



## Calu-3 人肺腺癌 (胸水)

### 使用说明书

货号	PE101008
细胞名称	Calu-3 人肺腺癌 (胸水)
描述	患者已经用环磷酰胺、争光霉素、阿霉素进行过治疗。在本库通过支原体检测。在本库通过 STR 检测。
种属	人
组织来源	肺；转移灶；胸水腺癌
形态	上皮细胞
培养特性	贴壁
安全性	所有肿瘤和病毒转染的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，并请注意防护
培养基	推荐自配培养基：MEM+10%胎牛血清+1%双抗 温度：37℃ 气相：95%空气，5%二氧化碳
细胞复苏	注意：1. 低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入37℃的水浴中解冻，尽快复苏细胞。 2. 提前室温预热培养基。 1. 在无菌区准备好15ml 离心管和T-25 培养瓶并分别加入 5ml 完全培养基； 2. 将冻存管放入37℃水浴锅中，握住冻存管不停晃动，直到内容物完全融化。然后立即将冻存管从水浴中取出，擦干并喷洒 75%乙醇，移至无菌区； 3. 小心地拆卸盖子，不要碰到里面的螺纹，用移液枪轻轻吸出细胞悬液，加入到准备好的 15ml 离心管中， <b>1000rpm 离心5min</b> ； 4. 弃上清后，轻弹离心管底部分散细胞沉淀，加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的 T25 培养瓶（建议加液量：5~7ml）； 5. 轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布，如有必要（如使用不透气瓶），松开阀盖，以便气体交换。 6. 将培养瓶放入CO <sub>2</sub> 培养箱中培养。



---

**传代**

收到细胞后，请对细胞培养瓶外表进行消毒，将细胞置于培养箱中进行1-2小时的缓冲，待细胞恢复基本生长状态后，进行后续细胞实验。

在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况：

(一) 细胞未长至85%时，用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内，严格无

菌操作，打开细胞培养瓶，**若培养瓶上无特殊标注**，吸去剩余培养液，只留6-8ml 培养液继续培养。

(二) 细胞已长满（达85-95%）。即可进行传代，具体步骤如下：

- 1.弃去培养液，用PBS洗涤1-2次；
- 2.加入1.0ml 胰酶消化液，**37°C 消化约3min**，显微镜下观察细胞消化情况，若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落，则迅速拿回操作台，加入至少双倍的完全培养液，终止消化并轻轻吹打细胞，使其变成单细胞悬液；
- 3.将细胞收集于离心管中离心1000rmp/5min，弃上清，轻弹管底，将细胞弹散；
- 4.加入新鲜培养基重悬细胞，进行传代；
- 5.如果没有特别说明，建议收到细胞后的第一次传代比例为1:2。

**注：1.观察细胞密度最好用（4X物镜）低倍镜观察，以便正确的判断细胞密度；观察细胞形态请用（10X或20X）高倍镜观察；**

**2.推荐使用0.25%胰酶/EDTA消化液；**

**3.瓶中运输的培养液不能重复使用，请换新鲜培养液培养；**

**4.有些细胞贴壁不牢，如发现贴壁细胞有脱落，可离心重悬后接种到新瓶内。**

---

**保存**

冻存条件：无血清细胞冻存液

保存条件：液氮存储

---

**供应限制**

仅供研究之用

---

**常见问题及解决方案**

1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂，漏液等，如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。

2.贴壁细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察，如细胞大部分又贴回瓶底，表明细胞活力正常，剩余少量漂浮的细胞可以去掉，留8-10ml 培养液培养观察，细胞生长至汇合度到达85%左右，进行消化传代；如细胞仍不贴壁，将细胞离心收集转到新培养瓶，原培养瓶加部分培养液继续培养，注意观察。如细胞仍不能贴壁，请用台盼蓝染色鉴定细胞活力，并请及时拍照（多倍数多视野），包括染色照片，并联系我们。（以上仅为贴壁细胞处理方法）

3.悬浮细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察，将整瓶细胞及培养液分批离心（1000rmp, 5min），加入适量培养基，根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。（以上仅为悬浮细胞处理方法）

4.半悬细胞：培养瓶不开封，显微镜下检查细胞状态，瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察，将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心（1000rmp, 5min），重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大，可将贴壁细胞消化下来，与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件，防止贴壁细胞缺乏营养。（以上仅为半悬细胞处理方法）

如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。

---