

细胞产品手册

OriCell<sup>®</sup>A20 小鼠 B 细胞淋巴瘤细胞系 <sup>产品货号: M5-1601</sup>



We help you discover life



# 产品介绍

小鼠 B 细胞淋巴瘤细胞系(A20)是一种 Balb/c B 细胞淋巴瘤系,来源于在老龄 Balb/cAnN 小鼠中发现的自发性网状细胞肿瘤。

A20 细胞常用于小鼠 B 细胞淋巴瘤的相关研究,如 TGF-β、灵芝酸等在淋巴瘤的研究中对该细胞的影响。

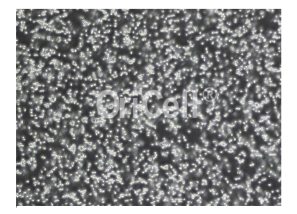
注意:本产品仅提供给进一步科研使用,不可用于临床治疗等其他用途。

# 产品信息

产品名称	小鼠 B 细胞淋巴瘤细胞系	
简称	A20	
货号	M5-1601	
规格	1×10 <sup>6</sup> 个/管或1×10 <sup>6</sup> 个/瓶	
组织来源	小鼠 B 淋巴瘤	
细胞特性	悬浮生长;淋巴母细胞样	
培养条件	95% 空气; 5% CO <sub>2</sub> ; 37℃	
培养基	RPMI-1640+10% FBS+0.05 mM β-mer	
倍增时间	48~72 h	
生物安全等级	1	
保存条件	液氮(-196°C)	

注意:本产品在生产过程中严格控制无菌。后续培养请根据实际情况选择是否添加抗生素。

OriCell®A20 细胞系在倒置相差显微镜下的形态





 要业(广州)生物科技有限公司

 ✓ 400-680-8038

 ☑ info@oricellbio.cn

 ⑧ www.oricellbio.cn

# **OriCell**®

# 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 检测。

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	S Fetal Bovine Serum 胎牛血清		Newborn Calf Serum 新生牛血清	
BCS	BCS Bovine Calf Serum 小牛血清		Horse Serum 马血清	
Glu	Glu Glutamine 谷氨酰胺		Non Essential Amino Acid 非必须氨基酸	
SP	Sodium Pyruvate 丙酮酸钠	β-mer	β-mercaptoethanolβ-巯基乙醇	
Dex	Dexamethasone 地塞米松	P/S	Penicillin- Streptomycin 青霉素-链霉素(双 抗)	
ITS	Insulin、Transferrin、Selenite 胰岛素、转铁蛋白、亚硒酸添加物			



# 细胞的复苏和培养

#### 所需材料

- OriCell<sup>®</sup> A20 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℃冰箱;超过 24 h 请存放于液氮中,复苏前 10 min 取出,放于-80℃,让管中液氮挥发。
- 1. 水浴锅 37°C预热。
- 2. 完全培养基温浴到 37℃。
- 3. 在 15 mL 离心管中加入 5 mL 以上完全培养基备用。
- 4. 从-80℃冰箱中取出细胞,放入37℃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1mL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140×g离心5min。

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2mL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 T25 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 T25 培养瓶中

— 赛业(广州)生物科技有限公司

# **OriCell**®

培养基总量不少于5mL。

11. 摇匀细胞,放入 37℃、5%CO2、饱和湿度的 CO2 培养箱中。

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。

13. 之后,每3天更换一次完全培养基,直到细胞生长至合适密度,即需传代。

- 赛业(广州)生物科技有限公司



### 常温细胞接收处理

所需材料

- OriCell<sup>®</sup>A20 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
- 两个无菌的 50 mL 离心管
- 注意:1) 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;
  - 2)检查培养基是否浑浊;
  - 3) 瓶身有无裂痕;
  - 4) 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% 医用酒精全面喷洒擦拭细胞培养瓶,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,检查是否出现大量死细胞。
- 4. 若无异常,在超净工作台中打开培养瓶,将细胞悬液均分,转移到两个 50 mL 离心管内。
- 5. 细胞悬液以140×g离心5min。

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。

6. 吸取至少2份1mL离心上清至无菌的 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℃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. 弃去多余的离心上清,加入 2 mL 完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀。

— 赛业(广州)生物科技有限公司



- 8. 将细胞按 1.0~2.0×10<sup>5</sup> cells/mL 的密度接种到培养器皿中,加入足量的完全培养基。
- 9. 摇匀细胞,将放入 37℃、5%CO2、饱和湿度的 CO2 培养箱中。
- 10. 之后,每3天更换一次完全培养基,直到细胞生长至合适密度,即需传代。

— 赛业(广州)生物科技有限公司



# 细胞的换液

# 所需材料

适宜细胞生长的完全培养基

#### 操作步骤

- 注意:为避免反复温热培养基,如果在一次操作中无法用完整瓶培养基,建议分装到适当的无菌容器中。 换液时只取当天所需培养基量进行预热。
- 1. 镜下观察细胞,如果有细胞出现贴壁,尽量不要拍打培养器皿底壁以免其脱壁。
- 2. 用巴氏吸管将细胞悬液转移至离心管中。
- 3. 降低离心力为 140×g,将细胞悬液离心 4 min 后,去除上清液。
- 4. 向细胞沉淀物加入1mL完全培养基,轻轻重悬细胞。
- 5. 将细胞悬液移入一个新的培养器皿中。
- 6. 加足量的培养液,在37℃、5%CO<sub>2</sub>、饱和湿度的培养箱中培养。
- 7. 之后,视培养液情况和细胞的生长情况,予以换液或传代。一般隔天换液。

### 传代时机判断

一般情况下,小鼠B细胞淋巴瘤细胞A20在培养2~3天后进行传代。

- 赛业(广州)生物科技有限公司

# **OriCell**<sup>®</sup>

# 细胞的传代

# 所需材料

- OriCell<sup>®</sup> Phosphate-Buffered Saline (1×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. 将完全培养基预热至 37℃。
- 用巴氏吸管将细胞悬液转移至离心管。用 PBS(T25 培养瓶加入约3mL,T75 培养瓶加入约6mL)洗
   涤容器1次,收集残留细胞。
- 3. 收集的所有细胞悬液以 140×g 离心 5 min。
- 4. 离心后去除上清。加入2mL完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀。
- 5. 将细胞按(2~3) ×10<sup>4</sup>个活细胞/cm<sup>2</sup>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<sup>®</sup>A20 细胞传代比例为 1:3~1:4,72 h 内生长至可传代汇合度。请根据细胞实际生长情况调整传代比例。
- 6. 摇匀细胞,放入 37℃、5% CO<sub>2</sub>、饱和湿度的培养箱中。
- 7. 传代次日,观察细胞状态。给传代的细胞换用新鲜的完全培养基(已预热到 37°C)。
- 8. 每3天更换一次新鲜的培养基,待细胞生长至合适密度,即需传代或冻存。

- 赛业(广州)生物科技有限公司

400-680-8038

🖻 info@oricellbio.cn

```
🖲 www.oricellbio.cn
```

# **OriCell**<sup>®</sup>

# 细胞的冻存

# 所需材料

- OriCell<sup>®</sup>通用无蛋白非程序冻存液(货号:NCPF-10001)
- OriCell<sup>®</sup>通用血清型非程序冻存液(货号: NCRC-10001)

# 操作步骤

- 1. 待细胞生长至可传代的密度,即可准备冻存。
- 2. 细胞收集请参考 OriCell<sup>®</sup>A20 细胞的传代操作步骤 1~3。
- 3. 离心后去除上清,用适量冻存液均匀重悬细胞。
- 4. 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℃冰箱内,以减弱细胞代谢, 较好地保持细胞状态。
- 5. 若选用 OriCell<sup>®</sup> 非程序冻存液,请将冻存管直接分散放入-80°C冰箱中。

注意:细胞冻存期间,特别是开始冻存的4h内,不可打开冰箱门,这将严重影响细胞冷冻存活率。

6. 8h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℃冰箱中。我们建议在-80℃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

🖻 info@oricellbio.cn



赛业(广州)生物科技有限公司保留OriCell<sup>®</sup>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。

- 赛业(广州)生物科技有限公司