

VirusPro® VP SFM 无血清培养基



货号	品名	规格	有效期	外观	储存条件	运输条件
H513KJ	VirusPro® VP SFM 无血清培养基	500 mL	12 个月	液体	2 ~ 8 °C	蓝冰

1.产品描述

VirusPro™ VP SFM 无血清培养基，是一种无动物源成分、无蛋白的培养基，广泛适用于多种哺乳动物细胞的贴壁培养。使用时无需添加额外的蛋白成分，也无须预处理培养器皿表面。VirusPro™ VP SFM 无血清培养基主要应用于病毒扩增或者疫苗生产。与传统培养基相比，它具有等同或者更优越的培养能力，最大限度降低引进外源病毒的风险。

与其它无血清培养基相比，VirusPro™ VP SFM 无血清培养基最显著的特点就是多功能性，它可以培养很多种肾上皮细胞系，提高增殖的病毒滴度。比如可以培养 VERO、MDCK、Marc 145、ST、PK-15、MDBK、HEp2 和 BHK-21，也可以培养 COS-7 和 Hela 细胞系。

我们建议，在疫苗生产过程中，除培养 Vero 细胞不添加血清外，培养其它细胞可适当添加 1~2 % 的血清。

本产品建议使用注射用水 (Water-For-Injection) 配置。

本产品关注点

含有 (+)

- 3.9 g/L D-葡萄糖
- L-谷氨酰胺
- 酚红

本产品供科学的研究和生产使用，用于组织和细胞的体外培养。

禁止临床使用。

2.质量体系

上海源培生物科技股份有限公司的产品是在 cGMP 标准车间中生产的。

上海源培生物科技股份有限公司已取得 ISO9001:2015、ISO13485:2016 质量体系认证。

3.产品参数

物理外观：红色澄清液体

内毒素： ≤ 3 EU/mL

储藏条件：2 ~ 8 °C，避光

运输条件：蓝冰

用途：仅供科研和生产使用

4.使用指南

使用时请穿戴合适的安全手套、实验服和护目镜。产品不能用于人体。

细胞直接接触的环境必须是无菌的，用于细胞培养的试剂必须是无菌的。请在无菌环境中进行细胞实验，任何器皿或工具，移入无菌环境之前，应在入口处去除外包装并使用酒精擦拭进行消毒。

5.细胞培养的条件

培养基：完全 VirusPro™ VP SFM 无血清培养基

细胞系：VERO、MDCK、Marc 145、ST、PK-15、MDBK、HEp 2、BHK-21、COS-7 和 Hela 细胞

细胞类型：贴壁细胞

培养容器和设备：培养瓶、生物反应器或细胞工厂

培养条件：36 ~ 37 °C，CO₂ 含量 5~10% 的湿润空气，避光。

实验前应对细胞培养仪器进行温度和 CO₂ 含量的设置。

6.复苏

以下实验方案，均以 T75 细胞培养瓶为例。

以一管冻存细胞体积 1.5mL，活细胞密度 $0.5 \times 10^7 \sim 1 \times 10^7$ 个 /mL 为例：

1. 准备无菌的培养容器 (T75 细胞培养瓶)，在容器中加入 15mL 预热的完全培养基，然后立刻开始冻存细胞的解冻；
2. 在 37 °C 水浴中，迅速 (<1 分钟) 解冻一管冻存细胞。当最后一丝冰融化时，迅速从水浴中移出细胞冻存管；
3. 轻轻吸出管中内容物，并转移到第 1 步预先准备好的锥形瓶中，拧紧培养瓶盖后再反拧 1/4 圈，确保适当的气体交换；
4. 将培养瓶放入培养箱中培养；
5. 细胞复苏~3 天后，融合度达到 80~90 % 时，可以进行细胞传代；推荐传代 3 次后再进行细胞应用。

注意：由于复苏的细胞非常脆弱，一般无需离心去除 DMSO。

7.细胞传代

1. 当细胞发生 80~90 % 融合时，可以进行传代。吸出培养瓶中旧培养基和脱落的细胞，然后用 5mL 不含 Ca²⁺ 和 Mg²⁺ 的 DPBS 漂洗贴壁细胞，冲洗后吸出 DPBS 漂洗液；
2. 加入 3ml 1X Trpzyme™ 细胞消化液 (S342) (T25 培养瓶中仅需加入 1 mL；Trpzyme™ 细胞消化液是源培生物专门为 VP SFM 无血清培养基适用细胞设计的不含动物源成分的消化液)；
3. 室温放置 2~5 分钟，期间可轻轻敲打瓶壁，帮助细胞解离；待细胞从培养瓶壁脱离后，迅速加入 9mL 完全的 VirusPro™ VP SFM 无血清培养基，倾斜、轻晃培养瓶，均匀新加入的液体，且充分接触培养瓶内壁所有角落；
4. 离心，去掉上清，用培养液重悬细胞计数；

5. 以 $1\sim 5 \times 10^4$ 个/mL 的细胞密度接种入新的细胞培养瓶中；
6. 放入培养箱培养，当细胞发生 80~100% 的融合之后可进行传代，一般 3~5 天。

8. 细胞驯化

指细胞从添加血清的培养基转换到无血清培养基 (SFM) 中的过程。针对本培养基，VERO 细胞仅需要少量驯化或者完全不需要驯化。

推荐当细胞满足以下条件时进行驯化：

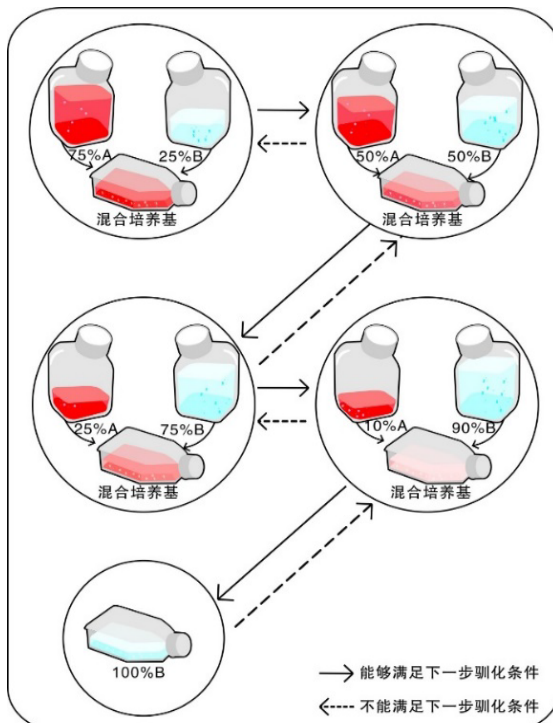
- ① 对数生长期；
- ② 细胞贴壁融合率在 80~100%

驯化成功的标准：细胞实现无血清或低血清培养，每 3~5 天，细胞贴壁融合率在 80~100%，细胞的比生长速率与驯化前一致。。

对于需要驯化的细胞，请直接采用间接驯化法，即分几步把细胞从待替换的培养基（一般是含血清培养基，也可以是其它无血清培养基）转换到目标培养基（一般指无血清培养基，SFM，此处指完全的 VirusPro™ VP SFM 无血清培养基）中。

下述步骤，待替换的培养基称为 A；目标培养基称为 B。

与传代操作相同，参考贴壁细胞传代 1~6 步的操作方法，每一次传代过程，使用一种如下图方案配比的混合培养基（起始 75%A + 25%B），保证细胞在当前混合比例的培养基中达到下一次驯化标准时，再按照方案更换下一比例的培养基，直到最后使用 100% B 培养基；



继续监控细胞生长 3~5 代，直到驯化成功；

注意：在驯化过程中，最好不要让细胞过度生长。

推荐在驯化成功前，做好原始培养物的备份；间接驯化时，每次适应新比例的混合培养基之前，做好当前培养物的备份。

9. 细胞冻存

推荐采用对数生长期且细胞活率大于 90% 的细胞进行冻存。

推荐准备足够的细胞培养物，保存适量条件培养基。

1. 准备冻存培养基 (45 % 新鲜的完全培养基 + 45 % 条件培养基 + 10 % DMSO)，并在 2~8 °C 避光条件下预冷 (不超过 24 小时)；
1. 推荐使用源培生物 CD-Freezer® 化学成分限定细胞冻存液 (S919JV)，该冻存液已含有 7.5% 的 DMSO，可做细胞冻存培养基。
2. 进行细胞计数，计算细胞密度，细胞活率和活细胞密度 (ρ_1)；然后根据待保存的细胞数 (n)，计算需要离心收集的细胞培养物的体积 (V1)，以及所需的冻存培养基的体积 (V2)。一般冻存
3. 时的活细胞密度 (ρ_2) 为 $0.5 \times 10^7 \sim 1 \times 10^7$ 个/mL。 $V1 = n/\rho_1, V2 = n/\rho_2$ 。
4. 离心 (100×g, 5~10 分钟) V1 体积的培养物收集细胞，除去上清；使用 V2 体积预冷的细胞冻存液将细胞重悬；
5. 根据后续使用需求，将上述细胞重悬液分装到细胞冻存管中 (一般 1.5mL 每管)；
6. 在冻存管上做适当标识(例如细胞名称、冻存时间及操作者)；
7. 可使用程序化降温仪或者人工控制细胞的温度下降 (标准的冻存降温速率为 -1 ~ -2 °C/min)。当温度达 -25°C 以下时，温度降速可增至 -5 ~ -10°C/min；到 -100°C 时，则可迅速浸入液氮中；
8. 人工降温的操作方法可以是：将细胞冻存管放入含有异丙醇的冻存盒中，置于 -20°C 冰箱 2 小时，然后置于 -80°C 冰箱中过夜，最后单独取出冻存管移入液氮容器内。

注意：细胞冻存 24 小时之后，或者长期冻存 (比如半年后)，应进行细胞复苏能力检测。

10.相关产品

货号	品名	规格	存储条件	运输条件
S210JV	L-谷氨酰胺溶液, 100X *	100 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S240JV	L-丙氨酸-谷氨酰胺溶液, 100X *	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S450J7	胰岛素-转铁蛋白-硒添加剂 (ITS-G), 100X *	10 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S451J7	胰岛素-转铁蛋白-硒-丙酮酸钠添加剂 (ITS-A), 100X *	10 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S452J7	胰岛素-转铁蛋白-硒-乙醇胺添加剂 (ITS-X), 100X *	10 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
FBS500	Moregate 胎牛血清, 澳洲原装进口	500 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S660JY	胎牛血清	10 X 50 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
B210KJ	Dulbecco's 磷酸盐缓冲液 (DPBS), 不含钙、镁离子和酚红	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B310KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS), pH7.2	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B320KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS), pH7.4	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
S310JV	胰酶 EDTA 溶液, 0.25%	100 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S342JV	Trpzyme®重组胰蛋白酶消化液, 不含酚红	100mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S919JV	CD-Freezer®化学成分限定细胞冻存液	100mL	2 ~ 8 °C	蓝冰

* 100X 代表产品的浓度是工作浓度的 100 倍