

# SK-BR-3 [SKBR3]细胞说明书 Cat NO.: CL-0211

#### 1. 售前须知:

1.SK-BR-3细胞从冷冻保存中恢复的速度可能很慢。SK-BR-3细胞在低温保存恢复过程中 的附着会很轻。这很正常。这种细胞系在培养的整个第一周以及每次继代培养后都表现 出松散的附着和漂浮的细胞,这并不少见;2.如果存在大量漂浮物,尤其是在生长的第一 周,在启动复苏后几天内保持细胞不受干扰。如果仍然有很多漂浮物,用台盼蓝检查生 存能力。通过轻轻离心保留漂浮细胞,并在更换培养基时将其与附着的细胞一起添加回 同一培养容器中,这一点很重要。不要分离或丢弃漂浮细胞。细胞最初以小斑块或细胞 群的形式附着,许多细胞团仍处于悬浮状态。几天后,生长将从贴壁细胞群向外延伸。 通常也会出现一些细胞碎片。漂浮细胞应始终通过温和离心(125xg,持续5-7min)保留 ,并在换液或传代后放回培养容器;3.SK-BR-3细胞倾向于相互堆积。在细胞达到70-80% 汇合度之前不要用胰酶消化处理细胞。如果让细胞过度生长,细胞就会分离漂浮。

## 2. 基本信息:

人乳腺腺癌细胞 中文名称

SK-BR-3 [SKBR3] 细胞简称

SK-Br-3; Sk-Br-3; SK BR 03; SKBR-3; SKBr-3; SK-BR3; SKBr3; SkBr3; 细胞别称

Pricella

SKBR3

细胞形态 上皮细胞样

生长特性 贴壁细胞

培养方案A(默认) 生长培养基:McCoy's 5A(PM150710) + 10% FBS(164210-50) + 1%

P/S(PB180120)

培养条件:气相:空气,95%;CO2,5%;温度:37

冻存条件 55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO

液氮

传代步骤 1.吸出原培养液;

2.加入2mL左右PBS,轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出PBS丢弃;

3.加入1mL左右0.25%胰蛋白酶溶液(含EDTA), 轻轻晃动培养

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





® | Pricella

Pricella



瓶使之浸润所有细胞;

4.放入培养箱消化,显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆 有间隙时可终止,全程不要拍打培养瓶;

5.加入3mL含血清的培养基终止消化,吹打细胞使之脱壁并在液 体里反复吹打使细胞尽量呈单颗细胞的悬浮液;

6.收集细胞悬液离心, 1200rpm/min 3分钟, 离心完吸出上清丢弃;

7.加入新鲜培养基,吹打几下混匀细胞即可,按比例接种到新培养

瓶,补足培养基,拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。

消化时间 3-5min

传代比例(密度) 1:2-1:4

换液频次 2-3次/周

# 3. 参考资料(来源文献):

细胞背景描述 SK-BR-3 [SKBR3]细胞是由Trempe · G和Old · L · J于1970年从一

> 位43岁的白人女性乳腺癌患者的胸腔积液中分离得到的。SK-BR-3 [SKBR3]细胞亚显微结构特征包括微丝和桥粒、肝糖原颗粒、大 溶酶体、成束的细胞质纤丝;SK-BR-3[SKBR3]细胞过表达HER2

/c-erb-2基因产物。

~48-72 hours 倍增时间

供体年龄 女性: 43岁

组织来源 乳腺;乳房;肋膜渗出液转移灶

细胞类型 肿瘤细胞

肿瘤类型 乳腺癌细胞

生物安全等级 BSI -1

致瘤性 Yes, in nude mice; forms poorly differentiated adenocarcinoma.

受体表达 Blood Type A; Rh+; HLA A11, Bw22 (+/-), B40, B18

细胞保藏中心 ATCC; HTB-30 DSMZ; ACC-736

## 细胞株培养扩增技术服务申明

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋







本公司受贵单位委托,进行细胞株的技术服务工作,并收取相应细胞株技术服务费用,细胞株技术服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务,收到产品后处理方式及相应售后条款参见《细胞售后条例》。

# 收到常温细胞后如何处理?

(细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

- 收到常温细胞后,及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
- 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。
- 若观察到异常或者对细胞有疑问,请及时跟代理商或我们联系;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。

发表[中文论文]请标注: SK-BR-3 [SKBR3] (CL-0211)由武汉普诺赛生命科技有

限公司提供:

发表[英文论文]请标注:SK-BR-3[SKBR3](CL-0211) were kindly provided by 普诺赛® | Pricella Wuhan Pricella Biotechnology Co., Ltd.

普诺赛® | Pricella

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



