

HEP-53.4 小鼠肝癌细胞

基本信息

细胞名称	HEP-53.4 小鼠肝癌细胞
细胞别名	HEP-53.4 ; 53.4 ; 小鼠肝癌细胞
细胞来源	德国
细胞鉴定	STR 鉴定已通过
细胞形态	上皮样细胞, 贴壁生长
培养基	DMEM(含 NaHCO ₃ 1.5g/L)(BasMed-AW-013)+FBS 10% + P/S1%
培养条件	气相: 空气, 95%; 二氧化碳, 5%。 温度: 37 摄氏度, 培养箱湿度为 70%-80%
冻存条件	无血清冻存液, 液氮储存
细胞背景	来源于 C57BL/6J 小鼠的原发性肝细胞癌, 这些小鼠肝细胞忠实地代表了肝细胞癌, 并为研究这种类型的肝癌提供了有价值的模型, 同义词 HEP-53.4 和 53.4, 它们便于识别和交叉引用, 肝细胞癌是一个重大的健康问题, 这些细胞能够对其分子通路、细胞相互作用和治疗策略进行精确研究, 这些细胞起源于 Mus musculus(小鼠), 为理解和开发肝细胞癌的治疗方法提供了相关的模型系统。
细胞用途	仅供科研使用
细胞货期	现货, 1 周左右

细胞事项

注意事项	1. 常规消化收集细胞离心。
	2. 离心后去掉离心管内上清, 加入 1ml 左右胰酶重悬细胞混匀, 建议轻轻晃动或者轻轻吹打细胞, 放入培养箱消化细胞, 再消化 1min 左右。
	3. 消化好后, 用移液枪轻轻吹打细胞悬液, 使细胞团分散, 迅速加入 3-5ml 含血清的培养基混匀以终止消化, 离心去除胰酶。
	4. 加入 5ml 左右的细胞相应的完全培养基混匀, 按比例接入培养瓶/皿中。
	5. 显微镜下观察看细胞是否成均匀分散的单细胞, 若有少量成团的小细胞团可不用重新消化, 使之贴壁后待细胞生长稳定后再消散细胞。
常温发货	收到后 T25 瓶消毒再放置培养箱静置 2-3 小时后观察密度和状态拍照 2-3 张反馈给销售, 密度达标就可以传代。前期传代比例 1:2, 等再次长满后传代时建议冻存其中一整瓶成 1 个 1ml 冻存管, 另外一瓶继续传代, 反复冻存 2-3 只后才扩增做实验, 以防突发情况引起断种。
干冰发货	常规细胞发货冻存管 2 只, 复苏 1 只, 另外一只备用, 第一个复苏不成功时严格按照厂家要求复苏第二个, 均没有复苏成功的情况即时留存复苏照片通知我们。
贴壁细胞	1. 弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。
	2. 加入 0.25% (w / v) 胰蛋白酶-0.53 mM EDTA 于培养瓶中(T25 瓶 1-2mL, T75 瓶 2-3mL), 置于 37°C 培养箱中消化 1-2 分钟(难消化的细胞可以适当延长消化时间), 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, 轻敲几下培养瓶后加入 3-4ml 含 10%FBS 的培养基来终止消化。

	<p>3. 轻轻打匀后吸出, 在 1000RPM 条件下离心 3-5min, 弃去上清液, 补加 1-2mL 培养液后吹匀。将细胞悬液按 1: 2 的比例分到新 T25 瓶/6cm 培养皿中, 添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力, 后续传代根据实际情况按 1:2~1:5 的比例进行。</p> <p>4. 细胞冻存: 收到细胞后建议在培养前 3 代时冻存一批细胞种子以备后续实验使用。</p> <p>5. 运输用的培养基(灌液培养基)不能再用来培养细胞, 请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。</p>
悬浮细胞	<p>悬浮状态下生长的细胞, 可以通过向培养瓶中添加完全培养基来维持细胞的生长状态, 一般情况下细胞密度维持在 $1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6$ 个/mL(不同细胞对密度要求不同) 可以维持细胞的正常生长。如需分瓶可以将细胞悬液收集到离心管中 1000rpm, 离心 5min, 弃去上清, 补加 1-2mL 培养液后重悬混匀后将细胞悬液按 1: 2 的比例分到新 T25 瓶中, 添加 6-8ml 按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力, 后续传代根据实际情况按 1:2~1:4 的比例进行。</p>
运输形式	<p>低温: 1mL 冻存管包装干冰运输, 收到后-80 度冰箱保存过夜后转入液氮或直接复苏, 若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染, 请立即与我们联系。</p> <p>常温: T25 瓶复苏的存活细胞常温发货, 收到后按照细胞接收后的处理方法操作。</p>
生物安全	<p>1. 所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性, 必须在二级生物安全台内操作, 并注意防护, 所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。</p> <p>2. 建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意: 冻存管浸没在液氮中会泄漏, 并会慢慢充满液氮。解冻时, 液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子, 从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。</p>

特别注意	该细胞在 DMEM(含 1.5g/LNaHCO ₃)培养基中生长良好, 大部分的 DMEM 含有较高浓度的 NaHCO ₃ (3.7g/L), 若使用 DMEM (3.7g/L NaHCO ₃) 培养基培养细胞时需要提高 CO ₂ 浓度 (7%-10%)。
------	--





