

# Jurkat clone A3 人 T 淋巴细胞白血病细胞

## 培养说明书

|      |  |
|------|--|
| 名称   | Jurkat clone A3 人 T 淋巴细胞白血病细胞  |
| 种属   | 人  |
| 组织来源 | T 细胞白血病, T 淋巴细胞  |
| 生长特性 | 悬浮细胞   |
| 细胞形态 | 淋巴母细胞样   |
| 背景描述 | A3 亚克隆株来自 Jurkat 细胞系, 是用 Fas 抗体处理 Jurkat 细胞, 随后有限稀释法获得一个细胞系。A3 细胞系对 Fas 介导的凋亡产生自发抗性的比例较低, 得到的亚克隆对 Fas-介导的凋亡十分敏感。挑选对新霉素具有抗性的野生型 A3 细胞, 并三次用移码突变诱变剂 ICR-191 进行处理以分离具有抗 Fas 抗体杀伤的隐性突变体。 |
| 培养体系 | 1640 + 10% FBS + 1% P/S  |
| 传代比例 | 1:2 传代   |
| 换液频率 | 2~3 次  |
| 冻存条件 | 无血清细胞冻存液   |
| 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 1-2ml 0.25% 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;
  - ③ 1-2min 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 1mL 0.25% 胰蛋白酶 (T25 瓶)
  - ② 1-2min 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。