



CMT64/61

小鼠肺腺癌细胞

名	称:	CMT64/61 小鼠肺腺癌细胞
货	号:	ZQ1229
描	述:	致瘤和转移性 CMT 64/61 小鼠细胞系来源于 C57BL/1CRF 小鼠的肺泡源性肺癌。它可以维持在完全定义的无血清培养基中,但生长速度比补充血清慢得多。CMT 64 从C57BL/Icrf 小鼠原发性肺泡性肺癌肿瘤肿块中分离出来,在培养中实现稳定的形态和生长速度,与原发肿瘤的生长速率和形态相似,在小鼠皮下接种后诱导的肺转移中。它已被用于肺转移的研究。
形	态:	上皮细胞样
培养特性:		贴壁
培养条件:		95%空气,5%二氧化碳;37℃

【培养须知&重点】

暂无。

上海中乔新舟生物科技有限公司





【公司官网】

【公众号】



产品说明书

【培养试剂&培养条件】

	Waymouth's MB 752/1 (中乔新舟 货号: <mark>ZQ-1603</mark>)+10%胎牛血清
推荐自配试剂配方:	(中乔新舟 <u>货号:ZQ0500</u>) +1%P/S (中乔新舟 <u>货号:CSP006</u>)
	+2mM L-glutamine (中乔新舟 货号: <u>CSP012</u>)
推荐专用培养基货号:	ZM1229
推荐胰酶货号:	CSP045
推荐冻存液货号:	CSP042
传代比例	1: 2
換液频率	2-3 次/周
倍增时间	~45 小时

【细胞培养操作方法】

1、运输方式:

- 1.1.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。
- 1.2. 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,在此期间,请查看说明书以确定细胞属性。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。
 - 1.2.1.细胞密度为80%左右时需传代。
 - 1.2.2.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。 (<mark>灌</mark> 装培养基需要是完全培养基)。

2、传代培养:

上海中乔新舟生物科技有限公司





【公司官网】

【公众号】



产品说明书

- 2.1.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。
- 2.2. 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,使胰酶溶液铺满细胞表面,放入培养箱中。15min 左右取出到显微镜下观察,(若细胞无变化继续放入培养箱消化)一旦细胞变圆、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。
- 2.3. 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。

3、细胞冻存步骤:

- 3.1. 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。
- 3. 2. 细胞沉淀用适量 4° C 冻存液(<mark>货号: CSP042</mark>)重悬, <mark>建议一瓶 T25 细胞冻存一管(1ml/管</mark>),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氮 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。

4、冻管细胞复苏:

- 4.1. 液氮取出的细胞放入干冰中转移至细胞房,提前准备好完全培养基,离心管等试剂和耗材。
- 4.2. 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。
- 4.3. 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,管底细胞沉淀用手指弹松,再添加3ml完全培养基至离心管内混匀细胞并进行计数。
- 4.4、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,再将瓶转移至培养箱中静置培养。 T25 培养瓶**建议**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





【公司官网】

【公众号】



产品说明书

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

		T .		
	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 朔刊宋志	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



【公司官网】



【公众号】