

OPM-LMH SFM1

LMH 细胞无血清培养基

—— 用于生物制药研发及生产

OPM-LMH SFM1 是适合 LMH 鸡肝癌细胞生长的无血清培养基，不含生长因子，含有 L-Glutamine。OPM-LMH SFM1 可应用于禽腺病毒疫苗的生产。优化设计的配方旨在无血清条件下达到细胞快速生长。

应用范围

OPM-LMH SFM1 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使用。

储存运输方法

储存：2~8℃冷藏，干燥避光保存

运输：冷藏（干粉）

有效期

OPM-LMH SFM1 Medium 液体：12 个月

OPM-LMH SFM1 DPM 干粉：24 个月

液体培养基配制方法

1. 取最终配制体积 90% 的超纯水，水温 25~35℃（注：一次性配制体积不低于 1L）；
2. 称量 20.21g/L 干粉培养基，缓慢加入水中并搅拌；
3. 称量 2.22g/L 碳酸氢钠，加入水中并持续搅拌；
4. 搅拌 20 分钟；加入 5N NaOH 调节 pH 至 8.5；加 5N HCl 将 pH 调回至 7.0
5. 加水校正到最终配液体积；
6. 继续搅拌 10 分钟，无菌过滤到合适容器。

干粉培养基质量指标

产品指标	OPM-LMH SFM1 DPM
外观	土黄色粉末
pH 值	7.0~7.5
渗透压 (mOsm/kg)	250~300
溶解性	按配制规程操作溶解良好
内毒素 (EU/ml)	<2.0
无菌检查	——

培养条件

温度 37℃，湿度 80%，5~8% CO₂

摇床设置：转速 110~150rpm（振幅 50 mm）

细胞复苏

1. 在 37℃ 水浴中快速（< 2min）融化冷冻的细胞；
2. 将冷冻管中的细胞液全部转移到 125ml 含有 30ml 预温过的 OPM-LMH SFM1 培养基的摇瓶中；
3. 放入 37℃，5~8% CO₂，转速 110~130rpm（振幅 50 mm），湿度 80% 的摇床中培养；
4. 细胞至少传代 2 次，待其完全复苏，细胞倍增时间（Population Doubling Time, PDT）稳定后，可按计划进行后续操作。

细胞传代

1. 将 OPM-LMH SFM1 培养基放入 37℃ 条件下预热 20~30 min；
2. 取细胞密度 $\geq 1 \times 10^6$ cells/ml、活率 $\geq 90\%$ 、处于对数生长期中期的细胞进行传代；
3. 按接种密度为 $0.5 \times 10^6 \sim 1.0 \times 10^6$ cells/L 的最终传代体积，计算所需种子液量；
4. 无菌转移所需量的种子液，添加至含所需体积的已预热的 OPM-LMH SFM1 培养基的摇瓶中；

5. 将摇瓶放入温度 37°C，湿度 80%，转速 110~150rpm（振幅 50 mm），5%~8% CO₂ 的细胞培养摇床中进行培养；
6. 每 2~3 天用新鲜的培养基按上述步骤进行传代培养。

细胞驯化

直接接种法

1. 对于可以直接接种的细胞，可以从无血清培养基中直接接种到 OPM-LMH SFM1 培养基中，接种密度参考传代步骤，并需要依据具体情况而定。
2. 继续传代细胞，直到细胞稳定生长。
3. 传代几次后，细胞密度在接种的 3~4 天内达到 2×10^6 cells/ml 及以上、细胞活率 > 90%，且倍增时间稳定，此时可以认为细胞已被驯化成功。

梯度驯化法

1. 对于传统的生长在 5~10% 血清或无血清的细胞，采用梯度驯化法，接种密度 $3 \times 10^5 \sim 4 \times 10^5$ cells/ml。
2. 监测细胞生长情况，直到细胞密度达到 $\geq 2 \times 10^6$ cells/ml。
3. 用 OPM-LMH SFM1 培养基：原始培养基=25:75 的比例稀释细胞。直到这个比例的培养基细胞生长良好，再进一步稀释培养。在接下来的每次操作中，提高 OPM-LMH SFM1 培养基的比例，如下表所示。
4. 在完全使用 OPM-LMH SFM1 培养基接种 3~4 天之后，活细胞计数应该至少达到 2×10^6 cells/ml，细胞活性 $\geq 90\%$ 。此时，细胞已经驯化到 OPM-LMH SFM1 培养基中。

OPM-LMH SFM1：原始培养基（%）	接种细胞密度（ $\times 10^5$ cells/ml）	细胞生长评估	进行下一步前的验收标准
25 : 75	3 ~ 4	VCD & Viability	VCD $\geq 2 \times 10^6$ /ml, Viability $\geq 90\%$ over 2 passages
50 : 50	3 ~ 4	VCD & Viability	VCD $\geq 2 \times 10^6$ /ml, Viability $\geq 90\%$ over 2 passages
75 : 25	3 ~ 4	VCD & Viability	VCD $\geq 2 \times 10^6$ /ml, Viability $\geq 90\%$ over 2 passages
90 : 10	3 ~ 4	VCD & Viability	VCD $\geq 2 \times 10^6$ /ml, Viability $\geq 90\%$ over 2 passages
100 : 0	3 ~ 4	VCD & Viability	VCD $\geq 2 \times 10^6$ /ml, Viability $\geq 90\%$ over 2 passages

细胞冻存

1. 准备处于指数生长的中期，细胞活率 > 90%，状态较好的细胞。
2. 测定活细胞密度，计算所需的冻存培养基体积，最终细胞密度 $> 1 \times 10^7$ cells/ml。
3. 准备所需的冻存培养基 90% OPM-LMH SFM1 培养基+10%DMSO，4°C 冷藏保存。
4. $400 \times g$ 离心 5 分钟，用冻存培养基重新悬浮细胞。
5. 根据项目具体需要，将悬浮液进行等分保存于适宜规格的冷冻管中。
6. 按照标准程序，对冷冻管进行自动或手工操作降温（每分钟降 1°C）。
7. 将细胞转移到液氮罐中保存。

订购信息

基础培养基

产品	产品号	类型	规格
OPM-LMH SFM1 DPM	C679018	干粉	50 L /100L/500L
OPM-LMH SFM1 Medium	C221012	液体	1000ml

