



细胞培养说明书

细胞名称	MDA-MB-231-GFP; 人乳腺癌细胞-绿色标记 (Cat. No:CC-Y6001)
生长特性	贴壁
培养条件	L15+10%FBS+1%P/S (Cat. No:CC-Y6001M)
培养环境	37°C 无需 CO ₂ , , 100% AIR 拧紧瓶盖
传代比例	1:2 传代, 2~3 天换液
冻存条件	90%FBS+10%DMSO
QC 检测	支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性

1、细胞传代:

- 1) 细胞生长至覆盖培养瓶的 80% 面积时，弃 25cm² 培养瓶中的培养液，用 PBS 清洗细胞一次；
- 2) 添加 0.25% 胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中，倒置显微镜下观察，待细胞回缩变圆后加入 5ml 完全培养液终止消化，再轻轻吹打细胞使之脱落，然后将悬液转移至 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 3) 弃上清，沉淀细胞用 1-2ml 完全培养基重悬，然后按 1:2 比例进行分瓶传代，最后放入 37°C, 5%CO₂ 细胞培养箱中培养；

2、细胞冻存:

- 1) 细胞生长至覆盖培养瓶的 80% 面积时，弃 25cm² 培养瓶中的培养液，用 PBS 清洗细胞一次；
- 2) 添加 0.25% 胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中，倒置显微镜下观察，待细胞回缩变圆后加入完全培养液终止消化，轻轻吹打细胞使之脱落，然后将悬液转移至 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 3) 用适量的冻存液 (FBS: DMSO=9 : 1) 重悬细胞，并放置于冻存管中；
- 4) 先将细胞冻存管放置于 -20°C 1.5h，然后将其移入 -80°C 过夜，24h 后转入液氮中进行长期保存。使用程序降温盒可直接放入 -80°C。

3、细胞复苏:

- 1) 从液氮中取出细胞冻存管（注意：佩戴防爆管面具），快速将其置入 37°C 水浴中解冻，直至冻存管中无结晶，然后用 75% 的酒精擦拭冻存管外壁；
- 2) 将冻存管中的细胞移至含 6ml 完全培养基的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 3) 弃上清，沉淀用 6ml 完全培养基重悬，接种 25cm² 培养瓶，于 37°C, 5%CO₂ 细胞培养箱中培养；