

COC1 /DDP 人白血病顺铂耐药株

使用说明书

细胞名称 Cell name	COC1 /DDP 人白血病顺铂耐药株
货号 NO.	NYZQ0003
描述 Description	COC1 细胞建系于 1993 年（熊世钢等）。细胞于原代培养至第 17 天首次传代，以后反复传代，生物学特性稳定。可表达多种肿瘤标志物和野生型 P53 蛋白、突变型 P53 蛋白。裸鼠接种产生分化差的腺癌。
种属 Species	人
组织 Tissue	卵巢癌腹水
形态 Morphology	淋巴母细胞样
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，并请注意防护
培养基 Culture Medium	<p>推荐自配培养基：RPMI-1640 (品牌：中乔新舟 货号：ZQ-200) +10%胎牛血清 (中乔新舟 货号：AU0600) +1%P/S (中乔新舟 货号：CSP006) +1ug/ml 的 DDP</p> <p>配套完全培养基：ZQ-220 (不含药物) 详见官网</p> <p>使用推荐使用注射用顺铂（齐鲁制药（海南）有限公司）</p> <p>气相：空气，95%；CO₂，5%</p> <p>温度：37℃</p>
细胞复苏 Cell Thawing	<p>注意：低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入 37℃的水浴中解冻，尽快复苏细胞。</p> <p>2. 提前室温预热培养基。</p> <ol style="list-style-type: none"> 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。(不含药物) 2. 将冻存管放入 37℃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 1000rmp, 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 CO₂ 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)。
	<p>注意：培养瓶里面的发货培养液是不含药物的，传代后待细胞长到 50-80%汇合度时，加含 500ng/ml 药物的培养液，当培养细胞长到 80-90%汇合度就可以传代，细胞需要梯度加药。这时可以一直用含药物培养基来培养细胞，当细胞传代两代之后就可以将药物浓度提高到</p>

传代 Subculturing	<p>1000ng/ml。</p> <p>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> <ol style="list-style-type: none"> 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,若培养瓶上无特殊标注,以1000rmp,5min将所有细胞悬液分别离心后收集于离心管中,半悬浮细胞,悬浮细胞操作同上。 根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养(建议第一次处理时分2个T-25培养瓶培养,每瓶加培养基约7ml),第二天根据培养基颜色和细胞密度判断后补液; 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(补液量不要超过原体积)。 待细胞密度达到85%以上,可进行分瓶或换液,换液时将所有细胞培养液1000rmp,5min离心,不建议频繁进行离心。 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。 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。 <p>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;</p> <p>2. 悬浮细胞如果在培养期间出现较大团块时可在补液时轻轻吹匀细胞,有部分小团块属于正常现象;细胞达到传代密度时出现较大团块,将细胞离心后去除上清轻弹管底沉淀再重悬进行接种;</p> <p>3. 细胞对血清质量较为敏感,建议使用进口大品牌优质血清进行培养;</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>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。</p>
保存 Storage	<p>冻存条件: 70%基础培养液+20%胎牛血清+10%DMSO (细胞冻存时不要在培养基中加药物)。</p> <p>保存条件: 液氮存储</p>
供应限制 Product Use	仅供研究之用
常见问题及解决方案 Questions and solutions	<ol style="list-style-type: none"> 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并与我们联系。 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,并请及时拍照(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) 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(1000rmp, 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) 半悬浮细胞: 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,将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心(1000rmp, 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。(以上仅为半悬浮细胞处理方法)



中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。

中乔新舟

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627 免费热线: 4000389959
传真 FAX: 021-51262077 E-mail: sales@zqxzbio.com
地址: 上海市长江南路 180 号 A 区 402-406 室