

## SK-NEP-1 人肾母细胞瘤细胞

### 使用说明书

细胞名称 Cell name	SK-NEP-1 人肾母细胞瘤细胞
货号 NO.	ZQ 0337
描述 Description	超微结构有少许微绒毛，连接复合物，形态完整的高尔基体，内质网多为光滑型，脂滴，没有病毒裸粒。在本库通过支原体检测。在本库通过 STR 检测。
种属 Species	人
组织来源 Tissue	肾，肋膜渗出液
形态 Morphology	圆形悬浮
培养特性 Culture Properties	悬浮
安全性 Safety	所有肿瘤和病毒转染的细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并注意防护
STR 位点信息 STR Profile	EV 值: 1.0 Amelogenin: X; CSF1PO: 10; D13S317: 11; D16S539: 11; D5S818: 13; D7S820: 8,10; TH01: 8,9,3; TPOX: 8,11; vWA: 15,19.
培养基 Culture Medium	<b>推荐自配培养基:</b> McCOY's 5A (中乔新舟 货号: <a href="#">ZQ-1000</a> ) +15%FBS (中乔新舟 货号: <a href="#">AU0600</a> ) +1%双抗 (中乔新舟 货号: <a href="#">CSP006</a> ) <b>配套完全培养基:</b> (中乔新舟 货号: <a href="#">ZQ-1002</a> ) <b>温度:</b> 37°C <b>气相:</b> 95%空气, 5%二氧化碳
细胞复苏 Cell Thawing	<b>注意:</b> 低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入 37°C 的水浴中解冻，尽快复苏细胞。 <b>2.提前室温预热培养基。</b> 1. 在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶分别加入约 2ml 和 7ml 培养基。 2. 将冻存管放入 37°C 水浴中，握住冻存管晃动，直到内容物完全融化。立即将冻存管从水浴中取出，擦干并喷洒 75%乙醇，移至无菌区。 3. 小心地拆卸盖子，不要碰到里面的螺纹，用移液枪轻轻吸出细胞，加入到准备好的 15ml 离心管中 1000rpm, 5min 离心。 4. 弃上清，轻弹管底将细胞弹散，重悬细胞并转入 T-25 培养瓶中，轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布。如有必要，松开阀盖，以便气体交换。 5. 将培养瓶放入 CO <sub>2</sub> 培养箱中培养。 6. 过夜后，观察细胞形态和数量，及时补充培养基(补液量不要超过原体积)。
	收到细胞后，请对细胞培养瓶外表进行消毒，将细胞置于培养箱中进行 1-2 小时的缓冲，待其恢复细胞基本生长状态后，将整瓶细胞及培养液分批离心，详细操作参考下面步骤。

<p>传代 Subculturing</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 缓冲后, 用 75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内, 严格无菌操作, 打开细胞培养瓶, <b>若培养瓶上无特殊标注</b>, 以 1000rpm, 5min 将所有细胞悬液分别离心后收集于离心管中, <b>半悬浮细胞, 悬浮细胞操作同上</b>。</li> <li>2. 根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养, T-25 培养瓶加培养液 6-8ml。</li> <li>3. 对于悬浮细胞和半悬浮细胞, 请根据细胞数量、培养基体积和培养基颜色判断后及时进行补液。</li> <li>4. 待细胞密度达到 80% 以上, 可进行分瓶或换液, 换液时将所有细胞培养液 1000rpm, 5min 离心, 不建议频繁进行离心。</li> <li>5. 离心后弃上清, 加入新鲜培养基重悬细胞, 根据细胞数量分瓶培养。</li> <li>6. 如果没有特别说明, 收到细胞后的第一次传代比例为 1:2, 培养液必须常温。</li> </ol> <p><b>注: 1. 观察细胞密度最好用 (4X 物镜) 低倍镜观察, 以便正确的判断细胞密度; 观察细胞形态请用 (10X 或 20X) 高倍镜观察;</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2. 瓶中运输的培养液不能重复使用, 请换新鲜培养液培养;</li> <li>3. <b>对于生长时容易聚团的悬浮细胞, 若轻拍瓶壁不能拍散, 可将细胞悬液离心后, 用 PBS 重悬, 再次离心后用稀释三到四倍的胰酶消化, 将聚团细胞消化成单个细胞;</b></li> <li>4. 瓶中运输的培养液不能重复使用, 请及时更换新鲜培养液;</li> <li>5. 请保持无菌操作, 瓶盖开启前请将培养瓶瓶口再次消毒、过火;</li> <li>6. 对于半悬浮细胞, 如有必要可用低浓度消化液消化贴壁细胞。</li> </ol>
<p>保存 Storage</p>	<p>冻存条件: 无血清细胞冻存液 (中乔新舟 <a href="#">货号: CSP042</a>) 保存条件: 液氮存储</p>
<p>供应限制 Product Use</p>	<p>仅供研究之用</p>
<p>常见问题及解决方案 Questions and solutions</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂, 漏液等, 如遇到上述问题请及时拍照与我们联系。</li> <li>2. 贴壁细胞: 培养瓶不开封, 显微镜下检查细胞状态, 瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察, 如细胞大部分又贴回瓶底, 表明细胞活力正常, 剩余少量漂浮的细胞可以去掉, 留 8-10ml 培养液培养观察, 细胞生长至汇合度到达 85% 左右, 进行消化传代; 如细胞仍不贴壁, 将细胞离心收集转到新培养瓶, 原培养瓶加部分培养液继续培养, 注意观察。如细胞仍不能贴壁, 请用台盼蓝染色鉴定细胞活力, 并及时拍照 (多倍数多视野), 包括染色照片, 并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法)</li> <li>3. 悬浮细胞: 培养瓶不开封, 显微镜下检查细胞状态, 瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察, 将整瓶细胞及培养液分批离心 (1000rpm, 5min), 加入适量培养基, 根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。(以上仅为悬浮细胞处理方法)</li> <li>4. 半悬细胞: 培养瓶不开封, 显微镜下检查细胞状态, 瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察, 将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心 (1000rpm, 5min), 重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大, 可将贴壁细胞消化下来, 与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件, 防止贴壁细胞缺乏营养。(以上仅为半悬细胞处理方法)</li> </ol> <p>如遇到细胞培养问题请及时拍照与我们联系, 我们的技术人员会一直跟踪指导。</p>