

WERI-Rb-1 人视网膜神经胶质瘤

名称：	WERI-Rb-1 人视网膜神经胶质瘤
货号：	ZQ0415
描述：	WERI-Rb-I 细胞株是 1974 年 R.M. McFall 和 T.W. Sery 建立的两株人眼瘤细胞系中的一株。细胞能在 Difco Bacto-Agar 中存活但不形成克隆。扫描电镜显示在表面囊泡，板状伪足和微绒毛在数量上和频率上的改变。细胞分化研究，肿瘤治疗的动物模型和生化评价都涉及这株细胞。
形态：	圆形细胞聚集成葡萄状
培养特性：	悬浮
培养条件：	95%空气，5%二氧化碳；37℃

【培养须知&重点】

注意事项：

- 1、WERI-Rb-1 细胞呈圆形细胞悬浮聚团生长。细胞传代或换液都应该冲散细胞团块后呈单细胞进行培养。
- 2、请注意离心收集细胞悬液；请勿直接倒掉细胞培养液；培养过程中部分细胞会贴壁，轻柔吹打即可脱落；细胞成葡萄状态成串生长，培养过程中减少吹打。

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站：www.zqxzbio.com
电话：400-038-9959
邮箱：sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

【培养试剂&培养条件】

推荐自配试剂配方：	RPMI-1640 (中乔新舟 货号： ZQ-200) + 10%胎牛血清 (中乔新舟 货号： ZQ0500) + 1%双抗 (中乔新舟 货号： CSP006)
推荐专用培养基货号：	ZM0415
推荐胰酶货号：	CSP045
推荐冻存液货号：	CSP042
传代比例	1 : 2
换液频率	2-3 次/周
倍增时间	49-96 小时

【细胞培养操作方法】

一、运输方式：

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。
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。
 - 2.1. 细胞密度为 80%左右时需传代。
 - 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。**（灌装培养基需要是完全培养基）。**

上海中乔新舟生物科技有限公司

网站：www.zqxzbio.com
电话：**400-038-9959**
邮箱：sales@zqxzbio.com



【公司官网】



【公众号】

产品说明书

二、传代培养：

- 1、首次传代，建议 1:2 传代。该细胞为悬浮细胞，收到细胞后请先摇培养瓶，悬起细胞后，将所有培养液转移至离心管中，离心(1000rpm, 5min)，弃上清加 1-3ml 完全培养基重悬。将重悬后的细胞悬液转移至两个新的 T25 培养瓶中，补充新的完全培养基至 8-10ml/瓶。3-4 天即可长满。
- 2、WERI-Rb-1 细胞呈圆形细胞悬浮聚团生长。细胞传代或换液都应该冲散细胞团块后呈单细胞进行培养。
- 3、细胞对血清质量较为敏感，建议您使用优质胎牛血清进行培养或选择我司含配套 WERI-Rb-1 细胞完全培养液。

三、细胞冻存步骤：

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。
2. 细胞沉淀用适量 4° C 冻存液（货号：CSP042）重悬，建议一瓶 T25 细胞冻存一管（1ml/管），直接将分装好的细胞冻存管置于-80° C 超低温冰箱中过夜，若需液氮长期保存，需先置于-80° C 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° C,放置 40min;-20° C,放置 30min-60min,-80° C 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。

四、冻管细胞复苏：

1. 液氮取出的细胞放入干冰中转移到细胞房，提前准备好完全培养基，离心管。
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。
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）1000-1200rpm 去除培养基，细胞沉淀用手指弹松，添加 3ml 完全培养基混匀细胞并进行计数，用适量完全培养基将细胞密度调整至 $0.6-2.0 \times 10^5$ ，转移至培养瓶中，于培养箱中静置培养。建议 T25 培养瓶添加 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

网站: www.zqxbio.com
电话: 400-038-9959
邮箱: sales@zqxbio.com



【公司官网】



【公众号】

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

SCI 期刊杂志	影响因子	奖励
	$1 \leq IF < 5$ 分	1000 积分
	$5 \leq IF < 10$ 分	2000 积分
	$10 \leq IF < 15$ 分	3000 积分
	$15 \leq IF < 25$ 分	6000 积分
	$IF \geq 25$ 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

网站：www.zqxzbio.com
电话：**400-038-9959**
邮箱：sales@zqxzbio.com

【公司官网】



【公众号】