

VirusPro®CD Vero-S 细胞无血清培养基，干粉



源培·培源
BasalMedia

货号	品名	规格	有效期	外观	储存条件	运输条件
H575L7	VirusPro®CD Vero-S 细胞无血清培养基，干粉	10L	24 个月	干粉	2 ~ 8 °C，避光	蓝冰

*干粉型培养基在使用前需仔细阅读标签说明和配置说明

1. 产品描述

VirusPro® CD Vero-S 细胞无血清培养基，是一种无动物源成分、无蛋白的无血清培养基，用于 Vero 细胞的无血清悬浮培养，能支持细胞快速增殖，连续传代 30 次以上，并维持高活率。

适用于腹泻、流感、轮状等病毒培养。这类病毒需要在接种病毒时加入胰酶，故在接种病毒前需要换液去除培养液中的血清，减少血清对胰酶的影响。VirusPro® CD Vero-S 细胞无血清培养基可用于建立 Vero 细胞无血清纯悬浮病毒培养工艺。

本产品使用注射用水 (Water-For-Injection) 配置。

后续描述内容均为针对液体型培养基。

本产品关注点

含有 (+)

- 6.0 g/L D-葡萄糖
- L-谷氨酰胺

不含 (-)

- 碳酸氢钠
- 酚红

本产品供科学研究和生产使用，用于组织和细胞的体外培养。

严禁用于临床。

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：浅黄色干粉

内毒素：≤3 EU/mL

渗透压：270 ~ 340 mOsm/kg·H₂O

pH 值：7.0 ~ 7.4

储藏条件：2 ~ 8 °C

运输条件：蓝冰

用途：仅供科研和生产使用

4. 使用指南

使用时请穿着合适的安全手套、实验服和护目镜。

产品不能使用于人体。

细胞直接接触的环境应是无菌的，直接作用于细胞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，应在入口处移去外包装膜或者使用酒精擦拭进行消毒。

5. 细胞培养的条件

培养基：VirusPro®CD Vero-S 细胞无血清培养基

细胞系：Vero 细胞

细胞类型：悬浮细胞

培养容器和设备：细胞培养摇瓶和生物反应器

培养条件：36~37 °C，CO₂ 含量 5~8 % 的湿润空气，避光，请确保适当的气体交换。

实验前应对细胞培养仪器进行温度和空气的设置。

以下实验方案，均以 125 mL 细胞培养摇瓶为例。

6. 复苏

以下实验方案，均以 125mL 锥形瓶为例。

以 1 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 (125mL 锥形瓶)，在容器中加入 20mL 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 1 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；

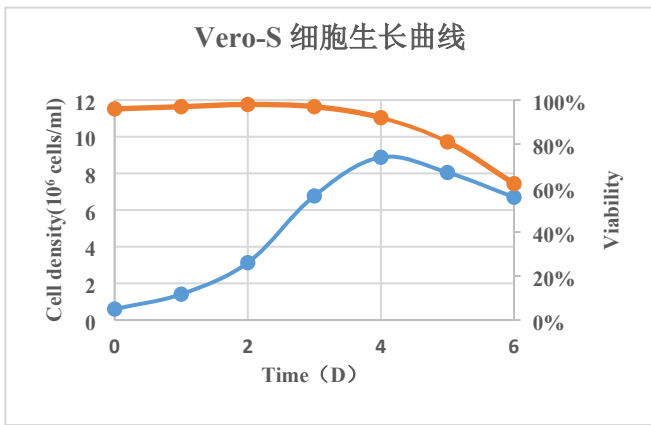
3. 轻轻吸出管中内容物，并转移到第 1 步预先准备好的锥形瓶中，采用合适的封闭材质封闭瓶口，确保适当的气体交换；

4. 将锥形瓶放到摇床中，设置转速 120~140rpm，进行细胞培养；

5. 细胞复苏 2~3 天后，挑选对数生长期的细胞进行传代；推荐以 6×10^5 个/mL 的活细胞密度进行传代，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。

6. 本实验室保存的 Vero-S 悬浮细胞生长曲线如下图所示，供参考。



7. 悬浮细胞传代

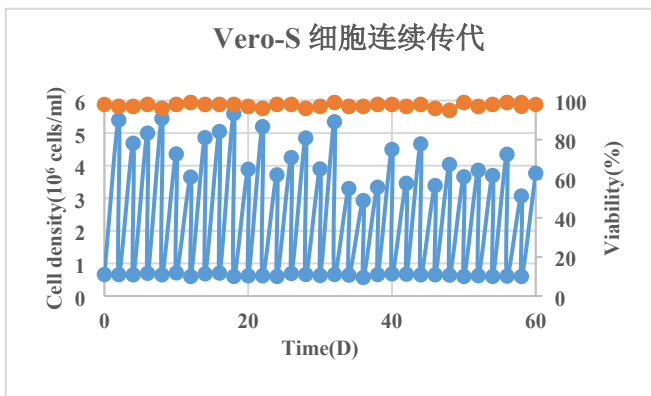
推荐在细胞传代 30 次或者持续 3 个月以上时，复苏新的冻存细胞进行传代。

推荐当细胞满足以下条件时进行传代:

- ① 对数生长期；
- ② 细胞活率大于 90 %
- ③ 活细胞密度达到 $\sim 2 \times 10^6$ 个/mL。

传代步骤：

1. 离心收集细胞 (100×g, 5~10 分钟)；
2. 使用少量预热培养基重悬细胞，进行细胞计数，确定细胞活率，计算活细胞密度；
3. 在无菌的培养容器 (125mL 锥形瓶) 中加入合适体积的预热的完全培养基；然后立即以 $5 \times 10^5 \sim 8 \times 10^5$ 个/mL 的最终活细胞密度，把细胞接种入锥形瓶中；
4. 将锥形瓶放到摇床中，设置转速 120~140rpm，进行细胞培养；



养；

5. 当活细胞密度达到 2×10^6 个/mL 时，可以进行传代；

注意：悬浮细胞传代过程最好使用上面推荐的步骤，也可以不离心，直接细胞计数然后添加预热的新培养基分瓶培养。但是为减少细胞代谢物和碎片在培养基中的积累，进而影响细胞活性，每 1~2 周应该彻底更换一次培养基。

如果距复苏或者上次传代已满 5 天，活细胞密度仍然不达标要求，请彻底更换培养基，或者复苏新的冻存细胞。

6. 本实验室保存的 Vero-S 悬浮细胞连续传代 30 次曲线如下图所示，供参考。

8. 贴壁细胞悬浮驯化

细胞驯化指细胞从不同培养基或者不同培养方式中转换的过程。此处指从贴壁生长到悬浮生长的适应过程，即改变细胞培养方式的驯化方法。

推荐当细胞满足以下条件时进行传代:

- ① 对数生长期；
- ② 细胞活率大于 90 %

驯化成功标准：每 4~6 天，细胞活率达 90%，活细胞密度可达 2×10^6 个/mL，细胞的比生长速率与驯化前一致。

1. 细胞传代时，吸出旧培养基之后，加入消化液消化细胞，然后轻轻吸除消化液，用手多次敲击培养瓶侧壁，帮助细胞脱落；

2. 使用 5 mL 预热的完全的 VirusPro® CD Vero-S 细胞无血清培养基（以下称完全培养基）重悬细胞；

3. 如果 293 细胞以 2~10 个的数量聚集成簇，可使用移液器枪头吹打细胞，直到细胞簇解离为单个细胞，也可添加细胞抗结团剂；

4. 进行细胞计数，计算细胞密度，细胞活率和活细胞密度；

5. 准备转移并稀释悬浮细胞。以 1×10^6 个/mL 的最终活细胞密度计算所需的预热的完全培养基的体积 V（注意转移时，细胞悬浮液自有体积 5 mL 应扣除）；

6. 在合适规格的无菌摇瓶中，加入 V 体积的新培养基，然后将步骤 3 所述细胞 悬液转移至瓶内；

7. 将摇瓶放在摇床中，设置转速 120 ~ 140rpm 进行细胞培养；

8. 每日检测细胞密度，当活细胞数值达到 2×10^6 个/mL 时，再次使用预热的完全培养基将培养液稀释到活细胞密度 1×10^6 个/mL。此后，每当活细胞密度达到 2×10^6 个/mL 时，循环此步骤。经过几次传代，确认细胞生长、形态良好，即驯化成功；

驯化结束，需要放大生产规模时，请根据实际情况，调节摇床转速或生物反应器叶轮的搅拌速度。

注意：推荐在驯化成功前，做好原始培养物的备份；

40 °C 是 Vero 细胞的致死温度。请注意培养条件中局部或瞬时的温度变化。由于细胞培养设备中电机和机械传动部分的产热、振荡产热，以及细胞生长代谢释放热能，使摇瓶中培养基的实际温度要比显示温度高 2 °C 左右，且在强烈振荡时，此温差更为明显。因此，在实验过程中设计高温点时必须认真注意到这一问题。

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）；

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 (V_1), 以及所需的冻存培养基的体积 (V_2)。一般冻存时的活细胞密度 (ρ_2) 为 $0.5 \times 10^7 \sim 1 \times 10^7$ 个/mL。 $V_1 = n/\rho_1, V_2 = n/\rho_2$ 。

3. 离心 ($100 \times g$, 5~10 分钟) V_1 体积的培养物收集细胞, 除去上清; 使用 V_2 体积预冷的细胞冻存液将细胞重悬;

4. 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);

5. 在冻存管上做适当标识(例如细胞名称、冻存时间及操作者);

6. 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 $-1 \sim -2$ °C/min)。当温度达 -25 °C 以下时, 温度降速可增至 $-5 \sim -10$ °C/min; 到 -100 °C 时, 则可迅速浸入液氮中;

7. 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
B210KJ	Dulbecco's 磷酸盐缓冲液 (DPBS)	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
S210JV	L-谷氨酰胺溶液, 100X	100 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S240JV	L-丙氨酰-谷氨酰胺溶液, 100X	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S342JV	Trpzyme™ 细胞消化液	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S919JV	CD-Freezer™ 化学成分限定细胞冻存液	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰

* 100X 代表产品的浓度是工作浓度的 100 倍。