



- 1、吸出原培养液。
- 2、加入 2ml 左右 PBS，轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出 PBS 丢弃。
- 3、加入 1ml 左右 0.25% 胰蛋白酶溶液 (含 ED TA)，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时可终止，全程不要拍打培养瓶。
- 5、加入 3ml 含血清的培养基终止消化，吹打细胞使之脱壁并在液体里反复吹打使细胞尽量呈单颗细胞的悬浮液。
- 6、收集细胞悬液离心，1200rpm /min 3 分钟，离心完吸出上清丢弃。
- 7、加入新鲜培养基，吹打几下混匀细胞即可，按比例接种到新培养瓶，补足培养基，拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。

消化时间：2~ 3 分钟

传代比例 (密度)：1:3-1:4

换液频次：2~ 3 次/周

细胞背景描述

DU 145 细胞是从一位有 3 年淋巴细胞白血病史的前列腺癌患者的脑部转移病灶损害中建株的。DU 145 细胞和从软琼脂中分离到的细胞不具有可检测的激素敏感性，酸性磷酸酶呈弱阳性。对 DU 145 细胞及原始肿瘤细胞的亚显微结构分析可见微绒毛，微丝及细胞桥粒，有许多线粒体，发育良好高尔基体和异质溶酶体。DU 145 细胞不表达前列腺抗体。



倍增时间：~ 30-40 hours

供体年龄：男；69岁

组织来源：前列腺；转移灶；脑癌

细胞类型：肿瘤细胞

肿瘤类型：前列腺癌细胞

生物安全等级：1

致瘤性：Yes, in nude mice; form adenocarcinoma (grade II) consistent with

prostatic primary.

抗原表达：Blood Type O; Rh+

细胞保藏中心：ATCC ; HTB-81 BCRC ; 60348 BC RJ ; 0078 D SM Z ; ACC -261

[收到常温细胞后如何处理](#)

细胞培养详细操作步骤请参照通蔚生物细胞培养操作指南

1. 收到常温细胞后，及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
2. 用 75% 酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态。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。
3. 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。



4. 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。
5. 若观察到异常或者对细胞有疑问，请及时跟我们联系；对于细胞培养操作及培养。可跟我们的技术支持交流。

[官网网址 : www.tw-reagent.com](http://www.tw-reagent.com)

[订购热线 : 021 - 54845833](tel:021-54845833)

[咨询 QQ : 2881498548](https://www.qq.com/number/2881498548)

[咨询电话 : 15800441009\(微信同号\)](tel:15800441009)