

huvec-Immortalized 人脐静脉内皮细胞永生化

名 称:	人脐静脉内皮细胞永生化
货 号:	ZQ1099
描 述:	人脐静脉内皮细胞是研究内皮细胞的模型系统，研究相关的低氧、炎症、氧化应激、感染反应以及正常和肿瘤相关血管生成等应用。 该细胞通过慢病毒转染的方式携带 SV40T。
种属:	人
组织来源:	脐带
细胞鉴定:	CD31 免疫荧光染色为阳性，经鉴定细胞纯度高于 90%
形 态:	上皮样细胞
培养特性:	贴 壁
培养条件:	5% CO ₂ , 37°C
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，并请注意防护

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



【培养须知&重点】

如自行配置其他完全培养基进行复苏、培养、传代、可能会导致细胞复苏不贴壁，细胞增殖慢，形态改变，倍增次数减少等情况，我司将不负责此类问题的售后，请熟知。

我们的专培采用的是低血清配方的，请客户需要注意两个地方：

- 一、**细胞复苏离心的时候**不要用专培，用 1640+10%FBS 完培或者其他含有 10%FBS 完培。
- 二、**传代终止消化的时候**不要用专培，用 1640+10%FBS 完培或者其他含有 10%FBS 完培即可。

详细操作步骤请仔细阅读下发说明书！

传代比例指的是同等大小容器的前提下，如需更换培养容器，则需换算培养容器贴壁面积，例如一个 T25 瓶的贴壁面积相当于 1 个 6cm 的血，1 个 10cm 的血的贴壁面积 相当于 2.5 个 T25 瓶，1 个 T75 瓶的贴壁面积相当于 3 个 T25 瓶。

复苏与传代均需要包被，包被后细胞更圆润饱满，贴壁率更高。

【培养试剂&培养条件】

推荐自配试剂配方：	基础培养基；添加物；青霉素/链霉素溶液（备注：每种组分单独包装，使用前需要按比例分装，详细操作详见说明书，现用现配，效果更佳。）
推荐专用培养基货号：	ZM1099
推荐胰酶货号：	CSP045
推荐冻存液货号：	CSP169

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】

推荐终止液货号:	CSP138/或自配含 10%FBS 其它培养基
传代比例	1: 2
换液频率	2-3 次/周

【收货当天操作指南】

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、10X、20X 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, 吸除全部培养基, 瓶内加入 7 毫升新鲜培养液, 继续培养。
(灌装培养基是完全培养基可以直接保留 7ml 继续培养)。

二、传代培养:

细胞已长满 (达 85-95%)。即可进行传代, 具体步骤如下:

1. 弃去培养液, 用 PBS 洗涤 1-2 次;

2. 将 Trypsin-EDTA.(0.25%) (中乔新舟 货号: CSP045)、细胞完全培养基、终止液/含 10%FBS 其它培养基 (用于终止液) 置于室温平衡。

3. 弃去培养瓶中培养基, 用 5ml 无钙镁离子 PBS 缓冲液 (中乔新舟 货号: ZQ-1300) 清洗细胞层, 尽量去除液体后加入 1ml 的 0.25%胰酶消化液 37°C消化 1min 左右至细胞变圆 (建议 1min 拿出来在显微镜下观察细胞的消化情况, 如果还有大量细胞没有脱落再放培养箱消化 20s), 用手轻拍瓶尾成流沙样脱落; 脱落率约 80%。

4. 此时, 立即加入 5ml 终止液/其他完培培养基 (含 10%血清) 终止消化, 轻柔吹打瓶内 3-6 下, 将细胞悬液转移

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】

到 15ml 离心管,约 200g(1000-1200rpm)室温离心 5min ;

5.弃上清 , 用手指弹松细胞沉淀, 加入新鲜完全培养基后视推荐传代比例(首次建议 1: 2 传代)和细胞计数后进行接种若干新的 T25 培养瓶中; 培养基 t25 添加 5-7ml ;

6.每 2 天更换一次培养基。

三、冻管细胞复苏

1、提前室温细胞完全培养基。

2、准备一个培养瓶 , 添加 5ml 室温平衡完全培养基 , 同时准备一个 15mL 离心管,添加 5ml 含 10%血清的其他培养基 (用于离心) 。

3、将冻存管快速在 37°C水浴槽中解冻细胞 , 至细胞完全融化 (请在 1-2 分钟内完成)

4、立即取出冻存管 , 75%乙醇擦拭消毒冻存管表面 , 转移至生物安全柜 , 将细胞悬液加入到提前准备好的离心管里。

5、在室温 , 200g (1000-1200rpm)离心 5min。

6、弃去上清 , 用手指弹松细胞沉淀 , 添加 2ml 完全培养基重新悬浮细胞后 , 接种至 1 个 T25 培养瓶中, 培养瓶中总共完培 5-7ml 。 “ 画 8 字法 ” 使细胞均匀分布。

7、在 37°C 、 5% CO₂ 和 95%空气条件下进行细胞培养 , 透气瓶可直接放入培养箱 , 非透气请拧松放入培养箱。

8、在复苏后第二天 16h 后可观察贴壁情况 , 有少量漂浮可以不用换液 , 2 天换一次液 , s 约 2-4 天可进行传代。

四、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.细胞沉淀用适量通用含血清型程序冻存液 (货号: CSP169) 重悬, 建议一瓶 T25 细胞冻存一管 (1ml/管) , 然后将分装好的细胞冻存管进行程序性降温冻存, 冻存细胞降温程序 (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, 再转至液氮罐中长期保存。

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】

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】