

# FC33 人胚胎肾细胞(Asp-2 基因修饰)

**本产品仅供科研实验使用**

## 基本信息

产品品牌 : 酶联生物

中文名称 : 人胚胎肾细胞 ( Asp-2 基因修饰 )

细胞简称 : FC 33

细胞形态 : 上皮细胞样 ; 多角形

生长特性 : 贴壁细胞

培养环境 : 空气 , 95% ; CO<sub>2</sub> , 5% 37°C

冻存条件 : 55% 基础培养基 +40% FBS +5% D M SO 液氮

完全培养基 : DM EM (PM 150210) + 250 μ g/mlG 418(PB 180125) + 10%F B S(164210-50) + 1% P /S(P B 180120)

## 传代步骤

1、吸出原培养液。

2、加入 2ml 左右 PBS , 轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出 PBS 丢弃。

3、加入 1ml 左右 0.25% 胰蛋白酶溶液 ( 含 ED TA ) , 轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞。

4、放入培养箱消化 , 显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆有间隙时可终止 , 全程不要拍打培养瓶。

5、加入 3ml 含血清的培养基终止消化，吹打细胞使之脱壁并在液体里反复吹打使细胞尽量

呈单颗细胞的悬浮液。

6、收集细胞悬液离心，1200rpm /min 3 分钟，离心完吸出上清丢弃。

7、加入新鲜培养基，吹打几下混匀细胞即可，按比例接种到新培养瓶，补足培养基，拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。

传代比例（密度）：1:3-1:4

换液频次：2~3 次/周

#### 细胞背景描述

FC 33 细胞是由带有编码多组氨酸的 A sp-2 基因转染 293 [H EK -293]细胞而来的，用于

阿尔茨海默病的研究；FC 33 细胞表达 A sp-2 基因。

细胞类型：转化细胞系

#### 收到常温细胞后如何处理

#### **细胞培养详细操作步骤请参照酶联生物细胞培养操作指南**

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. 用 75% 酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态。先不要打开培养瓶盖，将细胞置于细胞培养箱内静置培养 2-4 小时，以便稳定细胞状态。

3. 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如贴壁特性（贴壁/悬浮）细胞形态、所用基础培养基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等。

4. 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 将作为后续服务依据）；建议细胞传代培养后，定期拍照、记录细胞生长状态。

5. 若观察到异常或者对细胞有疑问，请及时跟我们联系；对于细胞培养操作及培养。可跟



[www.mlbio.cn](http://www.mlbio.cn)

我们的技术支持交流。

订购热线 : 4008-898-798

咨询 QQ : 2881505714

咨询电话 : 13524666836(微信同号)

