

产品说明书

Cat NO.: CM-M010

产品信息:

| | |
|---|--------------------------------------|
| 细胞名称 | NIH3T3 小鼠胚胎细胞 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 形态特性 | 成纤维细胞样 |
| 培养条件 | DMEM+10%FBS+1%双抗 |
| 培养环境 | 气相: 5%CO ₂ 95% 空气 温度: 37℃ |
| 传代方法 | 1:2-1:3 传代, 2-3 天换液/传代 |
| 冻存条件 | 90%FBS+10%DMSO 现配现用 |
| *发表【中文论文】请标注: 由上海盖宁生物科技有限公司提供; | |
| *发表【英文论文】请标注: From Shanghai Gaining Biotechnology Co., Ltd. | |

细胞收到后操作流程:

1. 收到细胞后先打开外包装, 用 75%酒精擦拭细胞培养瓶表面, 放到显微镜下观察细胞状态。因运输原因细胞会有不同程度影响, 先不要打开培养瓶盖, 酒精擦拭后放到培养箱静置 4 小时左右, 以便稳定细胞状态。
2. 静置完成后取出细胞培养瓶, 镜检、拍照, 记录细胞状态(所拍照片作为后期售后依据)。建议细胞传代培养后, 定期拍照、记录细胞生长状态。
3. 贴壁细胞: 若细胞生长密度超过 80%时, 根据情况传代, 若细胞未超过 80%汇合度时, 可将瓶装的培养液移入废液缸中, 补加 6-8ml 新鲜完全培养液继续培养, 直至细胞密度超过 80%以后再进行传代。
4. 悬浮细胞: 将细胞培养瓶内液体转移至离心管, 1000RPM 离心 5 分钟, 弃去上清液, 管底细胞沉淀加入 6-8ml 完全培养基重悬。放入新的细胞培养瓶中培养过夜, 根据细胞密度及生长情况分瓶传代。

细胞培养步骤

贴壁细胞，传代方法

1. 吸去培养瓶中上清液，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。
2. 加 1-2ml 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中，放置于 37℃ 培养箱中消化 1-2 分钟，然后在显微镜下观察细胞消化情况，若细胞大部分变圆后轻敲培养瓶两侧，大部分成流沙状滑落 (没到这种程度就继续延长消化时间) 后终止消化。消化脱落后拿回操作台，加入 5-6ml 完全培养基终止消化，轻轻吹匀。
3. 吹匀后吸到离心管，1000RPM 离心 5 分钟，吸去上清液，加 5-6mL 培养液后吹匀。
4. 将细胞悬液按合适的比例分到新的培养瓶或培养皿中，加入对应体积的培养基后放入培养箱培养。

悬浮细胞，传代方法

方法一：收集细胞，1000RPM 离心 5 分钟，吸去上清液，加 5-6mL 培养液后吹匀，将细胞悬液按合适的比例分到新的培养瓶或培养皿中，加入对应体积的培养基后放入培养箱培养。

方法二：可选择半数换液方式，将培养瓶竖直静置一段时间等细胞沉底后吸去半数培养基，将剩余细胞悬起，把细胞悬液按合适的比例分到新的培养瓶或培养皿中，加入对应体积的培养基后放入培养箱培养。

细胞冻存：待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时，吸去培养基后加入少量胰酶，细胞变圆脱落后，进行离心收集，1000RPM 离心 5 分钟，去除上清，按冻存数量加入血清及 DMSO，冻存比例为 90%FBS+10%DMSO。

特别注意：

1. 收到细胞后请尽快更换新鲜培养基，不可继续使用原瓶中运输用培养基。
2. 如签收时出现培养瓶壁破裂，漏液等情况请及时拍照并联系实验室。
3. 细胞任何售后问题，均需拍照存档并及时联系客服。

本产品仅限于科学研究，不得用于临床诊断和治疗

官方网站：www.shgnsw.com
邮箱：sales@shgnsw.com
电话：13120793060（微信同号）

