

产品说明书

K-562/Adr

人白血病阿霉素耐药株

名 称:	K-562/Adr 人白血病阿霉素耐药株
货 号:	NYZQ0004
描 述:	连续细胞株 K-562 由 Lozzio 从一位临终的 53 岁女性慢性骨髓性白血病患者的胸水中建立。 细胞被归入高度未分化的粒性白细胞类。 Anderson 等对其表面膜性质的研究表明, K-562 是一株人类红白血病细胞。 K-562 细胞株在自然杀伤分析中广泛作为高敏感的体外受体。 See Pross 等将它用于 NK 细胞的体外详细检测, 包括 NK 细胞活性的数学量化。 K-562 母细胞是多能性, 造血恶性细胞, 它能自发分化成可识别的红血球祖细胞、粒性白细胞、单核细胞等。它是 EBNA 阴性的。 注意: 培养瓶里面的发货培养液是不含药物的, 收到细胞先扩增保种后再进行加药。加药步骤: 当细胞密度长到 50-80%汇合度时, 加含 125ng/ml 阿霉素药物的培养液进行培养等待细胞长到 80-90%汇合度可以消化传代, 细胞贴壁后细胞状态好再进行梯度加药 250ng/ml 直到加到 500ng/ml 细胞状态无异常。这时可以一直用含 500ng/ml 药物培养基来培养细胞,
形 态:	单核细胞
培养特性:	悬浮
培养条件:	95%空气, 5%二氧化碳; 37℃

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

【培养须知&重点】

1. 该细胞为悬浮细胞。根据我司培养经验，建议传代时使用【半换液法】对细胞状态有利。请不要通过离心的方式收集细胞，可以直接向培养瓶中添加等体积的新鲜培养液，然后将细胞吹打均匀后移入两个新的 T25 培养瓶中继续培养即可（1:2 传代）。
2. 该细胞在培养过程中，可能会有少量贴壁或聚集成小团生长，属于正常情况。传代时可以轻轻打散，如少许细胞已贴壁则传代时丢弃，小团生长的细胞正常传代培养即可。
3. 该细胞对细胞密度较为敏感，培养、传代时请注意保持细胞密度在合适的范围。
4. 该细胞较难复苏，复苏后需要约 7 天左右才可能恢复至正常状态。刚复苏后，细胞生长缓慢且会出现黑色细胞碎片，少量细胞碎片不影响细胞正常生长，待细胞恢复生长后用半换液法可以稀释碎片。
5. 细胞冻存时务请提高细胞密度，建议 1 个 T25 培养瓶中含有 $3-5 \times 10^6$ 细胞量时冻存一支。
6. 该细胞对血清质量较为敏感，我司建议您使用优质胎牛血清进行培养或选择订购我司配套 THP-1 完全培养液。

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

【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: AU0600) +1%双抗 (中乔新舟 货号: CSP006) +0.01mg/ML 重组人胰岛素 (中乔新舟 货号: CSP001-10) +500ng/ml ADr
推荐专用培养基货号:	ZQ-234 (不含药物)
推荐胰酶货号:	CSP045
推荐冻存液货号:	CSP042
倍增时间	-36-72h
换液频率	2~3次/周
传代比例	$5 \times 10^5 - 1 \times 10^6$ cells/mL

【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. 用 70%酒精消毒培养瓶各个表面后，置于显微镜下观察细胞状态。将细胞悬液转移到离心管离心（125g，3~5 分钟）1000-1200rpm 收集细胞。
2. 去除上清液，用手指弹松细胞沉淀，将细胞沉淀收集到一起，用 5ml 新鲜完全培养重悬细胞沉淀，台酚蓝法测定活细胞密度。
3. 用适量完全培养基将细胞密调整至每毫升 $0.2-0.4 \times 10^6$ 。（若无法对细胞进行计数，初次传代建议 1:2 进行分瓶）将细胞悬液转入培养瓶中，建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基，静置于培养箱中。注意：培养期间活细胞密度不能超过每毫升 1.0×10^6 。

三、细胞冻存步骤：

1. 细胞密度达每毫升 0.8×10^6 ，活细胞百分率达 95%以上时，离心收集细胞。细胞沉淀用适量 4°C 冻存液（货号：CSP042）重悬，使细胞密度保持在每毫升 $3-5.0 \times 10^6$ 分装至冻存管中（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（ $2-8^{\circ}\text{C}$ ，放置 40min； -20°C ，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 $0.2-0.4 \times 10^5$ ，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】

产品说明书

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”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】