## OriCell ${ }^{\oplus}$

细畇产品手册

OriCell ${ }^{\circ}$ PC－9 人肺癌细胞系

产品货号：H0－1101

产品介绍

人肺癌细胞系（PC－9）来源于人肺腺癌，该肺组织还处在分化状态。该细胞贴壁性较差，可对培养器皿包被后再使用。

PC－9 细胞系常用于肺癌的相关研究，如用于新型药物治疗，microRNA 研究等。
注意：本产品仅提供给进一步科研使用，不可用于临床治疗等其他用途。

产品信息

| 产品名称 | 人肺癌细胞系 |
| :---: | :---: |
| 简称 | $\mathrm{PC}-9$ |
| 货号 | $\mathrm{HO}-1101$ |
| 规格 | $1 \times 10^{6}$ 个／管或 $1 \times 10^{6}$ 个／瓶 |
| 组织来源 | 人肺脏 |
| 细胞特性 | 半贴半悬生长；上皮样 |
| 培养条件 | $95 \%$ 空气； $5 \% \mathrm{CO}_{2} ; 37^{\circ} \mathrm{C}$ |
| 培养基 | RPMI－ $1640+10 \% \mathrm{FBS}$ |
| 倍增时间 | $24 \sim 48 \mathrm{~h}$ |
| 生物安全等级 | 1 |
| 保存条件 | 液氮 $\left(-196^{\circ} \mathrm{C}\right)$ |

注意：本产品在生产过程中严格控制无菌。在后续培养过程中，请根据实际情况决定是否在培养基中添加抗生素。

## OriCell ${ }^{\oplus}$ PC－9 细胞系在倒置相差显微镜下的形态



赛业（广州）生物科技有限公司
（c）400－680－8038
（1）info＠oricellbio．cn
（C）www．oricellbio．cn

## 质量控制

- 通过细菌，真菌，支原体，内毒素检测。
- 通过细胞复苏活力检测，复苏存活率 $>90 \%$ 。
- 通过 STR鉴定。

详情见《产品检测报告》。

## 处理原则

1．严格的无菌环境。务必保证实验室整体，超净台和培养箱的清洁。
2．规范的操作方式。请按照产品说明书描述的方式操作，严格控制变量，做好对照实验。
3．需要合适的，质量可靠的实验耗材和试剂。本产品需使用适合贴壁细胞生长的培养容器，且不建议重复使用。使用的试剂必须经验证可靠，适宜细胞生长且批间差异小。

注意：本产品冻存液中含有 DMSO，其具有潜在风险，请谨慎处理。

本产品说明书中使用的试剂简写规则如下：
FBS：Fetal Bovine Serum 胎牛血清
NBCS：Newborn Calf Serum 新生牛血清
BCS：Bovine Calf Serum 小牛血清
HS：Horse Serum 马血清
Glu：Glutamine 谷氨酰胺
ITS：Insulin，Transferrin，Selenite 胰岛素，转铁蛋白，亚硒酸添加物
NEAA：Non Essential Amino Acid 非必须氨基酸
SP：Sodium Pyruvate 丙酮酸钠
$\beta$－mer：$\beta$－mercaptoethanol $\beta$－巯基乙醇
Dex：Dexamethasone 地塞米松
P／S：Penicillin－Streptomycin 青霉素－链霉素（双抗）

## 细狍的复苏和培养

## 所需材料

- OriCell ${ }^{\circ}$ PC－9 细胞
- 适宜细胞生长的完全培养基


## 操作步骤

注意：收到的细胞如 24 h 内复苏，可存放于 $-80^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱；超过 24 h 请存放于液氮中，复苏前 10 min 取出，放于 $-80^{\circ} \mathrm{C}$ ，让管中液氮挥发。

1．水浴锅 $37^{\circ}$ C预热。
2．完全培养基温浴到 $37^{\circ} \mathrm{C}$ 。
3．在 15 mL 离心管中加入 5 mL 以上完全培养基备用。
4．从 $-80^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱中取出细胞，放入 $37^{\circ} \mathrm{C}$ 水浴锅中，快速晃动，使冻存液迅速融化。
注意：1）融化过程必须晃动冻存管，保证冻存液融化迅速，均匀；
2）晃动时应避免水没过管盖造成污染；
3）管内冻存液融化至只剩一个约 2 mm 直径的冰晶时，即停止水浴。继续晃动冻存管，至冰晶融化。

5．用 $75 \%$ 医用酒精擦拭冻存管外表面。
6．在超净台中打开冻存管，用巴氏吸管或移液枪吸取细胞冻存悬液，转移至先前准备的离心管中。
7．用 1 mL 完全培养基洗涤冻存管 1 次，收集残留细胞，减少损失。
8．细胞悬液以 $250 \times \mathrm{g}$ 离心 4 min 。
注意：请以公式 $a=\omega^{2} r$（ $a$ ：向心加速度；$\omega$ ：旋转角速度，$\omega=\pi n / 30 ; ~ r:$ 转子半径）计算相应转速。
9．离心后去除上清。加入 2 mL 完全培养基，轻柔吹打细胞沉淀，充分吹散，混匀。
10．将细胞接种到 1 个 $T 25$ 培养瓶或底面积相当的培养容器中。加入足量完全培养基， 1 个 T 25 培养瓶中

培养基总量不少于 5 mL 。
11．摇匀细胞，放入 $37^{\circ} \mathrm{C}, ~ 5 \% \mathrm{CO}_{2}$ ，饱和湿度的 $\mathrm{CO}_{2}$ 培养箱中。
注意：接种 2 h 内不可移动，观察细胞。这会严重影响细胞贴壁，造成状态不佳，细胞聚团，贴壁不均匀等情况。

12．复苏次日，观察细胞状态，并更换新鲜的完全培养基或传代。
注意：若发现大量漂浮细胞或其他异常情况，应及时排查原因，并与我们联系。
13．之后，每 3 天更换一次完全培养基，直到细胞汇合度至 $95 \%$ 以上，即需传代。

## 常温细胞接收处理

## 所需材料

- OriCell ${ }^{\circ}$ PC－9 细胞
- 适宜细胞生长的完全培养基
- $75 \%$ 医用酒精
- 数个无菌的 EP 管

注意：收到常温运输的细胞，取出细胞培养瓶后请仔细核对标签信息；检查培养基是否浑浊；瓶身有无裂痕；瓶口有无培养基渗漏。如有任何异常情况，请及时与我们联系。

## 操作步骤

1．用 $75 \%$ 医用酒精全面喷酒擦拭细胞培养瓶，转移入超净工作台。
2．去除瓶口封口膜，再用蘸有 $75 \%$ 医用酒精的洁净无纺布擦拭瓶口。
3．镜下观察细胞，检查细胞是否出现大面积脱落，或大量死细胞。
4．若一切正常，请将细胞培养瓶放入 $\mathrm{CO}_{2}$ 培养箱内，静置至少 2 h ，使运输过程中震动脱落的细胞重新贴壁。

5．从培养箱中取出细胞，镜下检查有无异常。
6．若无异常，在超净工作台中打开培养瓶，吸取至少 2 份 1 mL 培养基至无菌的 EP 管中，妥善保存，以备检测。

注意：留样的细胞培养基请放置 $4^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱保存。若细胞短期内出现污染，请取其中 1 份做微生物检测；若直到细胞第二次传代没有任何异常，则可丢弃样品。

7．弃去多余的培养基， 1 个 T 25 培养瓶中保留 10 mL 培养基即可。
8．将细胞放入 $37^{\circ} \mathrm{C}, ~ 5 \% \mathrm{CO}_{2}$ ，饱和湿度的 $\mathrm{CO}_{2}$ 培养箱中。
9．每 3 天更换一次新鲜的培养基，直到细胞汇合度至 $95 \%$ 以上，即需传代。

## 细胞的传代

## 所需材料

- OriCell ${ }^{\circ} 0.25 \%$ Trypsin－0．04\％EDTA（货号：TEDTA－10001，以下简称胰酶）
- OriCell ${ }^{*}$ Phosphate－Buffered Saline（ $1 \times$ PBS）（货号：PBS－10001，以下简称 PBS）
- 适宜细胞生长的完全培养基


## 操作步骤

1．将完全培养基，PBS，胰酶预热至 $37^{\circ} \mathrm{C}$ 。
2．吸去培养容器中的培养基。
3．用 PBS（T25 培养瓶加入约 3 mL ， T 75 培养瓶加入约 6 mL ）洗涤细胞 2 次，注意动作轻柔，清洗全面。吸去 PBS。

4．加入胰酶（ T 25 培养瓶加入约 $1.5 \mathrm{~mL}, \mathrm{~T} 75$ 培养瓶加入约 3 mL ），迅速铺匀，保证充分接触细胞表面。
5．显微镜下观察消化情况，约 $70 \% \sim 80 \%$ 细胞收缩变圆后，轻拍培养容器外壁，使细胞脱离培养表面。
6．立即加入完全培养基（ T 25 培养瓶加入约 $3 \mathrm{~mL}, \mathrm{~T} 75$ 培养瓶加入约 6 mL ），随即轻摇培养容器，使培养基和胰酶迅速混匀，终止消化。

7．使用吸管或移液管吸取细胞悬液，吹打培养容器底面数次，尽可能将细胞都吹打下来。
注意：吹打动作不可剧烈，避免产生大量气泡，否则可能损伤和损失细胞。
8．将细胞悬液转移至离心管中。用 PBS（T25 培养瓶加入约 3 mL ， T 75 培养瓶加入约 6 mL ）洗涤容器 1次，收集残留细胞。

9．收集的所有细胞悬液以 $250 \times \mathrm{g}$ 离心 4 min 。
10．离心后去除上清。加入 2 mL 完全培养基，轻柔吹打细胞沉淀，充分吹散，混匀。
11．将细胞按 $(2 \sim 3) \times 10^{4}$ 个活细胞 $/ \mathrm{cm}^{2}$ 接种至适宜的培养容器内。
注意：我们建议有条件且计数效率较高的情况下，进行手工计数，以期获得精准的细胞浓度指导接

种；在没有精确计数条件的情况下，按照适宜比例传代是更好的方法。通常 OriCell ${ }^{\circ}$ PC－9 细胞传代比例为 $1: 3 \sim 1: 4,72 h$ 内生长至可传代汇合度。请根据细胞实际情况调整传代比例。 12．摇匀细胞，放入 $37^{\circ} \mathrm{C}, ~ 5 \% \mathrm{CO}_{2}$ ，饱和湿度的 $\mathrm{CO}_{2}$ 培养箱中。

13．传代次日，观察细胞状态。若发现较多漂浮细胞，应予以换液。
14．每 3 天更换一次新鲜的培养基，待细胞汇合度至 $95 \%$ 以上，即需传代或冻存。

## 细胞的冻存

## 所需村料

- OriCell ${ }^{\ominus}$ 通用无蛋白非程序冻存液（货号：NCPF－10001）
- OriCell ${ }^{\circ}$ 通用血清型程序冻存液（货号：CYRO－10001）


## 操作步骤

1．若选用 OriCell ${ }^{\circ}$ 通用血清型程序冻存液，请在操作前将程序降温盒放入 $4^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱内预冷。
2．待细胞生长至可传代的密度，即可准备冻存。
3．细胞消化请参考 OriCell ${ }^{\circ}$ PC－9 细胞的传代操作步骤 1～9。
4．离心后去除上清，用适量冻存液均匀重悬细胞。
5．将细胞按比例或数量分装至冻存管中。
注意：在没有成熟的计数条件下，我们建议将细胞按比例分装冻存即可，长时间在非培养条件下放置会严重影响细胞的状态。在计数时，我们建议将细胞放置于 $4^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱内，以减弱细胞代谢，较好地保持细胞状态。

6．若选用 OriCell ${ }^{\circ}$ 通用血清型程序冻存液，将冻存管放入预冷的程序降温盒中，再将程序降温盒放入 $-80^{\circ} \mathrm{C}$冰箱中。若选用 OriCell ${ }^{\circ}$ 通用无蛋白非程序冻存液，请将冻存管直接分散放入 $-80^{\circ} \mathrm{C}^{\circ}$ 冰箱中。

注意：细胞冻存期间，特别是开始冻存的 4 h 内，不可打开冰箱门，这将严重影响细胞冷冻存活率。
7． 8 h 后即可将细胞转移入液氮长期保存。
注意：细胞不可长期保存在 $-80^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱中。我们建议在 $-80^{\circ} \mathrm{C}$ 冰箱中的保存时间不要超过 48 h 。

赛业（广州）生物科技有限公司保留OriCell细胞培养产品技术文件的所有权利。
没有赛业（广州）生物科技有限公司的书面许可，本文件的任何部分，不得改编或转载用作其他商业用途。

