

我公司认为购买细胞的客户有培养细胞的经验，客户收到细胞后，因运输途中细胞会有分泌物，所以原瓶中的培养液不能循环利用，将其全部倒掉，使用自己实验室的培养基（用推荐使用的培养基）

细胞英文名称	Min6	细胞中文名称	小鼠胰岛 $\beta$ 细胞株
形态特性	上皮样	生长特性	贴壁生长
培养体系	RPMI-1640 +10% FBS+50mM $\beta$ -Mercaptoethanol		
传代方法	1:2 传代，2-3 天传一次	传代情况	2~3 天换液
冻存条件	90%FBS+10%DMSO	支原体检测	阴性
使用权限	A 类	实物状态	可用
备注			
保藏单位	上海素尔生物科技有限公司		
联系方法	18916413500		

## 购买细胞注意事项

客户收到细胞后请务必仔细阅读细胞注意事项，确保细胞的培养条件一致，如果由于培养条件不一致导致细胞出现问题，责任有客户自行承担。

1. 客户在收到细胞时，请首先观察培养瓶是否完好，培养液是否外渗，培养液是否混浊。如发现有瓶破、渗漏、培养液混浊等问题，请在收到细胞后立即与我们联系。
2. 由于运输过程中的问题，细胞培养瓶中的贴壁细胞有可能从瓶壁中脱落下来，显微镜下观察会出现细胞悬浮的情况，出现此状态时，请离心收集，重悬细胞，置培养箱培养，细胞会重新贴附于瓶壁。如果细胞仍不能贴壁，请用台盼蓝染色法鉴定细胞活力。
3. 收到细胞时如无异常情况，请按照细胞处理方法处理细胞。

## 贴壁细胞处理方法

一、细胞在培养瓶中培养至良好状态后灌满完全培养液并封好瓶口是细胞运输的最好办法。

从细胞资源中心获得细胞回到自己的实验室后，先打开外包装，用 75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内，严格无菌操作。

二、镜下观察：

未超过 80%汇合度时，将瓶装的完全培养液移入无菌瓶中，留待日后培养用，原瓶（T25 瓶）保留 6-8ml 完全培养液，放入 37°C、5%CO2 孵箱培养；超过 80%汇合度时，按要求比例消化传代。（收到细胞，建议弃去原基培养，使用新鲜完全培养基培养）

三、消化方法

1、将瓶装的完全培养液移入无菌瓶中，留待日后培养用。加消化液 0.25% Trypsin-EDTA (1X)，Phenol Red 消化。（收到细胞，建议弃去原基培养，使用新鲜完全培养基培养）

2、T25 瓶加 3ml PBS，洗一次，弃上清，再加 1ml 消化液消化，显微镜下观察，等细胞完全脱离瓶壁分离成单个后，加培养基混匀，离心收集，按要求分瓶（视细胞密度而定 1:2-1:3;1:3-1:6， 1:6-1:8），每 T25 瓶加培养基至 6-8ml，37°C、5%CO2 孵箱培养。