

JAWSII(小鼠骨髓(未成熟)树突状细胞)

产品描述

种属: 小鼠 (*Mus musculus*)

品系: C57BL/6 Trp53-/-

组织来源: 骨髓 (Bone marrow)

疾病: 未知 (Unknown)

年龄: 未知 (Unknown)

性别: 未知 (Unknown)

细胞形态: 单核细胞 (Monocyte)

生长特性: 贴壁/悬浮生长 (Adherent and suspension)

拆包 & 存储

1. 请立即检查包装袋是否有破损或漏液
2. 请立即将细胞培养瓶从包装盒中取出, 并按照下方操作步骤进行培养传代

注意: 如为冻存管, 请收到后立即解冻培养。若来不及解冻, 请储存于液氮中 (存储于负 80 度, 会降低细胞存活率)

培养瓶中细胞操作步骤

对于贴壁培养的细胞, 寄送前, 我们会将**运输培养基 (收到后请使用完全培养基培养)**充满整个培养瓶, 以减少产品运输过程中贴壁细胞的脱落。

1. 收到细胞产品后, 请注意观察是否有污染。将培养瓶置于倒置显微镜下仔细检查是否浑浊、是否细菌污染。因在运输过程中存在颠簸, 且有些细胞对温度变化也很敏感, 可能存在一些细胞脱落漂浮的情况, 这些细胞仍是活细胞, 请勿丢弃, 可离心富集后传代使用。
2. 对于贴壁培养的细胞, 在生物安全柜环境中, 用真空泵去除培养瓶中的多余培养基, 至剩余 5-8mL 左右, 随后将细胞置于含有 5%CO₂ 的 37℃ 恒温培养箱中培养, 拧松瓶盖。如果细胞已经长满培养瓶, 请立即传代。
3. 对于悬浮培养的细胞, 在生物安全柜环境中, 转移培养瓶中的细胞至离心管中, 离心 200×g / 5 - 10 min, 去除上清后, 用 5 mL 培养基吹散细胞, 转移至新的培养瓶中, 随后置于含有 5%CO₂ 的 37℃ 恒温培养箱中培养, 拧松瓶盖。

冻存细胞操作步骤

网址: www.hfwanwu.com

电话: 400-1016-218

地址: 合肥市蜀山区长江西路 248 号 11 层



注意：为保存细胞的高存活率，请收到产品后，立即解冻培养。

1. 将冻存管置于 37℃ 水浴中来回晃动，迅速解冻。为避免污染，确保冻存管口置于水面之上。解冻需迅速，大约 2 分钟。
2. 一旦冻存管中液体融化后，立即取出，采用 70%酒精喷拭冻存管表面。从此步开始，后续操作须在生物安全柜中完成。
3. 将冻存管中的液体转移到含有 5mL 完全培养基的离心管中，离心 $200\times g$ / 5 - 10 min，用真空泵去除含有冻存液的上清。
4. 用完全培养基重新悬浮细胞并转移到新的培养瓶中。为保证细胞复苏的存活率，请将培养基在 37℃ 水浴预热后使用。
5. 将细胞置于含有 5%CO₂ 的 37℃ 恒温培养箱中培养。

细胞传代培养

1. 用移液管吹打贴壁细胞，转移到离心管中离心收集悬浮细胞。
2. 培养瓶中剩余少量贴壁细胞，加入适量 PBS 洗涤一次。随后加入 1.0 mL 0.25 (w/v) Trypsin-0.53mM EDTA 溶液，并置于 37℃ 培养箱中孵育，直至细胞从壁上脱落分离。此过程大约需要 3 至 5 分钟（此处为 12.5 cm² 培养瓶所用体积，可根据实际情况增减用量）。
3. 加入 2mL 完全培养基中和胰蛋白酶，并轻轻吹打将细胞从培养瓶表面吹落，并使细胞分散。
4. 离心 $200\times g$ / 5 min，去除上清后，取适量的培养基将细胞重悬，取适量悬液置于新的培养瓶中，并加入新鲜细胞完全培养基至总体积为 4mL。
5. 将细胞置于含有 5%CO₂ 的 37℃ 恒温培养箱中培养。

传代比例：建议 1:2 （以培养瓶底面积计算）

培养基换液：每隔 2 至 3 天。

完全培养基配制

该细胞系培养所用基本培养基为 RPMI1640 Medium, 配置完全培养基时加入 20%FBS, 5 ng/ml GM-CSF, 1%Anti-Anti。

使用范围

本产品仅限于科学研究，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。

