



# **A2780/DDP**

# 人卵巢癌顺铂耐药株

	名	称:	A2780/DDP 人卵巢癌顺铂耐药株	
	货	号: 🗸	NYZQ0036	
	描	述:	A2780 人卵巢癌细胞系来自未治疗患者的肿瘤组织。 细胞作为	自民生长并悬浮在旋转培养
		座.	器中。 A2780 是顺铂耐药细胞系。	4
	形	态:	上皮	
	培养	特性:	贴壁	
	培养	条件:	95%空气,5%二氧化碳;37℃	

### 注意:

- 1、培养瓶里面的发货培养液是不含药物的,传代后待细胞长到 50-80%汇合度时,加含 500ng/ml 药物的培 养液,当培养细胞长到 80-90%汇合度就可以传代,细胞需要梯度加药。这时可以一直用含药物培养基来培 养细胞,当细胞传代两代之后就可以将药物浓度提高到 1000ng/ml.
- 2.细胞冻存时不要在培养基中加药物。

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

推荐自配试剂配方:	DMEM (中乔新舟 <u>货号: ZQ-100</u> )+10%FBS (中乔新舟 货号: <u>ZQ0500</u> ) +1%双抗(中乔新舟 <u>货号: CSP006</u> ) +0.5ug/mL DDP		
推荐专用培养基货号:	ZQ-101 (不含药物)		
推荐胰酶货号:	CSP045		
推荐冻存液货号:	CSP042		
传代比例	1: 2~4		
<b>换液频率</b>	2-3 次/周		

## 【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)。

### 二、传代培养:

1. 细胞有脱落情况时,将培养液转移到无菌离心管中,离心(125g,3~5分钟)1000-1200rmp 收集悬浮细胞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: <u>sales@zqxzbio.com</u>





【公司官网】

【公众号】



产(活音组) 少明 并 沉淀,大部分在管壁上),轻柔去除培养基,等贴壁细胞消化收集在一起混匀接种。

- 2. 贴壁细胞用 PBS 洗 1~2 次,每次 3~5ml,添加 1ml 胰酶 (0.25% 含 EDTA) 到细胞瓶中,轻轻摇匀,使胰酶溶液铺满细胞表面,放入培养箱中。1~3min 后取出到显微镜下观察,(若细胞无变化继续放入培养箱消化)一旦细胞变圆、轻拍瓶尾部大部分细胞开始脱落,当达到 70~80%细胞漂浮脱落,立即加入 5ml 完全培养基(含 10%FBS) 中和。用移液管轻轻吹打 6~8 次,使细胞充分解离。
- 3. 将细胞悬液转移到无菌离心管中,计数,离心收集细胞。用适量完全培养基重悬细胞沉淀,使细胞密度为每毫升 0.6-2X10<sup>5</sup>。将细胞悬液转至培养瓶中,静置于培养箱中。建议 T25 培养瓶添加 5-7ml 完全培养基,以后 2-3 天进行换液。

# 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(<mark>货号: CSP042</mark>)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氨罐中。

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)1000-1200rmp 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 0.6-2.0X10<sup>5</sup>,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。

# 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:

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

# 文献引用奖励

	影响因子	奖励	
	1≤IF<5分	1000 积分	
SCI 期刊杂志	5≤IF<10 分	2000 积分	
501 朔刊宋心	10≤IF<15分	3000 积分	
	15≤IF<25 分	6000 积分	
	IF≥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: <u>sales@zqxzbio.com</u>







【公众号】