

35.1 杂交瘤细胞抗 CD2

使用说明书

细胞名称 Cell name	35.1 杂交瘤细胞抗 CD2
货号 NO.	ZQ 0444
描述 Description	动物用佛波醇肉豆蔻酸(PMA)活化的人 T 淋巴细胞免疫。脾细胞与 gp2/O-Ag14 骨髓瘤细胞融合。抗体与人 T 细胞表面蛋白 Tp50(CD2)反应。抗体抑制 T 细胞增殖反应和细胞毒反应, 但不抑制抗体倡导的细胞毒反应。在本库通过支原体检测。
种属 Species	小鼠 B 细胞 x 小鼠淋巴瘤
组织来源 Tissue	B 淋巴细胞, 淋巴瘤
形态 Morphology	淋巴母细胞
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
培养基 Culture Medium	推荐自配培养基: RPMI-1640 (品牌: 中乔新舟 货号: ZQ-200) +10%FBS (中乔新舟 货号: AU0600) +1%双抗 (中乔新舟 货号: CSP006) +2.38g/L HEPES (中乔新舟 货号: CSP038) +.05mM β-巯基乙醇 (中乔新舟 货号: CSP005) 温度: 37℃ 气相: 95%空气, 5%二氧化碳
细胞复苏 Cell Thawing	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。 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℃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, 加入约 1ml 培养基重悬细胞并转入 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 ₂ 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。 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 1000rpm, 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>传代 Subculturing</p>	<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)。</p> <p>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。</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. 瓶中运输的培养液不能重复使用, 请换新鲜培养液培养;</p> <p>3. 悬浮细胞聚团生长: 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>4.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>5.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>6.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>7.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>
<p>保存 Storage</p>	<p>冻存条件: 无血清细胞冻存液 (中乔新舟 货号: CSP042)</p> <p>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>	<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 (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)</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 (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)</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>