

MDA-MB-468-06 人乳腺癌细胞

产品信息

产品品牌 : 纪宁生物

中文名称 : 人乳腺癌细胞

细胞简称 : M DA-M B -468-06

细胞形态 : 上皮细胞样

生长特性 : 贴壁细胞

培养环境 : 空气, 100% 37℃

冻存条件 : 55% 基础培养基+40% FBS+5% D M SO 液氮

完全培养基 : Leibovitz's L-15(P M 151010) + 10% F B S(164210-50) + 1% P /S(P B 180120)

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 ED TA) , 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。

传代比例（密度）：1:2-1:4

换液频次：2~3 次/周

细胞背景描述

M DA-M B -468-06 细胞是由 RCailleau 等在 1977 年从一位患有乳腺癌的 51 岁黑人女性转移癌胸水中分离得到的细胞株；虽然供组织者的 G6PD 等位基因杂合，但 M DA-M B-468-06 细胞始终表现为 G 6PD -A 表型。

供体年龄：女；51 岁

细胞类型：肿瘤细胞

肿瘤类型：乳腺癌细胞

收到常温细胞后如何处理

细胞培养详细操作步骤请参照纪宁生物细胞培养操作指南

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，请及时跟我们联系；对于细胞培养操作及培养。可跟我们的技术支持交流。

用途范围

上海纪宁生物细胞仅供科研实验使用