



## SK-N-MC 人神经上皮瘤细胞

### 培养说明书

名称	SK-N-MC 人神经上皮瘤细胞
组织来源	脑；眶上区神经上皮瘤转移灶
生长特性	贴壁细胞
细胞形态	上皮细胞样
背景描述	SK-N-MC 细胞是由 Biedler · J · L 建立的两株神经组织来源的细胞中的一株(另一株是 SK-N-SH 细胞)；于 1971 年 9 月分离得到。SK-N-MC 细胞有中度的多巴胺-β - 羟化酶活性，也有可用甲醛诱导荧光指示的细胞内儿茶酚胺。最初被认为是神经母细胞瘤细胞系，但后来被证明来自于 Askin 肿瘤。
培养体系	MEM + 10% FBS + 1% P/S
传代比例	1:3-1:4
换液频率	2~3 次/周
冻存条件	冻存液：55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO 温度：液氮
培养条件	95% Air; 5% CO <sub>2</sub> ; 37° C
备注	建议收到细胞后，尽快更换新的培养液或传代

\*本库的细胞系（株）仅用于科研工作，未经许可不得用于其他目的。

### 复苏细胞接收后如何处理

1. 收到细胞后,请及时检查并拍照记录是否瓶身破损或有无漏液,培养液是否混浊等,如有请及时反馈。
2. 用75%酒精消毒瓶身,放37°C培养箱中静置2-4h后,显微镜下观察细胞状态并拍照记录(所拍照片将作为后续售后依据)。
3. 若细胞生长密度超过80%以上,可直接消化传代;若密度低于80%时,移除细胞培养瓶内培养基,预留8-10ml原瓶培养基继续培养,直到细胞密度80%左右再进行传代操作,注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖。
4. 若有贴壁细胞漂浮的,可收集上清离心,将沉淀用新的培养基接种至新的培养瓶或培养皿中。
5. 建议收到当天不要消化处理,如果细胞长满90%,可选择传代处理。
6. 若收到细胞异常时,请及时与我们联系,对于细胞培养操作及培养注意事项有疑问的,可跟我们的技术支持交流。

### 冻存细胞接收后如何处理

1. 干冰运输,收到细胞后立即转入-80°C冰箱短暂中转或直接复苏;
2. 收到细胞后,若发现干冰已经完全挥发、冻存管瓶盖破裂脱落,请及时拍照后与我们联系。

### 细胞培养基本步骤

1. 细胞传代:细胞密度达到80-90%时即可传代培养
  - ①弃去培养上清,用PBS或生理盐水清洗1-2次;
  - ②加入1-2ml0.25%胰酶(T25瓶),使胰酶覆盖整个瓶或皿,盖好放入37°C培养箱消化;
  - ③1-2min后,显微镜下观察细胞,若大部分细胞回缩且有少量细胞脱落,轻轻吹打下确认消化情况后加入完全培养基终止消化;若细胞还是贴壁,放回培养箱继续消化至可以轻轻吹打下为止;
  - ④将细胞悬液1000RPM左右条件下离心4min,弃上清;
  - ⑤用新鲜培养基重悬后加入培养瓶或皿中,T25培养瓶加6-8ml培养基;
  - ⑥悬浮细胞直接离心收集,细胞沉淀重悬后分到新培养瓶中。
2. 细胞复苏:
  - ①将冻存管在37°C温水中快速摇晃融化,时间1min左右,加入4-5ml培养基混匀。
  - ②在1000RPM左右条件下离心4min,弃上清,加1-2ml培养基吹匀,将细胞悬液加入培养瓶中,补加适量培养基。
3. 细胞冻存:待细胞生长状态良好时进行细胞冻存保种
  - ①弃去培养上清,用PBS或生理盐水清洗1-2次,加入1mL0.25%胰蛋白酶(T25瓶)
  - ②1-2min后,显微镜下观察细胞,大部分细胞回缩且有少量细胞脱落,轻轻吹打下确认消化情况后加入完全培养基终止消化;
  - ③将细胞悬液1000RPM左右条件下离心4min,弃上清,加1ml冻存液重悬细胞;
  - ④将冻存管放入程序降温盒,放入-80°C冰箱,4小时后将冻存管转入液氮罐储存。