

NOM01 人急性髓细胞白血病细胞

一、细胞简介	
细胞简介	从患有第二次复发的急性髓性白血病 (AML FAB M5a) 的 31 岁女性的骨髓中建立；在文献中描述了在细胞质中显示出强的溶菌酶活性、吞噬活性，并且细胞对用 TPA 诱导分化有反应；细胞携带 t(9; 11)(p22; q23)KMT2A-mllt 3(MLL-mllt 3; MLL-AF9) 蚀变。
细胞名称	NOM01 人急性髓细胞白血病细胞
细胞货号	Delf-18401
来源	31 岁；女性，髓性白血病；骨髓
细胞形态	圆形细胞
细胞类型	肿瘤细胞
生长特性	悬浮生长
细胞鉴定	提供 STR 鉴定
培养条件	1640 培养基 （货号：Delf-16564）； 优质胎牛血清+10% （货号：Delf-11405）； 双抗，1% （货号：Delf-15487）。
培养环境	气相：空气，95%；二氧化碳，5%。 温度：37℃，培养箱湿度为 70%-80%。
二、细胞复苏方法	
复苏步骤	1、将冻存管在 37℃ 水浴中迅速摇晃解冻； 2、加入到含 4-6mL 基础培养基（含 10%FBS）的离心管中混合均匀； 3、在 1000RPM 条件下离心 5min，弃去上清液，完全培养基重悬细胞； 4、将细胞悬液加入含 6-8ml 完全培养基的培养瓶（或皿）中 37℃ 培养；
三、细胞传代方法（悬浮细胞）	
传代比例	1:2（不同细胞情况具体对待）
传代方法	1、当细胞量达到 $8-10 \times 10^5 \text{ cell/ml}$ 时，可进行传代； 2、在生物安全柜内，打开培养瓶瓶口，收集瓶内的细胞悬液至离心管中； 3、1000rpm 离心 5min，离心完成后，弃上清； 4、准备两个新的 T-25 培养瓶。向细胞沉淀加入完全培养基重悬，调整细胞密度为 $2-4 \times 10^5 \text{ cell/ml}$ ，均匀铺于 2 个新的培养瓶中，每瓶约 6-8ml； 5、水平放置培养瓶，震荡混匀后，将培养瓶置于 37℃，5%CO ₂ 培养箱中静置培养；

发表【中文论文】请标注：细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注：Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖，发稿请联系我们，电话：400-1016-218



注意事项	注意收集悬浮的细胞
四、细胞冻存方法	
冻存液配方	冻存液：90%血清，10%DMSO，现用现配。
冻存规格	建议每瓶 T25 瓶冻存 1 支。
冻存方法	1、待细胞生长状态良好时，即可进行细胞冻存； 2、收集细胞悬液，计数； 3、1000rpm 离心 5min，离心完成后，弃上清； 4、加入细胞冻存液重悬细胞沉淀，调整细胞密度为 2×10^6 cell/ml，轻轻混匀后，将细胞悬液加入冻存管，1ml/支。 5、将冻存管转入充满异丙醇的程序降温盒中，之后转入 -80°C 冰箱中过夜降温； 6、次日取出降温完成的序降温盒中的冻存管，尽快转入液氮罐中保存；
五、注意事项	
注意事项	1、所有动物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，并注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。 2、建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意：冻存管浸没在液氮中会泄漏，并会慢慢充满液氮。解冻时，液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子，从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。 3、本产品仅限于科学研究，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。
细胞培养清除试剂	1、DELTA 培养箱水盘除菌剂（100x） 100ml Delf-28683 2、DELTA 水浴锅除菌剂（1000x） 100ml Delf-28682 3、DELTA 细胞污染高效清除剂（2000x） 500ul Delf-16332 4、DELTA 黑胶虫清除试剂（500x） 400ul Delf-11609 5、DELTA 支原体清除试剂(1000x) 1ml Delf-17027

发表【中文论文】请标注：细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注：Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖，发稿请联系我们，电话：400-1016-218

