



SNU-398 人肝癌细胞

Cat.NO. ZKC1531

项目	ZKC1531-1	ZKC1531-2
细胞类型	冻存细胞	复苏细胞
规格	1ml 冻存管	T25 培养瓶
包装	冻存管	培养瓶
运输	干冰	常温
种属 / 组织来源	人 / 肝	
基本形态 / 生长特性	上皮细胞样 / 贴壁生长	
培养条件	DMEM + 20% FBS + 1% P/S	
培养环境	37°C 5% CO ₂ , 95% AIR, 培养箱湿度为 70%-80%	
消化传代	1:2 传代, 消化 1-3 分钟	
冻存条件	95% FBS + 5% DMSO	
细胞背景	SNU-398 由 J.-G 于 1990 年衍生。Park 和同事来自一种间变性肝细胞癌, 该肿瘤取自一名韩国患者, 该患者接受了脂质醇经导管动脉栓塞术以及多柔比星和丝裂霉素 -C 的组合治疗。肿瘤细胞最初在补充有 4% 热灭活胎牛血清的 ACL-5 培养基中培养。建立后, 将培养物维持在补充有 1640% 热灭活胎牛血清的 RPMI 10 中。可裸鼠成瘤。	
QC 检测	支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性	

复苏细胞操作步骤:

- 1) 请显微镜下确认细胞状态, 同时给刚收到的细胞拍照(10×, 20×)各2-3张以及培养瓶外观照片一张留存, 作为售后时收到时细胞状态的依据。
- 2) 贴壁细胞: 静止2-3h, 然后抽出瓶中培养基; 加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基培养。细胞密度大于80%可以进行传代。
- 3) 悬浮细胞: T25瓶置于37°C培养箱放置约2-3h, 然后抽出瓶中的培养基和细胞600rpm离心5分钟, 弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

冻存管细胞操作步骤:

- 1) 将冻存管置于37°C水浴中来回晃动, 迅速解冻。为避免污染, 确保冻存管口置于水面之上。解冻需迅速, 大约2min, 一旦冻存管中液体融化后, 立即取出, 采用70% 酒精喷拭冻存管表面。从此步开始, 后续操作须在生物安全柜中完成。
- 2) 将冻存管中的液体转移到含有5mL完全培养基的离心管中, 1000rmp离心5-10min, 用真空泵去除含有冻存液的上清。
- 3) 用完全培养基重新悬浮细胞并转移到新的培养瓶中。为保证细胞复苏的存活率, 请将培养基在37°C水浴预热后使用。
- 4) 将细胞置于含有5% CO₂的37°C恒温培养箱中培养。



注意事项：

1. 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。
2. 公司所有细胞产品按本公司生产质量标准提供, 不含细菌、真菌、支原体及其他污染。如收到产品有质量问题, 请按照要求及时提供质量问题报告。
3. 细胞状态及活力问题, 售后期限 7 天;
冻存形式提供的细胞, 售后期限为 15 天。
售后时限内甲方提出质量问题没有得到公司有效支持的, 免费提供第二株。
4. 若对细胞鉴定存在争议, 可以在收到细胞 2 个月内提供真实有效的 STR 检测证明, 本公司承诺无条件退还细胞款项。其他情况本公司将不予受理。
5. 一般默认客户有培养细胞经验, 如无, 请在有经验的老师或技术指导下培养。
建议使用公司推荐培养基, 更换其他培养基影响细胞生长的不售后。
6. **冻存细胞注意事项:**
 - 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°C 冰箱 (不超过一周) 或液氮保存, 建议尽早复苏。
 - 3) 细胞复苏后有活性状态问题及时拍照留存并与我们联系, 会有技术人员与您沟通指导。

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。

悬浮细胞培养注意事项：

以悬浮细胞 TMD-8 为例:

- 1) 悬浮细胞培养有点难度的, 最好是顶级的胎牛血清。
- 2) 务必减少对这个细胞的离心频率, 一周离心一次即可, 去掉死细胞, 温和离心转速 600-700 转。
- 3) 该细胞有密度依赖性, 换液可以采取半换液法, 直接补充新鲜培养基。如果用 T25 养, 瓶子竖起来, 开始加 3ml 完培, 48h 变淡后直接补加 2-3ml。
- 4) 后续传代培养参考 半换液处理: 竖着培养瓶在培养箱静置 1 小时左右, 轻轻吸掉 3ml 左右培养基, 补给 3ml 的完全培养基, 如果培养基变色慢, 可直接加 500μl 左右 FBS, 传代的时候可以直补给 5ml 培养基分两个培养瓶培养, 一般这样 2-3 次可以离心传代一次, 去掉死细胞(或者一周离心一次, 去掉死细胞)。