

P815 小鼠肥大细胞瘤细胞

本产品仅供科研实验使用

基本信息

产品品牌：酶联生物

中文名称：小鼠肥大细胞瘤细胞

细胞简称：P815

细胞形态：肥大细胞

生长特性：半贴半悬

培养环境：空气, 95% ; CO₂, 5% 37°C

冻存条件：55% 基础培养基+40% FBS+5% D M S O 液氮

完全培养基：DM EM (PM 150210) + 10% F B S(164210-50) + 1% P /S(P B 180120)

传代步骤

- 1、该细胞为半贴壁半悬浮细胞，悬浮细胞是活细胞，可用离心管收集细胞悬液后，于 1200 rpm (250g 左右) 离心收集细胞。
- 2、部分贴壁不牢的细胞可直接吹起使之悬浮。
- 3、贴壁较牢固的细胞可用 PBS 润洗后，在培养瓶中加入 1~2 毫升 0.25% 胰蛋白酶溶液 (含 ED T A) 置于 37°C 培养箱中消化，待细胞变圆收缩后可用 4~ 6 m L 左右完全培养基进行终止消化，轻轻吹散细胞后离心搜集细胞。

4、将悬浮的细胞和贴壁的细胞收集到一起混匀后按比例接种到新的培养瓶。

消化时间：1~2分钟

传代比例（密度）： 2×10^5 cells/mL

换液频次：2~3次/周

细胞背景描述

P815 细胞源自 DBA/2 小鼠的肥大细胞瘤；P815 细胞可吞噬乳胶微球，但不吞噬酵母聚糖或卡介苗。P815 细胞没有抗体依赖的细胞介导的细胞毒作用。硫酸右旋糖酐、LPS 或 PPD 不能抑制 P815 细胞生长；P815 细胞产生溶菌酶，鼠痘病毒阴性。

倍增时间：~18-22 小时

供体年龄：不详

组织来源：肥大细胞；肥大细胞瘤

细胞类型：肿瘤细胞

肿瘤类型：其它肿瘤细胞

生物安全等级：1

基因表达：lysozyme

细胞保藏中心：ATCC；TIB-64 DSMZ；ACC-1

收到常温细胞后如何处理

细胞培养详细操作步骤请参照酶联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。

[订购热线：4008-898-798](tel:4008-898-798)

[咨询 QQ：2881505714](https://www.qq.com/)

[咨询电话：13524666836\(微信同号\)](tel:13524666836)

