

MH-S 小鼠肺泡巨噬细胞

使用说明书

细胞名称 Cell name	MH-S 小鼠肺泡巨噬细胞
货号 NO.	ZQ0921
描述 Description	MH-S 细胞系通过 SV40 转化富含贴壁细胞的小鼠肺泡巨噬细胞群而获得。
种属 Species	小鼠
组织 Tissue	肺巨噬细胞
形态 Morphology	巨噬细胞样
培养特性 Culture Properties	半贴壁半悬浮
传代比例 Subcultivation Ratio	建议首次传代 1:2 ；推荐后期传代比例： 1:3-1:4 ； 建议尽量保种靠前代次细胞，后期传代比例请根据具体细胞生长情况调整。
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：RPMI1640 中乔新舟 货号： ZQ-200 +10%胎牛血清（中乔新舟 货号： AU0600 ）+1%双抗（中乔新舟 货号： CSP006 ）+0.05mM β-Mer（中乔新舟 货号： CSP005 ） 配套完全培养基：RPMI1640 完全培养基（中乔新舟 货号： ZQ-206 ） 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。 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，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)。
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

	<p>细胞培养瓶，若培养瓶上无特殊标注，半悬浮细胞中悬浮细胞以 1000rpm, 5min 将细胞悬液分别离心后收集于离心管中，贴壁细胞按贴壁细胞正常处理用 PBS 洗涤 1 次；加入 1.0ml 0.05% 胰酶 消化液，消化约 1-2min，显微镜下观察细胞消化情况，若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落，则迅速拿回操作台，加入至少双倍含 10% fbs 完全培养液，终止消化并轻轻吹打细胞 1-2 次，使其变成单细胞悬液；</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 5-7ml），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 85% 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. 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. 该细胞为半贴壁半悬浮细胞，收到细胞后请离心收集悬液中的悬浮细胞，不要将细胞倒掉，贴壁细胞按照贴壁细胞正常处理。</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） 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。（以上仅为半悬细胞处理方法）</p>

如遇到细胞培养问题请及时拍照与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。