

293T过表达ACE2细胞株 293T/ACE2

Cat No.:JY919

-	
rom.	
2	Description
	Booomption

种属	人 人
别称	293T/ACE2
组织来源	人胚胎肾
疾病	胎肾
完全培养基配置	DMEM培养基;10%胎牛血清;1%双抗
简介	293T细胞是293 [HEK-293]细胞株插入了SV40 T-antigen的温度敏感基因形成的高转衍生株。
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	~24h
STR	CSF1PO: 11,12 D13S317: 12,14 D16S539: 9,13 D5S818: 8,9 D7S820: 11 TH01: 7, 9.3 TPOX: 11 vWA:
	16,19
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	冻存液: 90%FBS, DMSO 10%,
	或使用非程序冻存液:官网货号JY-H040
备注	293系列细胞贴壁性较差; 收货如有大块脱落的细胞团,为正常现象,请按照收货注意事项处理。
产品使用	仅限于科学研究,不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。

细胞接收处理流程:

- 1: 观察有无破损漏液情况, 如有请拍照及时联系客服。
- 2: 酒精消毒培养瓶表面后显微镜下观察细胞状态,观察拍照后不用打开培养瓶盖放入培养箱静止2-3小时稳定细胞状态。
- 3: 请按照细胞操作指南进行第一次传代冻存处理。
- 4: 产品随货会附带细胞说明书、细胞培养操作指南、细胞鉴定、支原体检测报告。
 - 5: 若产品有异常或其他疑问,可随时联系客服;转至技术支持。



iPS细胞完全培养基培养人诱导型多能干细胞

1.试剂和材料

iPS细胞完全培养基试剂盒

成分	规格	数量	储存条件
iPS细胞基础培养基	500mL	1瓶	2-8℃
iPS细胞培养基添加剂	20mL	1支	-20°C

所需的其它试剂和材料

产品	规格	货号
Y27632	1mg	JY-H877
Matrix	5mL	ЈҮ-Н878
iPS细胞消化液	500mL	JY-H877

2.培养流程

2.1.复苏

在开始复苏前,将所有试管、预热后的培养基和培养皿准备好,已确保尽快完成复苏过程。

- 将冻存管从液氮中取出,快速在37℃水浴槽中解冻,轻柔持续地摇动冻存管,直到只剩下一个小冷冻团。从水浴槽取出冻存管,70%乙醇擦拭进行消毒。
- 2. 使用移液管将冻存管中含有iPS细胞的冻存液轻轻转移至一个含有5-6mL已经预热的完全培养基的15mL离心管中,过程必须轻柔防止吹散细胞团。
- 3. 室温300g离心5min。
- 4. 吸出培养基,确保细胞团完整。
- 5. 然后缓慢加入1mL完全培养基,用手指轻弹离心管底部,使细胞团脱离底部并分散。
- 6. 轻轻的将此1mL细胞悬液转移至已包被的培养皿/板/瓶,根据最终培养细胞的液体体积,加入ROCK inhibitor Y27632,终浓度为10μM。
- 7. 将培养皿/板/瓶置于37℃培养箱中,每天更换培养基(换液不需要再添加Y27632,但培养基需提前预热)。

2.2.传代

当集落变得较大、中心变得密集、明亮(对比边缘),相邻的集落开始融合时,此时可进行传代。

- 1. 传代前, 准备 37℃预热好的好无钙镁 PBS 溶液及消化液, 完全培养基。
- 2. 吸走上清, 并加入 37℃预热好的 PBS 溶液清洗1次。
- 3. 加入适量(按 6 孔板每孔加 1ml, 6cm 皿加 2ml, 10cm 皿加 3ml 的量)的 37℃预热好的消化液。
- 4. 37℃放置1-2min,用手指轻弹皿/板/瓶身,显微镜下观察到大部分克隆边缘开始脱离培养皿/板底,克隆内部大部分细胞成团脱落。



- 5. 加入适量的完全培养基终止消化。
- 6. 移入离心管, 300g离心5min,
- 7. 离心后重悬(重悬步骤参照复苏4-5步)。
- 传代比例为 1:6—1:8,根据最终培养细胞的液体体积,加入ROCK inhibitor Y27632,终浓度为10μM。
- 9. 将培养皿/板/瓶置于37℃培养箱中,每天更换培养基(换液不需要再添加Y27632,但培养基需提前预热)。

2.3.冻存

当集落变得较大、中心变得密集、明亮(对比边缘),相邻的集落开始融合时,此时可进行传代。

- 1. 传代前, 准备 37℃预热好的好无钙镁 PBS 溶液及消化液, 完全培养基。
- 2. 吸走上清, 并加入 37℃预热好的 PBS 溶液清洗1次。
- 3. 加入适量 (按 6 孔板每孔加 1ml, 6cm 皿加 2ml, 10cm 皿加 3ml 的量)的 37℃预热好的消化液。
- 4. 37℃放置1-2min,用手指轻弹皿/板/瓶身,显微镜下观察到大部分克隆边缘开始脱离培养皿/板底,克隆内部大部分细胞成团脱落。
- 5. 加入适量的完全培养基终止消化。
- 6. 移入离心管, 300g离心5min。
- 7. 离心后重悬(重悬步骤参照复苏4-5步)。
- 8. 使用预冷的冻存液轻轻的重悬细胞团,然后将细胞悬液转移至冻存管,冻存按 6 孔板每孔 冻 1 支, 6cm 皿冻 2-4 支, 10cm 皿冻 6-12 支 (冻存液为: 90% iPS细胞完全培养基与 10% 的DMSO。

