## 人非小细胞肺癌细胞NCI-H2228

755	_		
-			1
σ.	•		
١.	a.		
-	•	•	
•		•	

## Description

种属	
别称	H2228; H-2228; NCIH2228
组织来源	肺
疾病	肺腺癌,非小细胞肺癌
传代比例/细胞消化	1:2传代,消化3-5分钟
完全培养基配置	RPMI1640培养基+10%胎牛血清+1%双抗+1%谷氨酰胺+1%丙酮酸钠
简介	人非小细胞肺癌细胞,患者不吸烟。细胞生长速度慢,传代一次时间为10-15天。
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	毎周2至3次
STR	Amelogenin: X; CSF1PO: 12; D13S317: 11; D16S539: 11,13; D5S818: 12; D7S820: 11; THO1: 7,8; TPOX:
	11; vWA: 15,17。
培养条件	气相:空气,95%;二氧化碳,5%。 温度:37摄氏度,培养箱湿度为70%-80%。
冻存条件	冻存液:90%FBS,DMSO 10%,
	或使用非程序冻存液
保藏机构	ATCC; CRL-5935
产品使用	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。

## 细胞接收处理流程:

- 1:观察有无破损漏液情况,如有请拍照及时联系客服。
- 2:酒精消毒培养瓶表面后显微镜下观察细胞状态,观察拍照后不用打开培养瓶盖放入培养箱静止2-3小时稳定细胞状态。
- 3:请按照细胞操作指南进行第一次传代冻存处理。
- 4:产品随货会附带细胞说明书、细胞培养操作指南、细胞鉴定、支原体检测报告。
- 5: 若产品有异常或其他疑问,可随时联系客服;转至技术支持。

## 常温细胞收货当天处理方式

- 1. 收到常温细胞后,及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
- 2. 镜下观察有无微生物污染现象,拍照记录不同倍数镜下细胞状态和有无染菌现象, 方便后续售后处理。
- 3. 消毒后,更换赠送的完全培养液放置培养箱静止2-3小时。如细胞有多数悬浮细胞需要离心收集 重新接种止培养瓶。
- 4. 观察细胞密度若超过 80%则可正常传代处理(有的原代细胞不可传代,请根据实际情况决定), 首次传代推荐比例 1: 2 到 1: 3 (按实际收货细胞密度决定,若不确定 可联系技术支持);若细胞密度不到 80%则可继续培养,注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖;悬浮细胞注意离心所有培养基以收集细胞。
- 5. 由于气温,运输等影响造成贴壁细胞漂浮的,请将细胞离心收集后在离心管中消化后进行传代 (参考附件),或及时联系技术支持进行指导传代。

贴壁细胞传代: 1. 从培养容器中吸出用过的细胞培养基并丢弃;

- 2. 从与贴壁细胞层相对的容器一侧轻轻加入冲洗液以避免搅动细胞层,前后摇晃容器数次
- 3. 从培养容器中吸出冲洗液并丢弃,向培养瓶中加入预热的胰酶;胰酶量应足以覆盖细胞层 (T25为1ml);
- 4. 将培养容器在室温下孵育约 2分钟(请注意实际孵育时间根据所用细胞系不同而有所差异);
- 5. 在显微镜下观察细胞解离情况;如果解离程度未达 90%,可将孵育时间延长几分钟,每 30 秒钟检查一次解离情况;
- 6. 细胞解离程度大于等于 90%时,倾斜培养容器,使细胞上液体尽快流尽; 加入所用解离剂两倍体积的预热完全生长培养基; 吹打细胞层表面数次,使培养基分散;
- 7. 将细胞转移到15mL 无菌离心管中,以 200×g 的离心力离心 3-5 分钟 (请注意离心速度和时间依细胞种类不同而有所差异);
- 8. 用最少体积的预热完全生长培养基重新悬浮细胞沉淀,将细胞悬液按照推荐比例稀释,并将适量体积的细胞悬液转移到新的细胞培养容器中,把细胞放回培养箱(注:如果使用培养瓶,将其放入培养箱前应将瓶盖旋松,以便进行充分的气体交换,除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶盖)。

**悬浮细胞传代:** 将 T25 培养瓶中的悬液收集至离心管中 1000rpm 离心 5min, 收集上清,加 1-2ml 完全培养基重悬,按 1:2 比例进行比例传代分到新T25瓶中,补充5-8ml/瓶新的完全培养基,最后放入细胞培养箱中培养。