

中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

NR8383 大鼠肺泡巨噬细胞

使用说明书

细胞名称	NR8383 大鼠肺泡巨噬细胞
Cell name	THOSOS YOUNTIGE ENAME
货号	ZQ0141
NO.	
描述 Description	NR8383(正常大鼠,1983 年 8 月 3 日)来源于肺灌洗时的正常大鼠肺泡巨噬细胞。细胞在 gerbil 肺细胞连续培养液存在下培养了大约 8-9 个月。随后,不再需要外源生长因子。通过有限稀释法从单个细胞克隆并亚克隆 NR8383 细胞,并三次用软琼脂亚克隆。细胞表现出巨噬细胞的特性,吞噬酵母多糖和铜绿,非特异性脂酶活性,Fc 受体,氧化降解;分泌 IL-1,TNF beta和 IL-6,可重复地响应外源生长因子。NR8383 细胞响应博莱霉素,分泌 TGF beta 前体。在博莱霉素刺激下,TGF beta mRNA 表达也上升。 细胞对内毒素敏感。1-10 钠克/毫升的 LPS水平抑制增生达 50%。即使达到 0.001 毫克/毫升的水平,LPS 抑制还是无毒且在后续过程中可逆的。NR8383 细胞株提供了高响应的肺泡巨噬细胞的均一来源,可以用于体外研究巨响细胞相关活性。
种属	大鼠
Species	/, X
组织	肺; 巨噬细胞; 肺泡
Tissue	
形态	巨噬细胞
Morphology	
培养特性	半悬浮
Culture Properties	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	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
Safety	请注意防护
培养基 Culture Medium	推荐自配培养基: F12K(中乔新舟 货号: ZO-599) +15%胎牛血清(品牌: 中乔新舟 货号: Z00500) +1%P/S(中乔新舟 货号: CSP006) +1% L-丙胺酰-谷氨酰胺溶液(中乔新舟 货号: CSP004) 配套完全培养基: F-12K 完全培养基(中乔新舟 货号: ZM0141) 温度: 37℃ 气相: 95%空气,5%二氧化碳
细胞复苏 Cell Thawing	注意: 1.低温保存的细胞非常脆弱,请将陈存管放入 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 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基; 2.将冻存管放入 37℃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; 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; 4.弃上清后,轻弹离心管底部分散细胞沉淀,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); 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

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627 免费热线: 4000389959 传真 FAX: 021-51262077 传真 FAX: 021-51262077 E-mail: sales@zqxzbio.com 地址: 上海市长江南路 180 号 A 区 402-406 室



中乔新舟

Web:www.zqxzbio.com

	Web:www.zqxzbio.com
	换。
	6.将培养瓶放入 CO₂培养箱中培养。
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,传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 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。 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; 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)。 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。 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。 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。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; 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; 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; 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; 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; 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。
保存	冻存条件: 无血清细胞冻存液(中乔新舟 货号: CSP042)
Storage	保存条件: 液氮存储
供应限制	仅供研究之用
Product Use	(VI) (VI) (VI) (VI) (VI) (VI) (VI) (VI)
常见问题及解决方案 Questions and solutions	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。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)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(1000mp,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)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,将整瓶细胞培养或分瓶培养。(以上仅为悬浮细胞处理方法)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(1000mp,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)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。

免费热线: 4000389959