

人神经胶质瘤细胞(LN-18)

细胞特性

- 1) 来源: 神经胶质瘤细胞
- 2) 形态: 上皮细胞样
- 3) 含量: >lxl06 个/mL
- 4) 污染: 支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性
- 5) 规格: T25 瓶或者 lmL 冻存管包装

运输和保存: 使用含有优质胎牛血清的 2ml 冻存管发送存活细胞。收到细胞后, 可在 1000RPM,常温条件下,离心 5min 后,于洁净操作台弃去上清,加入推荐使用的培养基 后转移至 1Ocm 培养皿或者 T25 培养瓶中培养,传代达到细胞生长状态良好时, 再进行 冻存。具体操作见细胞培养步骤。

细胞用途: 仅供科研使用。

细胞培养步骤

1) 培养基及培养冻存条件准备:

- 1. 准备 DMEM-H 培养基(DMEM-H, GIBCO,货号 12800017,添加 NaHC031.5g/L),90%;胎牛血清,10%。(DMEM 液体培养基: GIBCO, 11995-065)。
- 2. 培养条件: 气相: 空气, 95%;二氧化碳, 5%。温度: 37 摄氏度, 培养箱湿度为70%-80%。
- 3. 冻存液: 90%完全培养基, 10%DMSO,现用现配。液氮储存。

2) 细胞处理:

复苏细胞: 将含有 lmL 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 l-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 l〇cm 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。

细胞传代:如果细胞密度达 80%-90%,即可进行传代培养。

对于贴壁细胞, 传代可参考以下方法:

弃去培养上清,用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。力口 2m | 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mMEDTA)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。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。将细胞悬液按 1:2 到 1:5 的比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。

对于悬浮细胞, 传代可参考以下方法:

细胞冻存: 待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时,弃 去培养 基后加入少量胰酶,细胞变圆脱落后,加入约 lml 含血清的培养基后 加入冻存管 中,再添加 1〇





%DMSO 后进行冻存。

注意事项:

收到细胞后, 若发现干冰己挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染, 请立即与我们 联系。所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性,必须在二级生物安全台内操作,并请注

防护, 所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。