本产品仅供科研使用.请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

版本号:2020-08-12

A549 人非小细胞肺癌细胞

Cat.NO. ZKC1013

项目	ZKC1013-1	ZKC1013-2
细胞类型	冻存细胞	复苏细胞
规格	1ml	T25
包装	冻存管	培养瓶
运输	干冰	常温
生长特性	贴壁	
培养条件	F12K + 10% FBS + 1% P/S	
培养环境	37°C 5% CO ₂ , 95% AIR	
传代比例	1:2 传代,2~3 天换液	
冻存条件	90% FBS + 10% DMSO	
QC 检测	支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性	

1、细胞传代:

- 1)细胞生长至覆盖培养瓶的80%面积时,弃25cm²培养瓶中的培养液,用PBS清洗细胞一次。
- 2)添加0.25%胰蛋白酶消化液约1ml至培养瓶中,倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后加入5ml完全培养液终止消化,再轻轻吹打细胞使之脱落,然后将悬液转移至15ml离心管中,1000rpm离心5min。
- 3) 弃上清, 沉淀细胞用1-2ml完全培养基重悬, 然后按1:2比例进行分瓶传代, 最后放入37℃, 5% CO₂细胞培养箱中培养。

2、细胞冻存:

- 1)细胞生长至覆盖培养瓶的80%面积时, 弃25cm²培养瓶中的培养液, 用PBS清洗细胞一次。
- 2)添加0.25%胰蛋白酶消化液约1ml至培养瓶中,倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后加入完全培养液终止消化,轻轻吹打细胞使之脱落,然后将悬液转移至15ml离心管中,1000rpm离心5min。
 - 3)用适量的冻存液(FBS:DMSO=9:1)重悬细胞,并放置于冻存管中。
- 4) 先将细胞冻存管放置于-20℃ 1.5h, 然后将其移入-80℃过夜, 24h后转入液氮中进行长期保存。使用程序降温盒可直接放入-80℃。

3、细胞复苏:

- 1)从液氮中取出细胞冻存管(注意:佩戴防爆管面具),快速将其置入37℃水浴中解冻,直至冻存管中 无结晶,然后用 75%的酒精擦拭冻存管外壁。
 - 2)将冻存管中的细胞移至含6ml完全培养基的15ml离心管中,1000rpm离心5min。
 - 3) 弃上清, 沉淀用6ml完全培养基重悬, 接种25cm²培养瓶, 于37℃, 5% CO₂细胞培养箱中培养。





注意事项:

- 1. 复苏细胞: 收到细胞, 请查看瓶子是否有破裂, 培养基是否漏出, 是否浑浊, 如有请尽快和我们联系。如包装完好, 取出 25cm^2 培养瓶, 75% 酒精消毒, 拆下封口膜, 在显微镜下观察细胞形态是否正常, 细胞的贴壁情况以及细胞密度, 然后放入 37%, 5%CO₂ 细胞培养箱中静置 2-3 小时, 以稳定细胞状态。
- 2. 冻存细胞: 收到细胞后, 检查外包装情况和箱内是否还有干冰。如有外包装破损干冰已完全挥发等问题, 请即时联系。正常请进行以下操作: 检查干冰挥发情况, 将细胞取出转移至-80 度冰箱 (不超过一周)或液氮保存, 建议尽早复苏。
- 3. 公司所有细胞产品按本公司生产质量标准提供,不含细菌、真菌、支原体及其他污染。如收到产品有质量问题,请按照要求及时提供质量问题报告。
 - 4. 细胞状态及活力问题, 售后期限 7 天; 冻存形式提供的细胞, 售后期限为 15 天。 售后时限内甲方提出质量问题没有得到公司有效支持的, 免费提供第二株。
 - 5. 一般默认客户有培养细胞经验, 如无, 请在有经验的老师或技术指导下培养。 建议使用公司推荐培养基, 更换其他培养基影响细胞生长的不售后。

