



细胞培养说明书

细胞名称	D341 Med; 人髓母细胞瘤细胞 (Cat. No:CC-Y1136)
生长特性	悬浮+少量贴壁
培养条件	MEM+20%FBS+1%P/S (Cat. No:CC-Y1136M)
培养环境	37°C 5% CO ₂ , 95% AIR
传代比例	1:2 传代, 2~3 天换液
冻存条件	90%FBS+10%DMSO
QC 检测	支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性

1、细胞传代:

待细胞达到一定密度（不超过 $1 \times 10^6/ml$ ）可按照以下方法换液培养或传代。

方法①: 收集细胞，1000rpm 离心 5min，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: 3 的比例分到新的含培养基的新皿中或者瓶中。

方法②: 可选择半数换液方式，弃去半数培养基后，将剩余细胞悬起，将细胞悬液按 1: 2 到 1: 3 的比例分到新的含培养基的新皿中或者瓶中。

2、细胞冻存:

- 1) 将细胞悬液转移至 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 2) 用适量的冻存液 (FBS: DMSO=9 : 1) 重悬细胞，并放置于冻存管中；
- 3) 先将细胞冻存管放置于-20°C 1.5h，然后将其移入-80°C 过夜，24h 后转入液氮中进行长期保存。使用程序降温盒可直接放入-80°C。

3、细胞复苏:

- 1) 从液氮中取出细胞冻存管（注意：佩戴防爆管面具），快速将其置入 37°C 水浴中解冻，直至冻存管中无结晶，然后用 75% 的酒精擦拭冻存管外壁；
- 2) 将冻存管中的细胞移至含 6ml 完全培养基的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 3) 弃上清，沉淀用 6ml 完全培养基重悬，接种 25cm² 培养瓶，于 37°C，5%CO₂ 细胞培养箱中培养；
- 4) 第二天，换用新鲜完全培养基继续培养。