PC-9-DDP细胞说明书 Cat NO.:GCL-1013

售前须知

在做实验前维持2-4 μg/mL的药物浓度一星期然后撤药培养2-3代再做实验。

基本信息

基本信息	system
中文名称	人非小细胞肺癌细胞顺铂耐药株
细胞简称	PC-9-DDP
细胞形态	圆形和纺锤形混合
生长特性	贴壁细胞,少量悬浮
培养方案A(默认)	RPMI-1640[GPM150110]+10% FBS[163210]+1 μg/mL DDP+1% P/S[GPB180120]
	培养条件:空气,95%;CO₂,5%;温度:37℃
冻存条件	55% 基础培养基+40% FBS+5% DMSO
	液氮
传代步骤	1.吸出原培养液;
	2.加入2 mL左右PBS,轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出PBS丢弃;
	3.加入1 mL左右0.25%胰蛋白酶溶液(含EDTA),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3 mL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,1200 rpm/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。
消化时间	3-6 min (CELL 5)
传代比例	1:3-1:5
换液频率	2-3次/周

参考资料 (来源文献)

细胞背景描述	源自人肺腺癌,该肺组织仍处于分化状态。PC-9(以前称为PC-14)。PC-14 最初于1989 年作为源自人肺腺癌(未分化型)的细胞系存放在RIKEN生物资源中心。该生物资源中心通过短串联重复序列 (STR) DNA 分析发现该细胞系与 PC-9 相同,PC-9 是源自人肺腺癌(分化型)的细胞系。此错误识别发生在细胞系存放在 RIKEN 生物资源中心之前。细胞系的名称更改为 PC-9,以反映这一发现。
倍增时间	~48 hours
年龄(性别)	男性;45岁
组织来源	肺
细胞类型	肿瘤细胞
癌症类型	肺癌细胞

网站: www.procell.com.cn 电话:400-999-2100

邮箱:techsupport@procell.com.cn 地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





生物安全等级 BSL-2

细胞株培养扩增技术服务申明

本公司受贵单位委托,进行细胞株的技术服务工作,并收取相应细胞技术服务费用,细胞株技术服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务,收到产品后处理方式及售后条款参见《细胞售后条例》。

收到常温细胞后如何处理?

(细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

- 1. 收到常温细胞后及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
- 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**2. **箱内静置培养2-4小时,以便稳定细胞状态。**
- 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。
- 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 4. 传代培养后,定期拍照、记录细胞生长状态。
- 若观察到异常或者对细胞有疑问,请及时跟代理商或我们联系;对于细胞培养操作及培养注意项有疑问 5. 的,可跟我们技术支持交流。



普诺赛® Procell system

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话:400-999-2100

邮箱:techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



