

SW1116细胞说明书

Cat NO.: CL-0307

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	人结肠腺癌细胞
细胞简称	SW1116
细胞别称	SW-1116; SW 1116
细胞形态	上皮细胞样
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 3-5min

传代比例（密度） 1:2-1:3

换液频次 2-3次/周

3. 参考资料(来源文献)：

细胞背景描述 SW1116细胞CSAp阴性(CSAp-)、结肠抗原3阴性；SW1116细胞角蛋白免疫过氧化物酶染色阳性。癌基因检测表明，SW1116细胞c-myc、K-ras、H-ras、myb、sis和fos的表达呈阳性，未检测到癌基因N-myc和N-ras的表达。SW1116还表达肿瘤特异的核基质蛋白CC-4、CC-5和CC-6。

倍增时间 ~96-144 hours

年龄（性别） 男性，73岁

组织来源 结肠腺癌III期

细胞类型 肿瘤细胞

肿瘤类型 肠癌细胞

生物安全等级 BSL-1

致瘤性 Yes, in nude mice.

抗原表达 Blood Type O, Rh+

基因表达 carcinoembryonic antigen (CEA) 2654 ng/10⁶ cells/10 days; keratin

细胞保藏中心 ATCC; CCL-233 ECACC; 87071006

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**。
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：SW1116 (CL-0307)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：SW1116 (CL-0307) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

