



K7M2 wt 小鼠骨肉瘤成骨细胞 使用说明书

货号	PE101010
细胞名称	K7M2 wt 小鼠骨肉瘤成骨细胞
描述	抗原表达: CD31 阳性[PubMed:1315100]; 产物: 八因子[PubMed: 11315100]; 整合唾液酸蛋白(BSP)[PubMed11315100]; biglyan[PubMed:11315100]; decorrin [PubMed:1315100]; villin 2(ezrin)[PubMed: 11325848]。骨唾液酸蛋白, biglyan, decorrin, 和 osteopontin 的表达显示其骨家族细胞特性。在本库通过支原体检测。
种属	小鼠
组织来源	品系: BALB/c; 器官: 骨; 疾病: 骨肉瘤; 来源转移灶: 肺; 细胞类型: 成骨细胞。
形态	成骨细胞
培养特性	贴壁
安全性	所有肿瘤和病毒转染的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, 并注意防护
培养基	推荐自配培养基: DMEM 高糖+10%胎牛血清+1%双抗 温度: 37℃ 气相: 95%空气, 5%二氧化碳
细胞复苏	注意:1.低温保存的细胞非常脆弱, 请将冻存管放入 37℃ 的水浴中解冻, 尽快复苏细胞。 2.提前室温预热培养基。 3.在无菌区准备好15ml 离心管和T-25 培养瓶并分别加入5ml 完全培养基; 4.将冻存管放入 37℃ 水浴锅中, 握住冻存管不停晃动, 直到内容物完全融化。然后立即将冻存管从水浴中取出, 擦干并喷洒 75%乙醇, 移至无菌区; 5.小心地拆卸盖子, 不要碰到里面的螺纹, 用移液枪轻轻吸出细胞悬液, 加入到准备好的15ml 离心管中, 1000rpm 离心5min ; 6.弃上清后, 轻弹离心管底部分散细胞沉淀, 加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的T25 培养瓶 (建议加液量: 5~7ml) ; 7.轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布, 如有必要 (如使用不透气瓶), 松开阀盖, 以便气体交换。 8.将培养瓶放入CO ₂ 培养箱中培养。
传代	收到细胞后, 请对细胞培养瓶外表进行消毒, 将细胞置于培养箱中进行1-2 小时的缓冲, 待细胞恢复基本生长状态后, 进行后续细胞实验。 在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况:



(一)细胞未长至85%时，用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内，严格无菌操作，打开细胞培养瓶，若培养瓶上无特殊标注，吸去剩余培养液，只留6-8ml 培养液继续培养。

(二)细胞已长满（达 85-95%）。即可进行传代，具体步骤如下：

- 1.弃去培养液，用PBS 洗涤1-2 次；
 - 2.加入 1.0ml 胰酶消化液，37℃ 消化约 3min，显微镜下观察细胞消化情况，若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落，则迅速拿回操作台，加入至少双倍的完全培养液，终止消化并轻轻吹打细胞1-2 次，使其变成单细胞悬液；
 - 3.将细胞收集于离心管中离心1000rpm/5min，弃上清，轻弹管底，将细胞弹散；
 - 4.加入新鲜培养基重悬细胞，进行传代；
 - 5.如果没有特别说明，建议收到细胞后的第一次传代比例为1:2。
- 注：1.观察细胞密度最好用（4X 物镜）低倍镜观察，以便正确的判断细胞密度；观察细胞形态请用（10X 或 20X）高倍镜观察；
- 2.推荐使用 0.25%胰酶/EDTA 消化液；
 - 3.瓶中运输的培养液不能重复使用，请换新鲜培养液培养；
 - 4.有些细胞贴壁不牢，如发现贴壁细胞有脱落，可离心重悬后接种到新瓶内。

保存	冻存条件：无血清细胞冻存液 保存条件：液氮存储
供应限制	仅供研究之用
常见问题及解决方案	<p>1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂，漏液等，如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。</p> <p>2.贴壁细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察，如细胞大部分又贴回瓶底，表明细胞活力正常，剩余少量漂浮的细胞可以去掉，留8-10ml 培养液培养观察，细胞生长至汇合度到达85%左右，进行消化传代；如细胞仍不贴壁，将细胞离心收集转到新培养瓶，原培养瓶加部分培养液继续培养，注意观察。如细胞仍不能贴壁，请用台盼蓝染色鉴定细胞活力，并请及时拍照（多倍数多视野），包括染色照片，并联系我们。（以上仅为贴壁细胞处理方法）</p> <p>3.悬浮细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察，将整瓶细胞及培养液分批离心（1000rpm, 5min），加入适量培养基，根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。（以上仅为悬浮细胞处理方法）</p> <p>4.半悬细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2 小时后观察，将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心（1000rpm, 5min），重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大，可将贴壁细胞消化下来，与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件，防止贴壁细胞缺乏营养。（以上仅为半悬细胞处理方法）</p> <p>如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。</p>