

SW 1353细胞说明书

Cat NO.: CL-0447

1. 售前须知：

1. 该细胞推荐使用Leibovitz'sL-15培养基进行培养，Leibovitz'sL-15不可以通入二氧化碳，会产生细胞毒性；2. 如您没有无二氧化碳的培养箱，可使用DMEM替代Leibovitz'sL-15，使用DMEM培养基时即可正常通入5%二氧化碳；3. 配套专用培养基默认Leibovitz'sL-15配置，如需DMEM配方，请联系销售下单备注更改。

2. 基本信息：

中文名称	人软骨肉瘤细胞
细胞简称	SW 1353
细胞别称	SW-1353; SW 1353
细胞形态	成纤维细胞样
生长特性	贴壁细胞
培养方案A(默认)	生长培养基：Leibovitz's L-15(PM151010) + 10% FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，100%；温度：37
培养方案B(可选)	生长培养基：DMEM(PM150210) + 10% FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，95%；CO ₂ ，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粒细胞的悬浮液；

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。

消化时间	2-3min
传代比例（密度）	1:2-1:4
换液频次	2-3次/周

3. 参考资料(来源文献)：

细胞背景描述	SW 1353细胞最初从一位72岁女性白人的右肱骨原发性 级软骨肉瘤中分离得到。最初的培养基是含有可的松和胰岛素的L-15培养基添加10%FBS和1%抗生素。1982年1月，ATCC收到 1 支传代至12代的冻存管SW 1353细胞。
供体年龄	女性；72岁
组织来源	骨；软骨肉瘤
细胞类型	肿瘤细胞
肿瘤类型	肉瘤细胞
生物安全等级	BSL-1
抗原表达	Blood Type O-
细胞保藏中心	ATCC; HTB-94

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，并收取相应细胞株技术服务费用，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相应售后条款参见《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考《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。
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，请及时跟代理商或我们联系；对于细胞培养操作及培养注意事项有疑问的，可跟我们的技术支持交流。

发表[中文论文]请标注：SW 1353 (CL-0447)由武汉普诺赛生命科技有限公司提供；



发表[英文论文]请标注：SW 1353 (CL-0447) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

