

SNU-398

人肝癌细胞

名称:	SNU-398 人肝癌细胞
货号:	ZQ1192
描述:	<p>SNU-398 由 J.-G. 于 1990 年衍生。Park 及其同事研究了一位韩国患者的间变性肝细胞癌，该患者接受了脂质醇联合阿霉素和丝裂霉素 C 的经导管动脉栓塞治疗。</p> <p>肿瘤细胞最初在补充有 5%热灭活胎牛血清的 ACL-4 培养基中培养。建立后，将培养物维持在补充有 10%热灭活胎牛血清的 RPMI 1640 中。</p> <p>大体上，原发肿瘤呈单结节状，有结节周围延伸。组织学上为小梁型。培养的细胞是多核的，并维持细胞质内透明球的产生，如原始肿瘤中所见。通过 Southern 印迹杂交检测乙型肝炎病毒 (HBV) DNA。HBV 基因组 RNA 未表达。</p>
形态:	上皮
培养特性:	半贴壁半悬浮
培养条件:	95%空气, 5%二氧化碳; 37°C

【培养须知&重点】

该细胞为半悬浮，部分细胞会漂浮在培养基中，换液需要离心收集。

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 (品牌: 中乔新舟 货号: ZQ-200) +10%胎牛血清 (中乔新舟 货号: ZQ500-A) +1%P/S (中乔新舟 货号: CSP006)
推荐专用培养基货号:	ZM1192
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:	~25.49-39 hours

【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%以上时需传代。
 - 2.2. 细胞密度小于 80%, 吸除部分培养基, 离心收集悬浮细胞。瓶内保留 5 毫升培养液, 离心后的悬浮细胞沉淀用 2ml 完全培养基重悬, 将悬浮细胞转回培养瓶中, 显微镜下观察细胞状态。培养瓶静置于培养箱中密度达到 80%左右进行传代。

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**：该细胞为半贴壁半悬浮细胞，悬浮细胞是活细胞，可用离心管收集细胞悬液后，于（125g，3~5分钟）1000-1200rpm 收集细胞；部分贴壁不牢的细胞可直接吹起使之悬浮；贴壁较牢固的细胞可用 PBS 润洗后，在培养瓶中加入 1-2 毫升 0.25% 胰蛋白酶溶液（含 EDTA）置于 37℃ 培养箱中消化，待细胞变圆收缩成流沙状态脱落后可用 4-6 mL 左右完全培养基进行终止消化，轻轻吹散细胞后离心搜集细胞；将悬浮的细胞和贴壁的细胞收集到一起混匀后按比例接种到新的培养瓶。

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℃ 超低温冰箱中过夜，若需液氮长期保存，需先置于 -80℃ 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℃，放置 40min；-20℃，放置 30min-60min，-80℃ 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.zqxzbio.com
电话：**400-038-9959**
邮箱：sales@zqxzbio.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

	影响因子	奖励
SCI 期刊杂志	$1 \leq IF < 5$ 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”即可。
2. 完整填写申请表，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】