

MDA-MB-453细胞说明书

Cat NO.: CL-0152

1. 售前须知：

1. 该细胞推荐使用Leibovitz'sL-15培养基进行培养，Leibovitz'sL-15不可以通入二氧化碳，会产生细胞毒性；2. 如您没有无二氧化碳的培养箱，可使用DMEM替代Leibovitz'sL-15，使用DMEM培养基时即可正常通入5%二氧化碳；3. 配套专用培养基默认Leibovitz'sL-15配置，如需DMEM配方，请联系销售下单备注更改。

2. 基本信息：

中文名称	人乳腺癌细胞
细胞简称	MDA-MB-453
细胞别称	MDA-MB 453; MDA MB 453; MDA-MB453; MDAMB453; MDA-453; MDA453; MD Anderson-Metastatic Breast-453
细胞形态	上皮细胞样
生长特性	半贴半悬
培养方案A(默认)	生长培养基：Leibovitz's L-15(PM151010) + 10% FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，100%；温度：37
培养方案B(可选)	生长培养基：DMEM(PM150210) + 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	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EDTA）置于37℃培养箱中消化，待细胞变圆收缩后可用4-6 mL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	2-3min
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	MDA-MB-453细胞是由R·Cailleau等在1976年从一位48岁女性肿瘤转移患者胸水中建立的细胞株，其它转移灶包括淋巴结、脑和胸水及心包腔积水；MDA-MB-453细胞过表达FGF受体。
倍增时间	~26-38 hours
供体年龄	女性，48岁
组织来源	乳腺；源自转移部位：胸腔积液
细胞类型	肿瘤细胞
肿瘤类型	乳腺癌细胞
生物安全等级	BSL-1
致瘤性	No, in immunosuppressed mice. Yes, in semisolid medium.
受体表达	fibroblast growth factor (FGF), expressed
细胞保藏中心	ATCC; HTB-131

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：MDA- MB- 453 (CL-0152)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：MDA- MB- 453 (CL-0152) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

