

Hce8693 细胞；人盲肠腺癌细胞

细胞基本信息

| | |
|------|---|
| 细胞名称 | <u>Hce8693 细胞；人盲肠腺癌细胞</u> |
| 细胞品牌 | 金少源生物 |
| 细胞规格 | 1×10 ⁶ cells/T25 培养瓶 |
| 细胞英文 | Hce-8693 ; HCE-8693 ; Hce8693 ; HCE8693 |
| 细胞简介 | Hce-8693 源自一位男性盲肠未分化腺癌患者的淋巴结转移的病理切片。它的倍增时间是 30.4 小时，有丝分裂指数是 28.8%。电子显微镜检查呈现巨核，核仁分界明显，微丝丰富，并有分泌颗粒。染色体模式数是 48。在软琼脂上成克隆的比率是 8%。细胞中和培养液上清中 CEA 阳性。当异体移植到裸鼠时，Hce8693 细胞长成的瘤与患者原病灶一样，在细胞质中有阿尔新蓝阳性物质 |
| 种属来源 | 人 |
| 组织来源 | 盲肠 |
| 疾病特征 | 盲肠腺癌 |
| 细胞形态 | 上皮细胞样 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 培养基 | RPMI 1640, 90%; FBS, 10% |
| 生长条件 | 气相：空气，95%；二氧化碳，5%；温度：37 °C |
| 传代方法 | 1: 2 至 1: 6，每周 2 次 |
| 冻存条件 | 90% 完全培养基+10% DMSO，液氮储存 |

| | |
|-------|--------------------|
| 支原体检测 | 阴性 |
| 发货方式 | 快递运输(特殊情况的另处理) |
| 供应范围 | 仅限于科研实验使用，不得用于其他用途 |

接受后处理

| | |
|------|--|
| 处理 1 | 收到细胞后，请检查是否漏液，如果漏液，请拍照片发给我们 |
| 处理 2 | 请先在显微镜下确认细胞生长状态，去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37°C培养约 2-3h |
| 处理 3 | 弃去 T25 瓶中的培养基，添加 6ml 本公司附带的完全培养基 |
| 处理 4 | 如果细胞密度达 80%-90%请及时进行细胞传代，传代培养用 6ml 本公司的完全培养基 |
| 处理 5 | 接到细胞次日，请检查细胞是否污染，若发现污染或疑似污染，请及时与我们取得联系 |

细胞操作

| | |
|------|--|
| 复苏细胞 | 将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37°C水浴中迅速摇晃解冻，加入 4mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入 10cm 皿中，加入约 8ml 培养基，培养过夜)。第二天换液并检查细胞密度。 |
| | 如果细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养： |
| 细胞传代 | 1. 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。 |
| | 2. 加 1ml 消化液(0.25%Trypsin-0.53mM EDTA)于培养瓶中，置于 37°C培养箱中消化 1-2 分钟，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，轻轻敲几下培养瓶后加少量培养基终止消化。 |

| | |
|------|--|
| | <p>3. 按 6-8ml/瓶补加培养基，轻轻打匀后吸出，在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养液后吹匀。</p> <p>4. 将细胞悬液按 1：2 比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。</p> |
| 细胞冻存 | <p>待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为类：</p> <p>1. 弃去培养基后，PBS 清洗一遍后加入 1ml 胰酶，细胞变圆脱落后，加入 1ml 含血清的培养基终止消化，可使用血球计数板计数。</p> <p>2. 4 min 1000rpm 离心去掉上清。加 1ml 血清重悬细胞，根据细胞数量加入血清和 DMSO，轻轻混匀，DMSO 终浓度为 10%，细胞密度不低于 $1 \times 10^6/ml$，每支冻存管冻存 1ml 细胞悬液，注意冻存管做好标识。</p> <p>3. 将冻存管置于程序降温盒中，放入 -80 度冰箱，2 个小时以后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p> |
| 注意事项 | <p>1. 收到细胞后首先观察细胞瓶是否完好，培养液是否有漏液、浑浊等现象，若有上述现象发生请及时和我们联系。</p> <p>2. 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等，确保细胞培养条件一致。若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题，责任由客户自行承担。</p> <p>3. 用 75% 酒精擦拭细胞瓶表面，显微镜下观察细胞状态。因运输问题贴壁细胞会有少量从瓶壁脱落，将细胞置于培养箱内静置培养 4~6 小时，再取出观察。此时多数细胞均会贴壁，若细胞仍不能贴壁请用台盼蓝染色测定细胞活力，如果证实细胞活力正常，请将细胞离心后用新鲜培养基再次贴壁培养；如果染色结果显示细胞无活力，请拍下照片及时和我们联系，信息确认后我们为您再免费寄送一次。</p> <p>4. 静置细胞贴壁后，请将细胞瓶内的培养基倒出，留 6~8mL 维持细胞正常培养，待细胞汇</p> |

| | |
|--|--|
| | 含度 80%左右时正常传代。 |
| | 5. 请客户用相同条件的培养基用于细胞培养，培养瓶内多余的培养基可收集备用，细胞传代时可以一定比例和客户自备的培养基混合，使细胞逐渐适应培养条件。 |

细胞备注

- 1)** 建议客户收到细胞后前 3 天各拍几张细胞照片，记录细胞状态，便于本公司技术部沟通交流。
- 2)** 如果细胞在运输中出现问题，可能个别敏感细胞会出现不稳定的情况，请及时和我们联系，告知细胞的具体情况，以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。
- 3)** 金少源生物客户在细购买细胞过程中各种问题，可以随时拨打免费服务电话 **4008-723-722**，我们随时给予实验中的解答。

细胞予重发

1. 细胞运输途中遭遇的各种问题，细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。
2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。
3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。
4. 常温发货的细胞静置 2 小时后，干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，绝大多数细胞未存活，经核实后，重发。
5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，出现污染，经核实后，重发。
6. 细胞活性问题，请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果，用台盼蓝染色法鉴定细胞活力，经核实后，重发。

细胞不予重发

1. 客户操作造成细胞污染，不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。
3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。
4. 细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。
6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。

金少源(上海)生物科技有限公司提供的细胞仅供科研使用