

(CHO-S)仓鼠卵巢细胞

基本信息

| | |
|-------|---|
| 细胞名称 | (CHO-S)仓鼠卵巢细胞 |
| 细胞品牌 | 酶联生物 |
| 细胞规格 | 1×10 ⁶ cells/T25 培养瓶 |
| 细胞英文 | CHOS |
| 细胞简介 | 贴壁生长及悬浮生长均可 (用于蛋白表达时, 应使用悬浮生长状态, 此时细胞生长状态更好, 比表面积更高, 生物反应器中的传质、传热效率更高, 同时也可提高生物反应器空间使用效率。工业上大规模生产单抗, 重组蛋白, 大部分使用悬浮培养法来生产) |
| 种属来源 | 仓鼠 |
| 组织来源 | 卵巢 |
| 疾病特征 | 正常 |
| 支原体检测 | 阴性 |
| 细胞形态 | 成纤维细胞样 |
| 生长特性 | 悬浮生长、贴壁生长 |
| 生长条件 | 气相: 空气, 95%; 二氧化碳, 5%; 温度: 37°C |

| | |
|------|---|
| 传代方法 | 1 : 2 至 1 : 6, 每周 2 次 |
| 培养基 | serumfree medium(BioHermes TM CDM-CHO is recommended) |
| 冻存条件 | 90% 完全培养基 + 10% DMSO, 液氮储存 |
| 发货方式 | 快递运输(特殊情况的另处理) |
| 供应范围 | 仅限于科研实验使用, 不得用于其他用途 |

接受后处理

| | |
|------|--|
| 处理 1 | 收到细胞后, 请检查是否漏液, 如果漏液, 请拍照片发给我们 |
| 处理 2 | 请先在显微镜下确认细胞生长状态, 去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37°C 培养约 2-3h |
| 处理 3 | 弃去 T25 瓶中的培养基, 添加 6ml 本公司附带的完全培养基 |
| 处理 4 | 如果细胞密度达 80%-90% 请及时进行细胞传代, 传代培养用 6ml 本公司的完全培养基 |
| 处理 5 | 接到细胞次日, 请检查细胞是否污染, 若发现污染或疑似污染, 请及时与我们取得联系 |

细胞操作

| | |
|------|---|
| 复苏细胞 | 将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻, 加入 4mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟, 弃去上清液, 补加 1-2mL 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 10cm 皿中, 加入约 8ml 培养基, 培养过夜)。第二天换液并检查细胞密度。 |
| | 如果细胞密度达 80%-90%, 即可进行传代培养: 1. 弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。 |

| | |
|------|--|
| | <p>2. 加 1ml 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中, 置于 37°C 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, 若细胞大部分变圆并脱落, 迅速拿回操作台, 轻敲几下培养瓶后加少量培养基终止消化。</p> <p>3. 按 6-8ml/瓶补加培养基, 轻轻打匀后吸出, 在 1000RPM 条件下离心 4 分钟, 弃去上清液, 补加 1-2mL 培养液后吹匀。</p> <p>4. 将细胞悬液按 1: 2 比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。</p> |
| 细胞冻存 | <p>待细胞生长状态良好时, 可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为类:</p> <p>1. 弃去培养基后, PBS 清洗一遍后加入 1ml 胰酶, 细胞变圆脱落后, 加入 1ml 含血清的培养基终止消化, 可使用血球计数板计数。</p> <p>2. 4 min 1000rpm 离心去掉上清。加 1ml 血清重悬细胞, 根据细胞数量加入血清和 DMSO, 轻轻混匀, DMSO 终浓度为 10%, 细胞密度不低于 1x10⁶/ml, 每支冻存管冻存 1ml 细胞悬液, 注意冻存管做好标识。</p> <p>3. 将冻存管置于程序降温盒中, 放入-80 度冰箱, 2 个小时以后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p> |
| 注意事项 | <p>1. 收到细胞后首先观察细胞瓶是否完好, 培养液是否有漏液、浑浊等现象, 若有上述现象发生请及时和我们联系。</p> <p>2. 仔细阅读细胞说明书, 了解细胞相关信息, 如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等, 确保细胞培养条件一致。若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题, 责任由客户自行承担。</p> |

| | |
|--|--|
| | 3.用 75%酒精擦拭细胞瓶表面，显微镜下观察细胞状态。因运输问题贴壁细胞会有少量从瓶壁脱落，将细胞置于培养箱内静置培养 4~6 小时,再取出观察。此时多数细胞均会贴壁，若细胞仍不能贴壁请用台盼蓝染色测定细胞活力，如果证实细胞活力正常，请将细胞离心后用新鲜培养基再次贴壁培养；如果染色结果显示细胞无活力，请拍下照片及时和我们联系，信息确认后我们为您再免费寄送一次。 |
| | 4.静置细胞贴壁后，请将细胞瓶内的培养基倒出，留 6~8mL 维持细胞正常培养，待细胞汇合度 80%左右时正常传代。 |
| | 5.请客户用相同条件的培养基用于细胞培养，培养瓶内多余的培养基可收集备用，细胞传代时可以一定比例和客户自备的培养基混合，使细胞逐渐适应培养条件。 |

细胞备注

| | |
|----------|--|
| <u>1</u> | 建议客户收到细胞后前 3 天各拍几张细胞照片，记录状态，便于本公司技术部沟通交流。 |
| <u>2</u> | 如果细胞在运输中出现问题，可能个别敏感细胞会出现不稳定的情况，请及时和我们联系，告知细胞的具体情况，以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。 |
| <u>3</u> | 酶联生物客户在购买细胞过程中各种问题，可以随时联系我们，我们给予实验中的解答。 |

细胞予重发

1. 细胞运输中遭遇的各种问题，细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。
2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。
3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。

4. 常温发货的细胞静置 2 小时后, 干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后, 绝大多数细胞未存活,

经核实后, 重发。

5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后, 出现污染,

经核实后, 重发。

6. 细胞活性问题, 请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果, 用台盼蓝染色法鉴定

细胞活力, 经核实后, 重发。

细胞不予重发

1. 客户操作造成细胞污染, 不重发。

2. 客户严重操作失误致细胞状态不好, 不重发。

3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好, 不重发。

4. 细胞状态不好, 未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片, 不重发。

5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的, 不重发。

6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的, 不重发。

特别说明

客户买细胞就找上海酶联生物, 稳定传代, 无污染, 包存活, 提供整体课题外包服务, 光学

成像, 流式实验, 电镜实验, 动物实验, 病理实验, 分子生物学实验, 细胞实验等, 严格把

控产品质量, 所有细胞产品均有细胞鉴别、无菌检查、支原体检查, 为科研人员提供可靠放

心的产品。