



HFF

人包皮成纤维细胞

| 名 | 称: | HFF 人包皮成纤维细胞 | | |
|-------|----|--|--|--|
| 货 | 号: | ZQ0292 | | |
| | | 该细胞是来源于幼儿包皮组织的人皮肤成纤维细胞系,可作为饲养层细胞用于 H1、H9、HN4 | | |
| 描: | 述: | 等人胚胎干细胞的培养,也可用于皮肤相关研究及化妆品成分评测等。 | | |
| | | 此细胞为有限传代细胞,请收到后尽快安排实验! | | |
| 形 | 态: | 成纤维细胞 | | |
| 培养特性: | | <u>贴壁</u> | | |
| 培养条件: | | 95%空气,5%二氧化碳;37℃ | | |

暂无

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com 电话: 400-038-9959 邮箱: sales@zqxzbio.com







产品说明书

【培养试剂&培养条件】

| 推荐自配试剂配方: | 85% DMEM (中乔新舟 货号: ZQ-100)+15%胎牛血清 (中乔新舟 货号: AU0600) +1% P/S (中乔新舟 货号: CSP006) |
|-------------|--|
| 推荐专用培养基货号: | ZM0292 |
| 推荐胰酶货号: | CSP045 |
| 推荐冻存液货号: | CSP042 |
| 传代比例 | 1: 2~4 |
| 换液频率 | 2-3 次/周 |

【细胞培养操作方法】

-、运输方式:

- 干冰运输: 1mL 冻存管干冰运输,及时拍照记录有无管壁破损现象,完好立即转入-80 度冰箱保存过夜,再转 入液氮保存或直接复苏,若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损,请立即与我们联系。
- T25 瓶复苏的存活细胞常温发货,收到后及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象,用 70%酒精消毒细胞培养瓶 各个表面后,满瓶培养基状态置于培养箱中静置培养 2~4h 后进行操作;悬浮细胞请将培养瓶竖立在培养箱静 置,贴壁细胞/半贴壁半悬浮细胞平放静置,<mark>在此期间,请查看说明书以确定细胞属性</mark>。请拍 4X、100X、 200X 各 2-3 张照片作为售后时收到时细胞状态的依据。
 - 2.1.细胞密度为80%左右时需传代。
 - 2.2.细胞密度小于70%且无细胞脱落情况下,吸除部分培养基,瓶内保留5毫升培养液,继续培养。 (灌装 培养基需要是完全培养基)。

二、传代培养:

- 1. 细胞有脱落情况时,将培养液转移到无菌离心管中,离心(125g,3~5分钟)1000-1200rmp 收集悬浮细胞 (漂浮细胞少,可能无沉淀,大部分在管壁上);轻柔去除培养基,等贴壁细胞消化收集在一起混匀接种。
- 2. 贴壁细胞用 PBS 洗 1~2 次,每次 3-5ml,添加 1ml 胰酶(0. 25% 含 EDTA)到细胞瓶中,轻轻摇匀,使胰酶

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zgxzbio.com 电话: 400-038-9959 邮箱: <u>sales@zqxzbio.com</u>





【公司官网】

【公众号】



产品说明书

溶液铺满细胞表面,放入培养箱中。1-3min 后取出到显微镜下观察,(若细胞无变化继续放入培养箱消化)-旦细胞变圆、轻拍瓶尾部大部分细胞开始脱落, 当达到 70-80%细胞漂浮脱落, 立即加入 5ml 完全培养基(含 10%FBS) 中和。用移液管轻轻吹打 6-8 次,使细胞充分解离。

3. 将细胞悬液转移到无菌离心管中,计数,离心收集细胞。用适量完全培养基重悬细胞沉淀,使细胞密度为 每毫升 0.6-2X10⁵。将细胞悬液转至培养瓶中,静置于培养箱中。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基,以 后 2-3 天进行换液。

三、细胞冻存步骤:

- 1. 细胞密度 80%以上,活细胞百分率达 95%以上时,将细胞按照以上步骤进行消化收集细胞沉淀进行冻存。
- 2. 细胞沉淀用适量 4°C 冻存液(货号: CSP042) 重悬, 建议一瓶 T25 细胞冻存一管(1m1/管), 直接将分装 好的细胞冻存管置于-80℃超低温冰箱中过夜,若需液氮长期保存,需先置于-80℃至少一天后方可转至液氨罐 中。

NOTE: 若不是我司冻存液请按照冻存液说明书操作,若是自配冻存液需梯度降温冻存(2-8℃,放置 40min:-20℃,放置 30min-60min, -80℃放置一天后转移至液氮保存)或使用程序降温盒降温后,再转移至液氮中保存。

四、冻管细胞复苏:

- 1. 液氮取出的细胞放入干冰中转移到细胞房,提前准备好完全培养基,离心管。
- 2. 冻管细胞在 37° C 水浴中迅速解冻 (大约 1-2 分钟)。为了减少污染的可能性,保持冻管瓶盖在水浴液面 之上。 一旦大部分内容物解冻, 立即将冻管移出水浴, 70%的乙醇消毒冻管外壁。
- 3. 将内容物转移到含 3-6mL 完全培养基的离心管中, 轻轻混匀, 离心(125 g, 3~5 分钟) 1000-1200rmp 去 除培养基, 细胞沉淀用手指弹松,添加 3ml 完全培养基混匀细胞并进行计数,用适量完全培养基将细胞密度 调整至 0.6-2.0X105,转移至培养瓶中,于培养箱中静置培养。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基。当密 度达到80%以上时传代。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zgxzbio.com 电话: 400-038-9959 邮箱: sales@zqxzbio.com



【公司官网】







中乔新舟文献奖励

凡使用中乔新舟的产品的客户,在 SCI 期刊发表文献,且在文献中标注产品来源于"Shanghai Zhong Qiao Xin Zhou Biotechnology Co., Ltd."或"ZQXZbio",且标注相应产品名称及货号,均可参与活动。自 2024 年 1 月 1 日起,中乔新舟文献奖励按照如下规则进行:

文献引用奖励

| | 影响因子 | 奖励 | | |
|--|------------|---------|--|--|
| | 1≤IF<5分 | 1000 积分 | | |
| SCI 期刊杂志 | 5≤IF<10 分 | 2000 积分 | | |
| 501 朔刊宋心 | 10≤IF<15 分 | 3000 积分 | | |
| | 15≤IF<25 分 | 6000 积分 | | |
| | IF≥25 分 | 8000 积分 | | |
| 备注: 积分可用于积分商城礼品兑换, 1000 积分等同于 100 元实物礼品。 | | | | |

活动说明:

- 1. 申请人文献已发表,且为第一作者或第一通讯作者;
- 2. 文献发表于 2022 年 7 月 1 日后
- 3. 提供文献全文(PDF 格式)提供的实验数据、图片、文献等相关信息可在我司官网、微信公众号等推广渠道发布做展示使用;
- 4. 每篇文献仅限领取一次奖励;
- 5. 影响因子(IF)以申请奖励时为准;
- 6. 本活动最终解释权归上海中乔新舟生物科技有限公司所有。

奖励申请流程:

- 1. 关注中乔新舟公众号,发送"文献奖励申请表格"即可。
- 2. 完整填写申请表格,审核无误后,经公司审核通过后,我们将在10个工作日内与申请人联系并发放积分;
- 3. 如有疑问,发送邮箱即可联系我们 jw@zqxzbio.com。
- 4. 关注中乔新舟公众号---点击关于我们---点击文献奖励即可了解信息。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站: www.zqxzbio.com 电话: **400-038-9959** 邮箱: <u>sales@zqxzbio.com</u>







【公众号】