人逆转录病毒包装细胞系Phoeni x-ECO



Cat No.: SC1829

| 细胞名称 | 人逆转录病毒包装细胞Phoeni x-ECO | 英文名称 | Phoenix-ECO |
|------|--|------|-------------|
| 形态特性 | 上皮细胞样 | 生长特性 | 贴壁生长 |
| 种属 | <u></u> | | |
| 组织 | 肾 | | |
| 培养体系 | DMEM+10% FBS+1% P/S | | |
| STR | Amelogenin X CSF1PO 11,12 D5S818 8,9 D7S820 11 D13S317 11,12,13 D16S539 9,13 TH01 7,9.3TPOX 11 vWA 16,19 | | |
| 传代方法 | 建议第一次1:2传代 | | |
| 冻存条件 | 90FBS+10%DMS0, 推荐无血清冻存液 (CX001) | | |
| 用途 | 仅限于科学研究,不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。 | | |
| 备注 | | | |

一、细胞收到后处理

请显微镜下确认细胞状态,同时给刚收到的细胞拍照(10×,20×) 各2-3张以及培养瓶外观照片一张留存,作为售后时收到时细胞状态的依据。

收到细胞回到自己的实验室后,先打开外包装,用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内,严格无菌操作,不开瓶盖放培养箱静置2-3小时稳定细胞状态。镜下观察:未超过80%汇合度时,可将瓶装的完全培养液收集至离心管中,重新加入6m1完全培养基,放入37℃、5%C02孵箱培养;超过80%汇合度时,根据情况传代或者冻存。悬浮细胞需离心收集处理。抽出瓶中的培养基和细胞1000rpm离心3-5分钟,弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

<u>(注意发货的是密封培养瓶的话,处理完后放入培养箱培养记得培养瓶盖子拧松,初次传代最好使</u>用T25培养瓶或6cm小皿1传2)



二、细胞培养步骤

1.复苏细胞:将含有1mL细胞悬液的冻存管在37 水浴中迅速摇晃解冻,加入5mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加4-6mL完全培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入6cm皿中),培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。2.细胞密度达80%-90%,即可进行传代培养。

对于贴壁细胞,传代可参考以下方法:
1:弃去培养上清,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,置于37 培养箱中消化1-2min,然后在显微镜下观察细胞消化物以,若细胞大部分变圆并脱落,迅速拿回操作台,轻敲几下培养瓶后加5ml以上 含10%血清的完全培养基终止消化。

3:轻轻吹打细胞,完全脱落后吸出悬液至15ml 离心管中,在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液

,补加1-2mL培养液后吹匀。

4:将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含5-6 ml 培养液的新皿中或者瓶中。

对于悬浮细胞,传代可参考以下方法:

1:收集细胞,1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加1-2mL培养液后吹匀,将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含8ml培养基的新皿中或者瓶中。

2:较脆弱的悬浮细胞可选择半数换液方式将培养瓶竖置1-2小时待大部分细胞沉到底部后,弃去半数

培养基后,将剩余细胞悬起,将细胞悬液按1:2到1:3的比例分到新的含8ml 培养基的新皿中或者瓶中。 3: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,弃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条件下离心3-5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。