BV2 小鼠小胶质细胞

本产品仅供科研实验使用

基本信息:

Catalogue No: C359

Product Format: a T25 flask

Culture Properties: 半贴壁半悬浮(贴壁弱,可以不用消化)

Complete Growth Medium: 89%H-DMEM+10%FBS+1%双抗

Atmosphere: air, 95%; carbon dioxide (CO2), 5%

Application: Cells and cancer research

NOTE: FOR RESEARCH USE ONLY

产品组成:

Item	Specifications
a T25 flask	2X10 ⁶
Manual	1 copy

细胞培养操作步骤:

- 1.轻轻吹匀细胞,收集悬液 1000rpm(150g 左右)离心 3min,弃上清。
- 2.用新的完全培养基重悬细胞,均匀分为几份,接种到新的培养瓶中,并补加足量的完全培养基;(悬浮细胞比较依赖细胞密度,细胞传代前及传代后密度不宜过低,过低可能会导致细胞生长缓慢或者死亡。细胞传代前培养基不能完全变黄,不然细胞状态变差会导致传代失败。传代过程吹打细胞应尽量轻柔,不应吹出过多气泡。)

3.将细胞放回 37 度培养箱继续培养。

传代比例: 不同细胞生长速度不一, 具体传代比例视细胞生长速度而定, 大部分细胞适用 1:3-1:4 传代, 生长较慢的细胞可以 1:2 传代。

细胞保存:

1.冻存液: 92%完全培养基+8%DMSO (可以根据实验室条件自行选择)

2.降温步骤: 4 度 10min, -20 度 2h, -80 过夜后液氮保存。

小提示:

1.细胞经过运输后,部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片,是正常现象。贴壁细胞可以消化,悬浮细胞直接混匀收集细胞,900-1000rpm(约150g)离心3min,弃上清。加5ml PBS 重悬细胞,再900-1000rpm(约150g)离心3min,用新鲜的完全培养基重悬接种到新的培养瓶。第二次PBS 重悬是为了去除碎片,如果平时碎片比较少,传代时可以省略PBS 重悬的步骤;如果碎片很多,建议PBS多洗几次。

- 2.细胞生长不均时,可以将细胞消化吹散后加入新的培养基重新接种或传代。
- 3.细胞生长缓慢时,可以选择提高血清浓度培养(最高不超过20%),也可以根据细胞生长状态,选择传代细胞到新的培养瓶中继续培养。
- 4.不同细胞贴壁性差异比较大,所以消化时间差别较大,20s-10min 均有可能,具体以细胞消化到相互分离但未脱落,并可以轻轻吹下为准,严禁消化到细胞完全漂浮。客户消化过度导致细胞死亡、漂浮、生长缓慢,不提供免费售后服务。
- 5.干冰发货均为两支,客户先复苏一支,若复苏失败及时联系我方并在我方指导下复苏第二 支。若客户同时复苏两支均状态不佳,我方不提供免费售后服务。
- 6.细胞状态正常时,应尽快冻存细胞保种,冻存后应随机抽取一支检测冻存效果。我方不对客户冻存细胞导致死亡负责,客户冻存细胞死亡不提供免费售后服务。

注意事项:

客户收到细胞有任何疑问请及时致电我们,细胞收到后1周内没有任何电话,或其他形式回访,默认为细胞质量没问题,之后出了任何问题不给予免费售后。细胞免费售后只提供一次,若重发后再次培养死亡不再免费补发,细胞收货时已经死亡或密度不足的除外。

订购热线: 021 - 54720761

咨询 QQ : 2881498726

咨询电话: 13166274233(微信同号)