

NCI-H1581 人非小细胞肺癌细胞

使用说明书

细胞名称 Cell name	NCI-H1581 人非小细胞肺癌细胞
货号 NO.	ZQ1023
描述 Description	NCI-H1581 [H1581]是从一名 44 岁白人男性 4 期非小细胞肺癌患者的肺中分离出来的显示上皮形态的大细胞。该产品在癌症研究中有应用。
种属 Species	人
组织来源 Tissue	肺
形态 Morphology	上皮
培养特性 Culture Properties	半贴壁半悬浮 该细胞传代时请使用细胞刮收集贴壁部分细胞，与悬浮部分混合后一起传代。
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	推荐自配培养基： RPMI-1640（中乔新舟 货号： ZQ-200 ）+10%胎牛血清（中乔新舟 货号： AU0600 ）+1%P/S（品牌：中乔新舟 货号： CSP006 ） 配套完全培养基： （中乔新舟 货号： ZQ-220 ） 温度： 37°C 气相： 95%空气，5%二氧化碳
细胞复苏 Cell Thawing	注意： 1.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。 2.提前室温预热培养基。 1.在无菌区准备好 15ml 离心管和 T-25 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基； 2.将冻存管放入 37°C 水浴锅中，握住冻存管不停晃动，直到内容物完全融化。然后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悬液，加入到准备好的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min； 4.弃上清后，轻弹离心管底部分散细胞沉淀，加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的 T25 培养瓶（建议加液量：5~7ml）； 5.轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布，如有必要（如使用不透气瓶），松开阀盖，以便气体交换。 6.将培养瓶放入 CO ₂ 培养箱中培养。
传代 Subculturing	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。 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，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。



	<p>2.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;</p> <p>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(补液量不要超过原体积的1/3)。</p> <p>4.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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <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	冻存条件: 无血清细胞冻存液(中乔新舟 货号: CSP042) 保存条件: 液氮存储
供应限制 Product Use	仅供研究之用
常见问题及解决方案 Questions and solutions	<p>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并与我们联系。</p> <p>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)</p> <p>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(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)</p> <p>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(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。(以上仅为半悬细胞处理方法)</p> <p>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。</p>