

(HEK293-FT)表达 SV40T 抗原人胚肾上皮细胞

基本信息

细胞名称	(HEK293-FT)表达 SV40T 抗原人胚肾上皮细胞	
细胞品牌	酶联生物	
细胞规格	1×10 ⁶ cells/T25 培养瓶	
细胞英文	HEK293-FT ; HEK-293FT ; HEK 293FT ; HEK-293-FT ; HEK293FT ; 293-FT ; FT-293	
细胞简介	该表达 SV40T 抗原人胚肾上皮细胞由上海酶联生物制备并提交, 可用于基础研究和 科研使用	
种属来源	人	
组织来源	胚肾	
疾病特征	正常	
培养基	293FT 细胞的 1L 完整培养基配方如下	
	DMEM 培养基	900 ml
	胎牛血清	100 ml
	10mM MEM-NEAA (Non-Essential Amino Acids,100X)	10 ml
	200mM L-Glutamine (100x)	10 ml
	100mM MEM 丙酮酸钠 (100X)	10 ml

	青链霉素双抗 (100x)	10 ml
	50 mg/ml 遗传霉素 G418 (100x)	10 ml
	配置好的完全培养基最好现配现用, 没有用完的可以放置在 4 度冰箱中, 保存时间可以达到半年	
支原体检测	阴性	
细胞形态	圆形	
应用	293FT 细胞主要用于慢病毒包装, 是目前使用最广泛和效果最好的慢病毒包装细胞	
生长特性	贴壁生长	
生长条件	气相: 空气, 95%; 二氧化碳, 5%; 温度: 37°C	
传代方法	1 : 2 至 1 : 6, 每周 2 次	
培养基	DMEM 培养基, 90%; FBS, 10%	
冻存条件	90% 完全培养基+10% DMSO, 液氮储存	
发货方式	快递运输(特殊情况的另处理)	
供应范围	仅限于科研实验使用, 不得用于其他用途	

接受后处理

处理 1	收到细胞后, 请检查是否漏液, 如果漏液, 请拍照片发给我们
处理 2	请先在显微镜下确认细胞生长状态, 去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37°C 培养约 2-3h
处理 3	弃去 T25 瓶中的培养基, 添加 6ml 本公司附带的完全培养基
处理 4	如果细胞密度达 80%-90% 请及时进行细胞传代, 传代培养用 6ml 本公司的完全培养基
处理 5	接到细胞次日, 请检查细胞是否污染, 若发现污染或疑似污染, 请及时与我们取得联系

细胞操作

<p>复苏细胞</p>	<p>将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37°C水浴中迅速摇晃解冻,加入 4mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟,弃去上清液,补加 1-2mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入 10cm 皿中,加入约 8ml 培养基,培养过夜)。第二天换液并检查细胞密度。</p>
<p>细胞传代</p>	<p>如果细胞密度达 80%-90%,即可进行传代培养:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.弃去培养上清,用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。 2.加 1ml 消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中,置于 37°C培 养箱中消化 1-2 分钟,然后在显微镜下观察细胞消化情况,若细胞大部分变圆并脱落,迅速拿回操作台,轻敲几下培养 瓶后加少量培养基终止消化。 3.按 6-8ml/瓶补加培养基,轻轻打匀后吸出,在 1000RPM 条件下离心 4 分钟,弃去上清液,补加 1-2mL 培养液后吹匀。 4.将细胞悬液按 1: 2 比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。
<p>细胞冻存</p>	<p>待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为类:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.弃去培养基后,PBS 清洗一遍后加入 1ml 胰酶,细胞变圆脱落后,加入 1ml 含血清的培养基终止消化,可使用血球计数板计数。 2.4 min 1000rpm 离心去掉上清。加 1ml 血清重悬细胞,根据细胞数量加入血清和 DMSO,轻轻混匀,DMSO 终浓度为 10%,细胞密度不低于 1x10⁶/ml,每支冻存管冻存 1ml 细胞悬液,注意冻存管做好标识。

	3.将冻存管置于程序降温盒中,放入-80 度冰箱,2 个小时以后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。
注意事项	1.收到细胞后首先观察细胞瓶是否完好,培养液是否有漏液、浑浊等现象,若有上述现象发生请及时和我们联系。
	2.仔细阅读细胞说明书,了解细胞相关信息,如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等,确保细胞培养条件一致。若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题,责任由客户自行承担。
	3.用 75%酒精擦拭细胞瓶表面,显微镜下观察细胞状态。因运输问题贴壁细胞会有少量从瓶壁脱落,将细胞置于培养箱内静置培养 4~6 小时,再取出观察。此时多数细胞均会贴壁,若细胞仍不能贴壁请用台盼蓝染色测定细胞活力,如果证实细胞活力正常,请将细胞离心后用新鲜培养基再次贴壁培养;如果染色结果显示细胞无活力,请拍下照片及时和我们联系,信息确认后我们为您再免费寄送一次。
	4.静置细胞贴壁后,请将细胞瓶内的培养基倒出,留 6~8mL 维持细胞正常培养,待细胞汇合度 80%左右时正常传代。
	5.请客户用相同条件的培养基用于细胞培养,培养瓶内多余的培养基可收集备用,细胞传代时可以一定比例和客户自备的培养基混合,使细胞逐渐适应培养条件。

细胞备注

1	建议客户收到细胞后前 3 天各拍几张细胞照片,记录状态,便于本公司技术部沟通交流。
----------	---

2	如果细胞在运输中出现问题,可能个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,告知细胞的具体情况,以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。
3	酶联生物客户在购买细胞过程中各种问题,可以随时联系我们,我们给予实验中的解答。

细胞予重发

1. 细胞运输中遭遇的各种问题,细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等,重发。
2. 收到细胞未开封,如出现污染状况,重发。
3. 收到细胞 3 天内,发现污染问题,经核实后,重发。
4. 常温发货的细胞静置 2 小时后,干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,绝大多数细胞未存活,经核实后,重发。
5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,出现污染,经核实后,重发。
6. 细胞活性问题,请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果,用台盼蓝染色法鉴定细胞活力,经核实后,重发。

细胞不予重发

1. 客户操作造成细胞污染,不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好,不重发。
3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好,不重发。
4. 细胞状态不好,未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片,不重发。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的,不重发。
6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的,不重发。

特别说明

客户买细胞就找上海酶联生物,稳定传代,无污染,包存活,提供整体课题外包服务,光学

成像, 流式实验, 电镜实验, 动物实验, 病理实验, 分子生物学实验, 细胞实验等, 严格把
控产品质量, 所有细胞产品均有细胞鉴别、无菌检查、支原体检查, 为科研人员提供可靠放
心的产品。