



# HEP-53.4 小鼠肝癌细胞

## 基本信息

细胞名称	HEP-53.4 小鼠肝癌细胞
细胞别名	HEP-53.4 ; 53.4 ; 小鼠肝癌细胞
细胞来源	德国
细胞鉴定	STR 鉴定已通过
细胞形态	上皮样细胞，贴壁生长
培养基	DMEM(含 NaHCO3 1.5g/L)(BasMed-AW-013)+FBS 10% + P/S1%
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%
冻存条件	无血清冻存液，液氮储存
细胞背景	来源于 C57BL/6J 小鼠的原发性肝细胞癌，这些小鼠肝细胞忠实地代表了肝细胞癌，并为研究这种类型的肝癌提供了有价值的模型，同义词 HEP-53.4 和 53.4，它们便于识别和交叉引用，肝细胞癌是一个重大的健康问题，这些细胞能够对其分子通路、细胞相互作用和治疗策略进行精确研究，这些细胞起源于 <i>Mus musculus</i> (小鼠)，为理解开发肝细胞癌的治疗方法提供了相关的模型系统。
细胞用途	仅供科研使用
细胞货期	现货，1 周左右

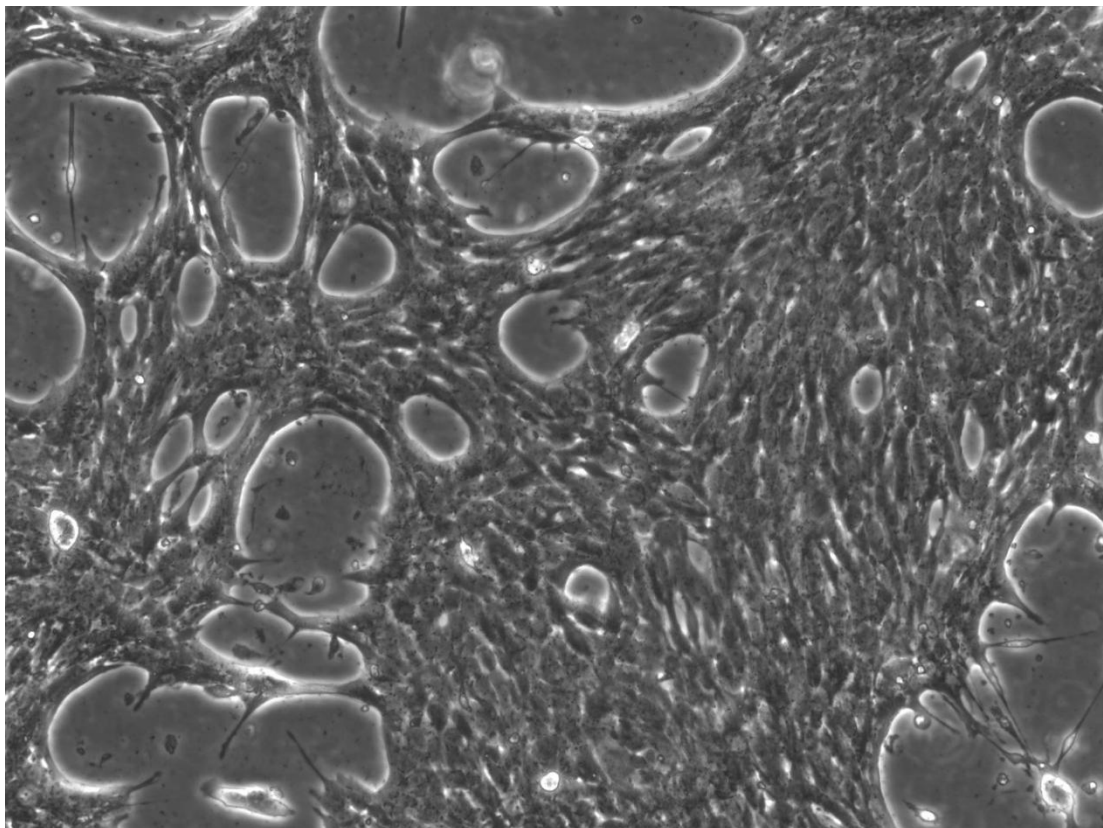
## 细胞事项

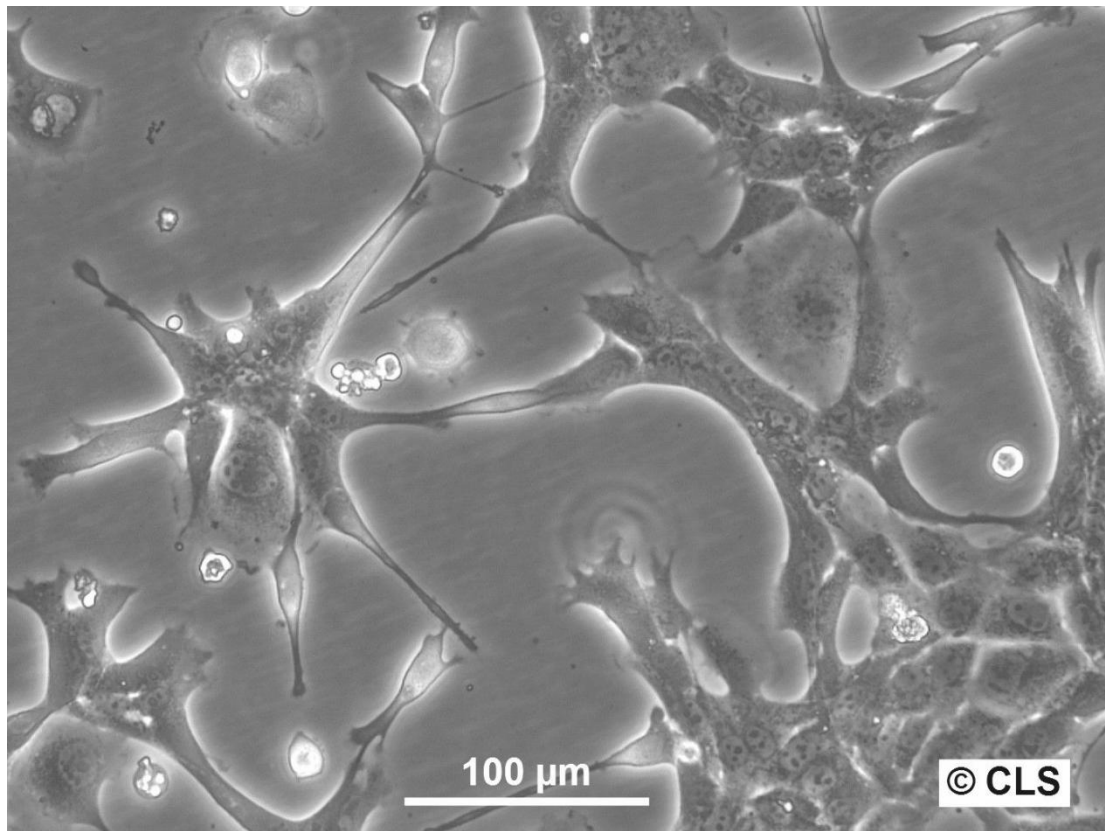
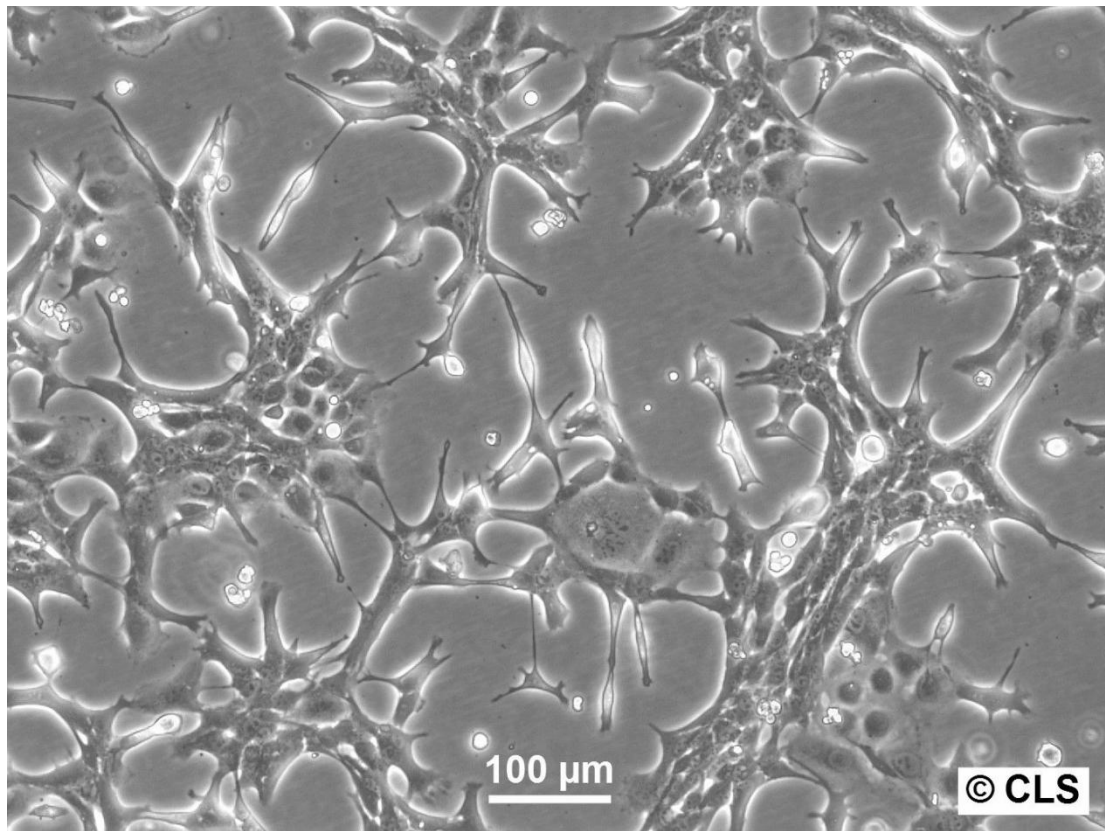
注意事项	<ol style="list-style-type: none"><li>1. 常规消化收集细胞离心。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>2. 离心后去掉离心管内上清，加入 1ml 左右胰酶重悬细胞混匀，建议轻轻晃动或者轻轻吹打细胞， 放入培养箱消化细胞，再消化 1min 左右。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>3. 消化好后，用移液枪轻轻吹打细胞悬液，使细胞团分散，迅速加入 3-5ml 含血清的培养基混匀以终止消化，离心去除胰酶。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>4. 加入 5ml 左右的细胞相应的完全培养基混匀，按比例接入培养瓶/皿中。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>5. 显微镜下观察看细胞是否成均匀分散的单细胞，若有少量成团的小细胞团可不用重新消化，使之贴壁后待细胞生长稳定后再消散细胞。</li></ol>
常温发货	收到后 T25 瓶消毒再放置培养箱静置 2-3 小时后观察密度和状态拍照 2-3 张反馈给销售，密度达标就可以传代。前期传代比例 1:2，等再次长满后传代时建议冻存其中一整瓶成 1 个 1ml 冻存管，另外一瓶继续传代，反复冻存 2-3 只后才扩增做实验，以防突发情况引起断种。
干冰发货	常规细胞发货冻存管 2 只，复苏 1 只，另外一只备用，第一个复苏不成功时严格按照厂家要求复苏第二个，均没有复苏成功的情况即时留存复苏照片通知我们。
贴壁细胞	<ol style="list-style-type: none"><li>1. 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>2. 加入 0.25%(w / v) 胰蛋白酶-0.53 mM EDTA 于培养瓶中(T25 瓶 1-2mL, T75 瓶 2-3mL)，置于 37°C 培养箱中消化 1-2 分钟(难消化的细胞可以适当延长消化时间)，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 3-4ml 含 10%FBS 的培养基来终止消化。</li></ol>
	<ol style="list-style-type: none"><li>3. 轻轻打匀后吸出，在 1000RPM 条件下离心 3-5min，弃去上清液，补加 1-2mL</li></ol>

	<p>培养液后吹匀。将细胞悬液按 1: 2 的比例分到新 T25 瓶/6cm 培养皿中，添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力，后续传代根据实际情况按 1:2~1:5 的比例进行。</p> <p><b>4. 细胞冻存：</b>收到细胞后建议在培养前 3 代时冻存一批细胞种子以备后续实验使用。</p> <p><b>5. 运输用的培养基(灌液培养基)</b>不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。</p>
悬浮细胞	<p>悬浮状态下生长的细胞，可以通过向培养瓶中添加完全培养基来维持细胞的生长状态，一般情况下细胞密度维持在 <math>1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6</math> 个/mL(不同细胞对密度要求不同) 可以维持细胞的正常生长。如需分瓶可以将细胞悬液收集到离心管中 1000rpm，离心 5min，弃去上清，补加 1-2mL 培养液后重悬混匀后将细胞悬液按 1: 2 的比例分到新 T25 瓶中，添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力，后续传代根据实际情况按 1:2~1:4 的比例进行。</p>
运输形式	<p><b>低温：</b>1mL 冻存管包装干冰运输，收到后 -80 度冰箱保存过夜后转入液氮或直接复苏，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染，请立即与我们联系。</p> <p><b>常温：</b>T25 瓶复苏的存活细胞常温发货，收到后按照细胞接收后的处理方法操作。</p>
生物安全	<p><b>1.</b> 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。</p> <p><b>2.</b> 建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意：冻存管浸没在液氮中会泄漏，并会慢慢充满液氮。解冻时，液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子，从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。</p>



特別注意	该细胞在 DMEM(含 1.5g/LNaHCO3)培养基中生长良好，大部分的 DMEM 含有较高浓度的 NaHCO3 (3.7g/L) ，若使用 DMEM (3.7g/L NaHCO3) 培养基培养细胞时需要提高 CO2 浓度 (7%-10%) 。
------	--







纪宁实业  
Jining Shiye

纪宁生物----您身边专业的细胞供应商

