

H9/HTLV-IIIB (人T淋巴瘤白血病细胞)

细胞基本信息

产品货号	AW-CCH068
产品规格	$>5 \times 10^5$ cells
包装规格	T25 培养瓶/1ml 冻存管
细胞形态	淋巴细胞样, 悬浮生长
来源	人, 53岁, T淋巴细胞
培养条件	RPMI-1640培养基+10%优质胎牛血清+1%P/S 空气, 95%; 二氧化碳, 5% 37°C
细胞描述	H9细胞是HuT 78细胞的克隆系; H9细胞表面带有CD3、CD4标记。研究表明, H9细胞对人体免疫缺陷病毒(HIV-1)敏感, 可用于检测、分离和增殖HIV-1, 也可用于其它人类T细胞病毒的研究。
特殊说明	a: 该细胞为悬浮细胞, 请注意离心收集细胞悬液; b: 请勿直接倒掉细胞培养液
细胞图片 (100X, 200X)	

仅供科研使用, 不可用于临床诊断和治疗。

售后服务告知书

1、收到细胞

1) 收到细胞后, 活细胞首先观察培养瓶是否完好, 培养液是否漏液, 培养基是否浑浊; 冻存细胞是否干冰已挥发完, 冻存管盖是否脱落, 破碎, 若有这类情况, 请务必拍照记录, 并于收货 24h 内与我们联系。

2) 细胞处理:

复苏的细胞: 如果是 T-25 培养瓶活细胞, 收到后请用 75%的酒精对培养瓶表面进行消毒处理, 然后转入培养箱中静置 2~3h 后再进行后续处理。

备注: 运输用的培养基不宜再次用来培养细胞, 请按照说明书新配置完全培养基来培养细胞。

冻存细胞: 如果是干冰运输的冻存细胞, 收到后请立即转入液氮存储或者短暂 (24h) 放置 -80 度冰箱保存, 或者直接进行细胞复苏。

2、细胞出现问题, 可以重发的情况有哪些?

- 1) 细胞运输过程中的各种问题, 比如细胞丢失, 培养基漏液, 培养瓶破碎等, 重发;
- 2) 细胞污染问题, 请在收到细胞 **48h 内**, 联系我们, 并提供真实的图片及结果, 核实后重发;
- 3) 细胞活力问题, 活细胞培养 **24h**, 干冰冻存发货的细胞复苏后 24h, 绝大多数细胞未存活, 重发;
- 4) **1 周内** 出现问题, 并提供收到细胞前 3 天细胞拍照记录, 期间与销售人员进行沟通反馈情况的, 由技术人员判断为我方责任的, 重发; 技术人员判断为双方共同承担责任的, 由双方进行协商处理或者按照合同价的 50% 收费重发;
- 5) **1 周以后**, 细胞出现问题或者污染, 可以申请合同价 50% 再发一瓶。

3、细胞出现问题，不予重发的情况有哪些？

- 1) 客户操作不当导致细胞污染，不重发；**1周内**可以申请合同价**50%**再发一瓶；
- 2) 客户未按照推荐培养基培养，导致细胞状态不好，不重发；
- 3) 细胞状态不好，收到细胞**3天内**，未告知，不重发；
- 4) 视具体情况而定。

发表[中文论文]请标注：**H9/HTLV-III_B (AW-CCH068)** 由艾碧维生物科技有限公司提供；
发表[英文论文]请标注：**H9/HTLV-III_B (AW-CCH068) were provided by Abiowell
Biotechnology Co., Ltd.**

细胞复苏、传代及冻存流程参考

1、细胞复苏

- 1) 配制完全培养基: 基础培养基+胎牛血清+双抗(特殊培养基特殊配置);
- 2) 细胞复苏: 取 5ml 完全培养基于 15ml 离心管中, 37°C 水浴锅预热, 从液氮管(或者-80 度冰箱)中快速取出冻存的细胞, 放入 37°C 水浴锅中, 摇晃使快速化冻(1min 左右), 然后将化冻的细胞和预热的培养基, 移入超净工作台中, 化冻的细胞加入到含预热培养基的 15ml 离心管中, 1000rpm 离心 5min;
- 3) 吸弃上清, 得到细胞沉淀, 用 2ml 完全培养基轻轻重悬细胞, 加入到 T25 培养瓶中, 做好标记, 放入 37°C, 5%CO₂ 饱和适度培养箱中培养(培养皿复苏效果更好);
- 4) 24h 后, 观察细胞贴壁情况(未贴壁的即为死细胞--针对贴壁细胞), 吸弃旧培养基, 加入新鲜的预热(室温或 37°C)的完全培养基, 继续培养。

2、细胞传代

- 1) 待细胞生长到 80% -90% 汇合度时, 吸弃旧的培养基, 加入 1ml 无菌 PBS 润洗一次, 以去除残余的培养基及血清(血清含有胰酶的抑制因子), 然后加入 1ml 0.25% 胰酶, 37°C 培养箱中消化(1~2min 左右, 不同细胞消化时间不同), 取出细胞, 镜下观察细胞至细胞皱缩变圆;
- 2) 加入 1ml 完全培养基(含 FBS) 终止消化, 轻轻拍打, 使细胞脱落下来成单个细胞悬液, 收集细胞于 15ml 无菌离心管中, 1000rpm, 离心 5min;
- 3) 收集细胞沉淀, 完全培养基重悬, 一分为二(可根据细胞生长速度调整比例), 分别加入到 2 个新的培养瓶中, 做好标记, 放入培养箱中培养。

3、细胞冻存

- 1) 按照细胞传代方法, 在超净工作台内消化收集细胞沉淀, 取少量细胞用于计数;
- 2) 用预冷的 1ml 冻存液(90% 完全培养基+10% DMSO) 或者无血清细胞冻存液重悬细胞, 加入到 1.2ml 冻存管中, 密度为 1×10^6 个/ml。
- 3) 放入程序冻存盒, -80°C 过夜后, 转入液氮长期保存。