



## Hepa1-6 细胞说明书

### 一、 基本信息

货号：AC405

中文名称：小鼠肝癌细胞

细胞简称：Hepa1-6

细胞别称：HEPA 1-6; Hepa1-6

细胞形态：上皮细胞样

生长特性：贴壁细胞

完全培养基：DMEM（含丙酮酸钠,SC102-02） + 10% FBS(AFD500) + 1% P/S(SC118-01)

培养环境：空气 95%，CO<sub>2</sub>5%，37°C

冻存条件：液氮冻存(90%FBS+10%DMSO)

传代步骤：

- 1、吸出原培养液；
- 2、加入 2ml 左右的 PBS，轻轻晃动培养瓶润洗细胞，吸出 PBS 丢弃；
- 3、加入 1ml 左右的胰蛋白酶溶液（含 EDTA），轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞；
- 4、放入培养箱消化，显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆有间隙可终止消化；
- 5、加入 3ml 的完全培养基终止消化，吹打细胞使之脱壁并反复吹打使细胞尽量呈现单颗细胞的悬浮液；
- 6、收集细胞悬液离心，1000rpm/min 5min，离心完弃去上清液；
- 7、加入新鲜的培养基，吹打混匀细胞，按比例接种到新的培养瓶，补足培养基，拧松瓶盖或者用透气瓶盖进行培养。

消化时间：2~3 min

传代比例：1:3-1:4

换液频次：2-3 次/周

### 二、 参考资料：

- 1、细胞背景：Hepa 1-6 细胞是 C57/L 小鼠中产生的 BW7756 小鼠肝癌的衍生株。
- 2、供体性别：雌
- 3、组织来源：肝；肝癌
- 4、细胞类型：肝癌细胞
- 5、生物安全等级：1





6、保藏机构：ATCC; CRL-1830 BCRC; 60051 DSMZ; ACC-175 ECACC; 92110305

### 三、注意事项

#### 1、收到常温细胞后如何处理？

- a.收到常温细胞后，及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象；
- b.用 75%酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态；
- c.先不要打开培养瓶盖，将细胞置于细胞培养箱内静置培养 2-4 小时，以便稳定细胞状态；
- d.仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如贴壁特性（贴壁/悬浮）、细胞形态、所用基础培养基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等；
- e.静置完成后，取出细胞培养瓶，镜检、拍照，记录细胞状态（所拍照片将作为后续服务依据）；建议细胞传代培养后，定期拍照、记录细胞生长状态；
- f.若观察到异常或者对细胞有疑问，请及时跟代理商或我们联系；对于细胞培养操作及培养注 意事项有疑问的，可跟我们的技术支持交流。

#### 2、收到冻存细胞后如何处理？

- a. 将水浴锅预热至 37℃；
- b. 收到冻存细胞后，及时拍照记录有无漏液/冻存管破损现象；
- c. 迅速转移至水浴锅中化冻，不时摇动，加速其融化至还有一小块冰（直径 3-4mm）时停止复苏，喷洒酒精后转移至生物安全柜；
- d. 用酒精棉球擦拭冻存管，拧开瓶盖。取 1mL 预热后的培养基加入冻存管混匀后加至离心管中，另取 2mL 新鲜培养基冲洗原管及瓶盖，颠倒混匀，将洗液也转移至离心管中；
- e. 1000rpm 条件下离心 5min；
- f. 弃去上清液，加入 1mL 培养基重悬,然后接种于培养瓶中，加入适量培养基，放入 CO<sub>2</sub> 培养箱培养。

