

WERI-Rb-1细胞说明书

Cat NO.: CL-0465

1. 售前须知：

该细胞为悬浮细胞，请注意离心收集细胞悬液；请勿直接倒掉细胞培养液。

2. 基本信息：

中文名称	人视网膜神经胶质瘤细胞
细胞简称	WERI-Rb-1
细胞别称	WERI-RB-1; WERI-Rb 1; WERI-Rb1; WERI-RB1; WERI Rb-1; WERI; Wills Eye Research Institute-Retinoblastoma-1
细胞形态	圆形（葡萄状）
生长特性	悬浮细胞
培养方案A(默认)	生长培养基：RPMI-1640(PM150110) + 10% FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，95%；CO ₂ ，5%；温度：37
冻存条件	55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO 液氮
传代步骤	可通过补充新鲜培养基或者离心换液两种方式维持培养，离心转速参考1200 rpm（250g左右），离心3分钟
传代比例（密度）	1×10^5 - 2×10^6 cells/mL
换液频次	2-3次/周

3. 参考资料(来源文献)：

细胞背景描述 WERI-Rb-1细胞是由R·M·McFall和T·W·Sery于1974年建立的两株人眼癌细胞系中的一株。WERI-Rb-1细胞能在Difco Bacto-Agar中存活但不形成克隆。扫描电镜显示，在WERI-Rb-1细胞表面囊泡、板状伪足和微绒毛在数量上和频率上的改变。细胞分化研究



, 肿瘤治疗的动物模型和生化评价都涉及WERI-Rb-1细胞。

年龄 (性别)	女性; 1岁
组织来源	眼睛, 视网膜
细胞类型	肿瘤细胞
肿瘤类型	胶质瘤细胞
生物安全等级	BSL-1
细胞保藏中心	ATCC; HTB-169 DSMZ; ACC-90 ECACC; 06070602

细胞株培养扩增技术服务申明

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》)

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: WERI- Rb- 1 (CL-0465)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: WERI- Rb- 1 (CL-0465) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

