

## S-2 果蝇胚胎细胞

### 一、细胞简介

货号	YFX-CL011
背景描述	该细胞系是由 I. Schneider 于 1969 年从数百个 20 至 24 小时的胚胎中建立的; 在 16℃ 和 28℃ 之间的任何温度下, 细胞将作为松散的单层(或悬浮)生长; 最适温度在 22C-24C 之间; 这些细胞已经被证明支持疟原虫昆虫阶段的生长。
细胞形态	上皮细胞样, 半贴半悬混合生长。
规格	>1×10 <sup>6</sup> 细胞数量, T25 瓶或者 1mL 冻存管包装。
细胞来源	果蝇胚胎。
培养基	Schneider ' s 培养基 + 10% FBS (灭活) + 1% P/S。
培养条件	气相: 空气, 100%。 <b>该细胞培养不能通入 CO<sub>2</sub>, 如果没有条件准备空气气相 100% 的培养箱的, 可以采用不透气密封盖的 T25 培养瓶来培养, 培养过程中每天将细胞拿出培养箱换 1-2 次空气。温度: 28℃, 培养箱湿度为 70%-80%。</b>
消化时间	37℃ 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) 。
细胞检测	不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。
传代比例	1:2-1:5; 第一次收到细胞建议 T25 培养瓶 1: 2 传代。
换液频率	2-3 天。
细胞冻存液	无血清冻存液。

### 二、细胞收到后处理方式

- 收到细胞后, 75%酒精消毒瓶壁将 T25 瓶置于 37℃ 培养箱放置约 2-3h, 若发现培养瓶破损、有液溢出及细胞有污染, 请拍照后及时联系我们。
- 请在 4 或 5×显微镜下确认细胞状态, 同时给刚收到的细胞拍照 (10×, 20×) 各 2-3 张以及培养瓶外观照片一张留存, 作为售后时收到时细胞状态的依据。
- 悬浮细胞: T25 瓶置于 37℃ 培养箱放置约 2-3h, 然后抽出瓶中的培养基和细胞 1000rpm 离心 5 分钟, 弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中 (加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基) 。

**4、备注: 运输用的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。收到细胞后第一次传代建议 T25 培养瓶 1: 2 传代。**

### 三、细胞传代 (建议一传二)

对于贴壁细胞传代可以参考以下方法:

- 在生物安全柜内, 打开培养瓶瓶口, 吸弃瓶内的培养基。
- 向培养瓶内加入 3mL 无菌的 1×PBS, 水平放置培养瓶, 使 PBS 能够浸润到培养瓶底面上所有的面积, 吸弃 PBS。
- 向瓶内加入 1mL 0.25%胰蛋白酶 (含 EDTA) , 浸润底面后放入 37℃ CO<sub>2</sub> 培养箱中孵育 1~2min。
- 孵育完成后在倒置显微镜下观察细胞是否变圆飘起, 若全部消化下来则直接向培养瓶内加入 2mL 完全培养基中, 将悬液吸入 15mL 离心管。

**注: 如细胞不能一次性完全消化, 可采取如下方法:**

- 准备一个无菌的 15mL 离心管, 加入 2mL 完全培养基。
- 将消化下来的细胞加入到上述离心管中。

C. 向之前消化的培养瓶中加入 1mL 胰酶继续消化 2min 左右, 轻拍培养瓶, 95%左右细胞脱落后加入 2mL 含 10%FBS 的完全培养基中和, 中和后的细胞悬液移入 A 中的离心管内。

#### 四、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。下面 T25 瓶为例:

- 1、选择指数生长期的细胞, 吸去培养液, 加 PBS 清洗 1-2 遍。去 PBS, 加入 0.25% 胰酶 1.5mL 润洗 10 秒, 去胰酶。将培养瓶放 37 度培养箱, 靠残余胰酶继续消化细胞直至细胞变圆, 拍打瓶侧使细胞脱落。细胞消化下来后, 加 5mL 培养液全部吹打下来, 再 1000RPM 离心 3 分钟。
- 2、加入 1-1.5mL 成品冻存液, 分装至 2mL 冻存管里, 将冻存管放入充满异丙醇的程序降温盒中, 之后转入-80℃度冰箱过夜, 第二天再转至液氮。

#### 五、细胞复苏

- 1、将恒温水浴锅中的水预热到 37℃。
- 2、准备一支 15mL 离心管, 加入 5mL 完全培养基, 放入 37℃水浴锅中预热。
- 3、戴上护目镜, 厚毛线手套后, 从液氮罐中取出要复苏的细胞, 尽快转入 37℃恒温水浴锅中复温晃动冻存管以提高复温速率。
- 4、将融化了的冻存管中的细胞吸入事先准备的离心管中, 混匀后, 1000rpm 离心 5min。
- 5、准备一个 T-25 培养瓶, 写上细胞名称、日期, 再加入 4mL 完全培养基。
- 6、离心完成后弃去上清, 用 1mL 完全培养基重悬细胞后, 转入 T-25 细胞培养中, 混匀后转入 CO<sub>2</sub> 培养箱中培养静置。

#### 六、运输和保存

- 1、T25 瓶复苏的存活细胞常温发货, 收到细胞后请镜下观察细胞生长状态, 如铺瓶率超过 85%请立即进行传代操作。
- 2、1mL 冻存细胞悬液装于 1.8mL 的冻存管中, 置于装满干冰的泡沫保温盒中进行运输; 收到细胞后请尽快解冻复苏细胞进行培养, 如无法立刻进行复苏操作, 冻存细胞可在-80℃的条件下保存 1 个月。

#### 七、注意事项

- 1、该细胞培养不能通入 CO<sub>2</sub>, 如果没有条件准备空气气相 100%的培养箱的, 可以采用不透气密封盖的 T25 培养瓶来培养, 培养过程中每天将细胞拿出培养箱换 1-2 次空气。温度: 28℃, 培养箱湿度为 70%-80%。
- 2、该细胞用细胞刮铲替代胰酶来对贴壁细胞进行处理。用无菌细胞刮铲刮拭细胞附着培养表面将细胞刮落, 将收集到的悬浮细胞、pbs 清洗液中的细胞和细胞刮铲刮拭下来的贴壁细胞以 1000rpmL 离心 5min, 弃去上清, 重悬后接种到新的装有新鲜培养液的培养瓶内。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 1:2~1:5 的比例进行。
- 3、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。
- 4、从液氮中取出细胞冻存管时, 若冻存管内有液氮进入, 需拧松冻存管, 排出内部残留的液氮, 之后拧紧冻存管, 置于干冰上, 然后放入 37℃水浴中, 避免温差太大造成液氮快速气化而爆炸。