



EK-Bioscience

上海酶研生物科技有限公司

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

## 产品名称

HPAC

(Cat. No: CC-Y1256)

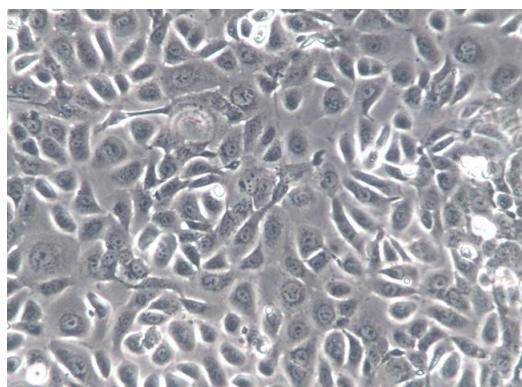
## 适用范围

本产品仅限于科学研究，绝不可作为人类或者动物疾病的治疗产品使用。

## 完全培养基配置

DMEM/F12+5%FBS+0.002mg/ml 胰岛素  
+0.005mg/ml 转铁蛋白+40ng/ml 氢化可的松  
+10ng/ml 表皮生长因子 EGF +1%P/S

## 细胞图片



订购邮箱: [sh@elisakits.cn](mailto:sh@elisakits.cn)

技术电话: 13162438938 (微信同号)

销售电话: 13564895879 (微信同号)

官方网站: [www.elisakits.cn](http://www.elisakits.cn)

## 产品描述

种属: 人源 (Homo sapiens)  
组织: 胰腺 (pancreas)  
疾病: 腺癌 (adenocarcinoma)  
基本形态: 上皮细胞样 (epithelial)  
生长特性: 贴壁 (adherent)  
培养环境: 37°C, 95%AIR, 5%CO2

## 拆包

1. 请立即检查包装袋是否有破损或漏液，如有，请拍照并及时与技术联系。
2. 请立即将细胞从包装盒中取出，并按照下方操作步骤进行处理。

## T25 培养瓶中的细胞操作步骤

1. 75%酒精棉球擦拭 T25 细胞培养瓶外部。
2. 显微镜观察细胞生长情况，并对细胞进行不同倍数拍照保存 (40×, 100×, 200×各一张) 前三天照片为重要售后依据，不提供或未拍照默认收到状态良好。
3. 不要打开培养瓶盖，将细胞放入 37 度培养箱中静置 3-4 小时后再做处理，以稳定细胞状态
4. **贴壁细胞:** 若细胞密度较小，无菌操作，去掉培养基。每瓶添加配制好的完全培养基 5-6ml。放到 37 度培养箱培养。待细胞密度到 80%以上，进行传代。

**悬浮细胞:** 将瓶内所有培养基离心收集，重悬计数根据密度进行分瓶，密度在  $3 \times 10^5$ /ml 为宜。

**注意:** 第一次传代比例建议 1:2，之后可根据细胞密度和增殖情况适当调整。

## 冻存管细胞的操作步骤

1. 收到细胞后，检查外包装情况和箱内是否还有干冰。如有外包装破损干冰已完全挥发等问题，请即时联系。
2. 将细胞取出转移至 -80 度冰箱 (不超过一周) 或液氮保存，建议尽早复苏。
3. 复苏第一管后有活性状态问题及时与我们联系，会有技术人员与您沟通指导后再复苏第二管。

**注意:** 为保证细胞的高存活率，收到产品后，请立即解冻复苏细胞。



**EK-Bioscience**

上海酶研生物科技有限公司

Shanghai EK-Bioscience Biotechnology Co., Ltd

## 产品名称

HPAC

(Cat. No: CC-Y1256)

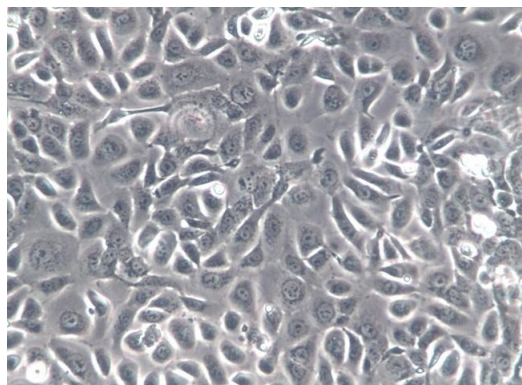
## 适用范围

本产品仅限于科学研究，绝不可作为人类或者动物疾病的治疗产品使用。

## 完全培养基配置

DMEM/F12+5%FBS+0.002mg/ml 胰岛素  
+0.005mg/ml 转铁蛋白+40ng/ml 氢化可的松  
+10ng/ml 表皮生长因子 EGF +1%P/S

## 细胞图片



订购邮箱: [sh@elisakits.cn](mailto:sh@elisakits.cn)

技术电话: 13162438938 (微信同号)

销售电话: 13564895879 (微信同号)

官方网站: [www.elisakits.cn](http://www.elisakits.cn)

## 细胞传代

1. 细胞生长至覆盖培养瓶的 80%面积时, 弃 25cm<sup>2</sup> 培养瓶中的培养液, 用 PBS 清洗细胞一次;
2. 添加 0.25%胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中, 倒置显微镜下观察, 待细胞回缩变圆后加入 5ml 完全培养液终止消化, 再轻轻吹打细胞使之脱落, 然后将悬液转移至 15ml 离心管中, 1000rpm 离心 5min;
3. 弃上清, 沉淀细胞用 1-2ml 完全培养基重悬, 然后按 1:2 比例进行分瓶传代, 最后放入 37℃, 5%CO<sub>2</sub> 细胞培养箱中培养;

## 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℃ 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;
2. 弃上清, 沉淀用 6ml 完全培养基重悬, 接种 25cm<sup>2</sup> 培养瓶, 于 37℃, 5%CO<sub>2</sub> 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。

## 细胞冻存

1. 细胞生长至覆盖培养瓶的 80%面积时, 弃 25cm<sup>2</sup> 培养瓶中的培养液, 用 PBS 清洗细胞一次;
2. 添加 0.25%胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中, 倒置显微镜下观察, 待细胞回缩变圆后加入完全培养液终止消化, 轻轻吹打细胞使之脱落, 然后将悬液转移至 15ml 离心管中, 1000rpm 离心 5min;
3. 用适量的冻存液 (FBS: DMSO=9 : 1) 重悬细胞, 并放置于冻存管中;
4. 先将细胞冻存管放置于 -20℃ 1.5h, 然后将其移入 -80℃ 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℃。