

人子宫内膜腺癌细胞(HEC-1-B)

细胞介绍

该细胞是 H. Kuramoto 1968 年分离的 HEC-1-A 细胞亚株。不同于 HEC-A-1 的是:该亚株在培养第 135 天到 190 天之间表现出稳定的生长周期,且重现扁平,与亲本细胞系相比更具铺路石式样。此外主要染色体组是亲本细胞的两倍。

细胞特性

- 1) 来源:子宫内膜腺癌
- 2) 形态: 上皮细胞样, 贴壁生长
- 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

细胞接受后的处理:

- 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。
- 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 O
- 3. 弃去 T25 瓶中的培养基,添加 6ml 本公司附带的完全培养基。
- 4. 如果细胞长满(90%以上)请及时进行细胞传代,传代培养用 6ml 本公司附带的完全培养基。
- 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。

细胞用途: 仅供科研使用。

本公司的细胞培养操作规程,供参考 1) 培养基及培养冻存条件准备:

- 1. 准备 MEM 培养基(MEM, GIBC0, 货号 41500034, 添加 NaHC031.5g 八, 丙酮酸钠 O.llg 八)。
- 2. 培养条件: 气相: 空气, 95%;二氧化碳, 5%。温度: 37°C, 培养箱湿度为 70%-80%。
- 3. 冻存液: 90%血清, 10%DMSO, 现用现配。液氮储存。

2) 细胞处理:

复苏细胞: 将含有 lmL 细胞悬液的冻存管迅速放入 37°C 水浴中(水面要低 于冻存管盖部)摇晃解冻,移入事先准备好的含有 4mL 培养基的 15ml 离心 管中混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4分钟,弃去上清液,加入 lmL 培 养基后吹匀。然后将所有细胞悬液移入含有 5ml 培养基的培养瓶中培养过夜。 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入 3ml 此细胞的培养基终止消化。轻轻吹打后吸出,移入 15ml 离心管中,在 1000RPM 条件下离心 4分钟, 弃去上 清液,加入 lmL 培养液后吹匀。移入到事先准备好的含有 5ml 培养基的 T-25 培养瓶中或含有 14ml 培养 基的 T-75 培养瓶中培养。

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,先要消化处理并进行细胞计数。消化方法按照细胞传代方法的 1-3 步骤进行, 最后的重悬 液使用血清。悬浮细胞直接计数后离心,用血清重悬浮,加 DMSO 至最终浓度为 10%。加入 DMSO 后迅速混匀,按每 lml 的数量分配到冻存管 中。本公司按每个冻存管细胞数目大于 1X106 个细胞冻存。

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,并请注意防护,所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。