

MetaCell™ CHO-500

化学成分确定培养基

产品简介

MetaCell™ CHO-500是为CHO细胞系而设计的用于提高重组蛋白产量的化学成分确定培养基，不含水解物、蛋白质、生长因子和任何动物源成分，适用于多种CHO细胞流加工工艺（Feed-Batch）的高产量蛋白表达和生产。本产品推荐和MetaCell™ Feed-500A、MetaCell™ Feed-500B搭配使用。

MetaCell™ CHO-500适用于科研和基于细胞培养的大规模生物制品的生产，但不可直接用于人体或作为药物用。

产品名称	产品编码	包装规格	储存条件	有效期	推荐使用范围
MetaCell™ CHO-500	L1010-1000	1000mL	2-8°C, 密闭、避光	12个月 (暂定)	适用于CHOK1, DG44, CHO-S等细胞系的高密 度培养和稳定表达

培养条件

培养基: MetaCell™ CHO-500

培养类型: 悬浮

细胞系: CHO-GS、CHO-K1、CHO-DG44、CHO-S

培养参数设置:

摇瓶体积	125mL	250mL	500mL	1L	3L	5L
培养体积 (mL)	30-35	60-70	120-140	240-280	600-1000	1500-2000
摇床转速	125 ± 5 rpm (振幅 19mm) 120 ± 5 rpm (振幅 25mm) 95 ± 5 rpm (振幅 50mm)			105 ± 5 rpm 95 ± 5 rpm 80 ± 5 rpm		
摇瓶类型	PETG 或者 PC 材质, 透气, 无挡板					
培养环境	36.5 ± 0.5 °C, 7.5% CO ₂ , 湿度≥80%, 确保适当的气体交换并尽量避光培养					

注: 不同品牌的摇瓶, 可能有不同的培养体积范围。

准备完全培养基

MetaCell™ CHO-500含6mM谷氨酰胺衍生物。

细胞复苏

- 干冰运输的细胞应放置在液氮环境下3-7天后再进行细胞复苏。
- 从液氮罐中取出一支冻存细胞, 置37°C水浴锅中, 水浴1-2分钟, 注意观察冻存管里细胞冰块状态, 当仅剩较小冰晶后取出, 冰晶在一次吹打后即会消失。
- 15mL离心管里添加9mL提前预热的MetaCell™ CHO-500, 将复融后的细胞转移至15mL离心管中混匀。
- 1000rpm离心4分钟后, 弃上清液, 使用已预热的新鲜MetaCell™ CHO-500重悬细胞, 然后全部转移至

125mL摇瓶中。

注: 通常细胞的活率会在解冻后24h内略有下降, 培养3-4天后, 会逐渐恢复到90%以上。

- 培养3-5天, 待细胞状态进入对数生长中期后, 以 0.5×10^6 Cells/mL细胞密度进行传代培养。

注: 若细胞复苏2-3代后, 细胞生长状态正常, 活率≥95%, 应尽快安排冻存。

细胞传代

- 提前将MetaCell™ CHO-500放入37°C条件下预热20-30分钟。
- 当细胞密度达到 $3.0-5.0 \times 10^6$ Cells/mL且细胞活率≥95%时, 即可进行传代培养。

USER GUIDE

Version: D00

3. 推荐的细胞接种密度为 $0.4-0.6 \times 10^6$ Cells/mL。
4. 无菌转移所需的种子液至摇瓶中，并添加适量的已预热培养基，参考培养条件设置摇床参数，每2-4天用新鲜培养基按上述步骤进行传代培养。
5. 细胞解冻复苏后至少传代三次以上，待细胞生长状态稳定后方可进行后续冻存等实验。

细胞冻存

1. 准备好足量的处于对数生长早期且细胞活率 $>95\%$ 的细胞作为冻存用细胞。
2. 确定活细胞密度并计算所需冷冻保存培养基的体积，以获得最终的细胞密度 $>1.0 \times 10^7$ cells/mL。
3. 准备冻存培养基（90% MetaCell™ CHO-500和10% DMSO）于 $2-8^\circ\text{C}$ 下预冷30分钟以上备用。
4. 取适量细胞悬液，1000 rpm 离心4分钟，弃上清，用 $2-8^\circ\text{C}$ 预冷的冻存液重悬。
5. 按照冻存规格，立即将细胞悬液分装至冻存管中。
6. 通过程序降温或人工控制等方式将细胞逐步降温至 -80°C 冷冻状态（降温速率为 $1^\circ\text{C}/\text{分钟}$ ）。
7. 24小时后将完成冷冻的细胞转移至液氮储罐气相中（储存温度范围： -200°C 至 125°C ）储藏。

注：在液氮中储存24小时后，应抽样测试冻存管中复苏后的细胞活率。

细胞驯化

多数情况下，无血清培养的CHO细胞可以直接适应MetaCell™ CHO-500，如果直接更换培养基（直接驯化）失败，则推荐采用梯度替换（间接驯化）的方法使CHO细胞适应MetaCell™ CHO-500。

注：在开始适应过程前，细胞活率必须高于 95% ，且细胞处于对数生长早期。

• 直接驯化法

1. 对于可以直接驯化的细胞，当细胞活率 $\geq 95\%$ 且处于对数生长早期时，可尝试直接从无血清培养基接种到MetaCell™ CHO-500中。
2. 将细胞以 $0.4-0.6 \times 10^6$ cells/mL密度从原始培养液中直接转移接种到100% MetaCell™ CHO-500中（转移过程无需完全去除原培养基）。

3. 每2-3天进行传代培养，连续传代至少3-5次，如细胞增殖速率恢复到适应前水平且细胞活率高于 95% ，可认为细胞已经完全适应了MetaCell™ CHO-500，后续可进行正常的细胞传代、转染和冻存。

4. 如直接适应方法无效，请尝试间接驯化方法。

• 间接驯化法

1. 将细胞以 $0.4-0.6 \times 10^6$ cells/mL的活细胞密度接种。
2. 培养3-4天后传代，
 - (1) 如细胞生长状态良好，且活率 $>90\%$ ，则传代时调整MetaCell™ CHO-500与原培养基的比例为50:50;
 - (2) 如细胞生长缓慢，可对细胞进行离心换液，离心条件为1000rpm，4分钟。此时的混合培养基依旧为MetaCell™ CHO-500与原培养基以25:75比例混合。
3. 重复步骤2并逐渐增加MetaCell™ CHO-500所占的比例（50:50, 75:25），直到使用100%的MetaCell™ CHO-500进行细胞培养。
4. 在100% MetaCell™ CHO-500中继续培养2-3代，当细胞密度在接种的3-4天内达到 $3.0-5.0 \times 10^6$ cells/mL，且细胞活率 $\geq 95\%$ 时，可认为驯化完成，后续可进行正常的细胞传代和冻存。

批培养测试

批培养测试开始前，细胞应完全适应MetaCell™ CHO-500，并且以常用的接种密度传代培养。在整个培养过程中，应密切注意细胞活率、活细胞密度和蛋白的产量。

步骤如下：

1. 第0天，细胞接种密度 0.5×10^6 Cells/mL，125mL摇瓶装30mL培养基。
2. 置于 37°C ，5%-8% CO_2 ，115-125 rpm (轴距：50mm)摇床中培养。
3. 每隔一天取样作细胞计数和培养基生化检测，培养后期留样进行表达量检测。
4. 批培养过程中，应保持葡萄糖含量不低于2g/L，如果葡萄糖含量低于2g/L，补加至4g/L。（注意：本产品含6g/L葡萄糖）
5. 当细胞活率低于 90% 或累计培养10天，批培养结束。

产品订购信息:

产品	类别	形态	目录号	包装规格
MetaCell™ CHO-500	培养基	干粉	P1010-X010	10L
			P1010-X100	100L
MetaCell™ Feed-500A	补料	液体	L1011-0500	500mL
		干粉	P1011-X002	2L
			P1011-X010	10L
			P1011-X020	20L
MetaCell™ Feed-500B	补料	液体	L1012-0100	100mL
		干粉	P1012-0500	0.5L
			P1012-X002	2L



www.cellplusbio.com

地址：江苏省苏州市高新区大同路20号A3幢

电话：0512-67332699

邮箱：Service@cellplusbio.com