

Cell T2 | 305228

**Thawing and
Culturing Cells**

1. 将细胞悬液缓慢加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入37°C CO₂培养箱中培养。请勿摇晃培养瓶。
2. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。
3. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入37°C CO₂培养箱中培养。请勿摇晃培养瓶。
4. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。
5. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入37°C CO₂培养箱中培养。请勿摇晃培养瓶。
6. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。
7. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入37°C CO₂培养箱中培养。请勿摇晃培养瓶。
8. 将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。

**Incubation
Atmosphere**

37°C, 5% CO₂, 饱和湿度

Flask Coating

无涂层

**Freezing
Procedure**

将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。

**Shipping
Conditions**

将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。

**Storage
Conditions**

将细胞悬液加入含有培养基的细胞培养瓶中，轻轻混匀，然后将培养瓶放入-150°C 液氮中冷冻。请勿摇晃培养瓶。

细胞特性

Sterility

细胞悬液经PCR检测，无DNA污染。细胞悬液经PCR检测，无DNA污染。细胞悬液经PCR检测，无DNA污染。