表面进行消毒,之后放在 5%CO2、37℃的细胞培养箱静置 2h,静置后取出细胞瓶在显微镜下观察细胞贴壁情况和细胞 汇合度,分别在 100X 和 40X 下各拍 2 个不同视野的细胞拍照记录。如果汇合度达到 80%以上 的传代密度,可以进行传代操作,如果细胞汇合度没有达 80%以上不够传代,弃掉瓶内培养基,更换新鲜完全培养基。(灌满细胞培养基不能正常用来培养细胞。)

注意:收到细胞后,活细胞首先观察细胞瓶是否完好,培养液是否漏液、浑浊等现象。冻存细胞若发现干冰已挥发完、冻存管瓶盖脱落、破损等异常情况,请务必**拍照保留**,并于收货 24h 内与我们联系(电话:400-688-

9033; https://www.ubigene.com) .



电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252



细胞复苏

- 1) 准备工作:将完全培养液置 37℃水浴锅预热 30 分钟,随后将冻存的细胞从液氮中取出,转移 到-80℃冰箱,放置数分钟让残余液氮挥发;
- 2) 在超净台内用吸管吸取 6-7 mL 完全培养液至 15 mL 离心管中;
- 3) 将细胞从-80℃冰箱取出暂时放置于干冰里,复苏时稍稍甩动,去除残留的干冰和液氮,再迅速 用镊子夹住盖子放入 37℃水浴中快速晃动(注意:水不能没过盖子),使其在 1 分钟左右完全 融化;
- 4) 在超净台内,用酒精棉球擦拭冻存管外壁消毒,稍稍晾干。用单道移液器将所有融化的细胞悬液 转至提前准备好的完全培养液中,盖上盖子,1100 rpm 室温离心 4 分钟收集细胞;
- 5) 超净台内小心吸弃上清,用单道移液器吸取 1 mL 新鲜完全培养液重悬细胞至单细胞悬液,再转 移至装有 4 mL 完全培养液的 $T25 \text{ cm}^2$ 培养瓶(或者 6 cm 的皿)中,写上细胞名称、复苏日期、 代次,放置 37℃、5% CO2 饱和湿度培养箱内培养。

注意:请勿直接复苏到 T75 cm² 瓶或 10cm 的皿。

细胞传代

- 1) 常规细胞长至 80%-90%汇合度即可传代。在超净台内把培养瓶里的培养液倒至废液缸,用 1× PBS (T25 cm² 培养瓶添加约 2~3mL, T75 cm² 培养瓶约 4~5 mL) 洗涤细胞 1~2 次, 以去 除残余的培养液和血清(血清含有胰酶的抑制因子);
- 2) 加入相应体积的胰酶溶液,具体参考附表 1, 轻轻晃动瓶子并使胰酶完全浸过细胞, 将培养瓶放 入培养箱孵育 1~2 分钟(若细胞难以消化,可适当延长孵育时间),待在显微镜下观察到大部 分细胞变圆不贴壁,轻轻晃动和敲击培养瓶两侧有大量细胞脱离时,立即终止消化;
- 3) 加入 2 倍胰酶体积的完全培养液终止消化,并轻吹打细胞数次,使所有细胞彻底脱壁; (注意:

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252 亚太联系方式:001 800 3272 9252 吹散细胞时注意要轻柔,尽量不产生气泡或尽可能产生少量气泡。);

- 4) 用 10 mL 移液管转移细胞悬液到一支 50 mL 离心管中,同一批次的细胞可以合并收集在一起,视情况用适量 PBS 将培养瓶里的残余细胞洗下来,一起加到 50mL 离心管中。盖上盖子,做好标记;
- 5) 1100 rpm 室温离心 4 分钟, 离心后, 打开盖子弃上清, 加 2mL 完全培养基重悬细胞;
- 6) 细胞按照一定的接种比例传代,首次按照 1:3 进行传代,若细胞在两天内长满可增加传代比例,若细胞生长三四天还未长满,可适当缩小传代比例。

培养物规格	胰酶体积
6 孔板	0.5 mL
T25	1 mL
T75	2-3 mL
T175	3-4 mL

表 1 不同规格培养物加入胰酶体积列表

细胞冻存

- 1) 按细胞传代的方法,在超净台内把培养瓶里的细胞进行消化至单细胞悬液,加入培养基终止反应。所有液体转移到一支 50 mL 离心管中。
- 2) 用移液管吹打混合均匀, 取 20 μL 进行细胞计数;
- 3) 1100 rpm 室温离心 4 分钟,离心后,打开盖子倒去上清,用 1~2 mL 4℃预冷的冻存液重悬细胞,随后加入冻存液调整至密度为 1x10⁶-1x10⁷ 个细胞/mL。
- 4) 将细胞悬液按 1 mL/管平均分装至冻存管中,旋紧盖子,冻存管应提前贴好细胞名称、细胞代次、数量、冻存日期;

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252

亚太联系方式:001 800 3272 9252

- 5) 将冻存管放置于 4℃预冷的程序降温盒中,并在冻存结束的 15 分钟之内将程序降温盒放置超低温冰箱内;
- 6) 过夜后,将冻存细胞转移至液氮罐内保存。

不無井生物

电话:400-688-9033 网址:www.ubigene.com

地址:广州市黄埔区瑞吉二街45号京广协同2号楼A栋12楼

美国办事处:855 777 3210 欧洲办事处:800 3272 9252



