

## HCC1187 人乳腺癌细胞

### 使用说明书

|                            |   |
|----------------------------|---|
| 细胞名称<br>Cell name          | HCC1187 人乳腺癌细胞  |
| 货号<br>NO.                  | ZQ1014  |
| 描述<br>Description          | HCC1187是一种乳腺上皮细胞，从一名41岁的白人女性导管癌TNM IIA期3级患者中分离出来。这种细胞可以用于癌症研究。  |
| 种属<br>Species              | 人   |
| 组织来源<br>Tissue             | 乳腺癌;乳腺  |
| 形态<br>Morphology           | 上皮  |
| 培养特性<br>Culture Properties | 半贴壁半悬浮<br><br>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<br>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<br>Culture Medium      | <b>推荐自配培养基：</b> RPMI-1640（中乔新舟 货号： <a href="#">ZQ-200</a> ）+10%胎牛血清（中乔新舟 货号： <a href="#">AU0600</a> ）+1%双抗（品牌：中乔新舟 货号： <a href="#">CSP006</a> ）<br><b>配套完全培养基：</b> （中乔新舟 货号： <a href="#">ZQ-220</a> ）<br><b>温度：</b> 37°C<br><b>气相：</b> 95%空气，5%二氧化碳   |
| 细胞复苏<br>Cell Thawing       | <b>注意：</b><br>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。<br>2.提前室温预热培养基。<br>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；<br>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；<br>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；<br>4.弃上清后，轻弹离心管底部部分散细胞沉淀，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）；<br>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。<br>6.将培养瓶放入CO <sub>2</sub> 培养箱中培养。 |
| 传代<br>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。<br>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。   |

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627      免费热线: 4000389959

传真 FAX: 021-51262077      E-mail: [sales@zqxzbio.com](mailto:sales@zqxzbio.com)

地址: 上海市长江南路180号A区402-406室

|                                      |  |
|--------------------------------------|--|
|                                      | <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><b>注：</b>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<br>Storage                        | 冻存条件：无血清细胞冻存液（中乔新舟 货号： <a href="#">CSP042</a> ）<br>保存条件：液氮存储   |
| 供应限制<br>Product Use                  | 仅供研究之用   |
| 常见问题及解决方案<br>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> |