

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人视网膜母细胞瘤Y79

货号：JY608

细胞介绍

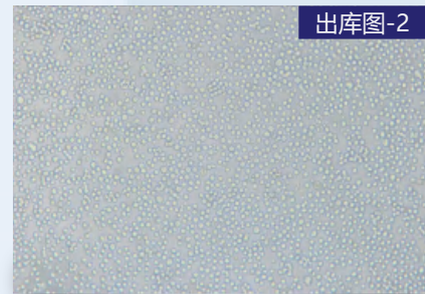
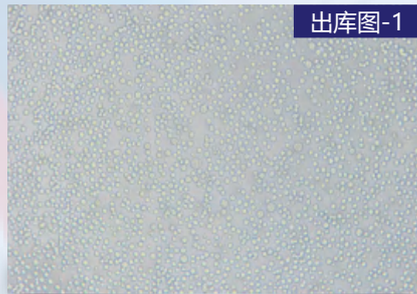
项目	详情
种属	人
组织来源	眼睛; 视网膜
生长特征	圆形, 成簇生长; 悬浮生长; 倍增时间: ~40h
培养条件	空气: 95%; 二氧化碳: 5%; 温度: 37°C; 培养箱湿度: 70%-80%
冻存条件	无血清冻存液 (JY-H040) 或90%FBS, DMSO10% (梯度降温)
完全培养基配置	RPMI1640培养基; 20%胎牛血清; 1%双抗
传代比例	1: 2传代;
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	该由t.w. reid及其同事于1971年1月通过摘除后立即获得的右眼原发肿瘤的外植体培养分离。捐赠者有很强的视网膜母细胞瘤家族史。据报道, 超微结构特征包括核膜信息、三重膜结构、微管、大包膜泡、中心粒、基体和环状片层与原肿瘤相似。
培养注意事项	悬浮细胞传代具体步骤参考下方文字信息
产品使用	仅限于科学研究, 不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。

细胞检测数据

检测项目	检测结果	检测项目	检测结果
生长特性	悬浮生长	细胞形态	圆形, 成簇生长
细胞密度	80%	细胞活力	>95%
支原体	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>	细菌	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>
真菌	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>	STR	匹配

出库图参考

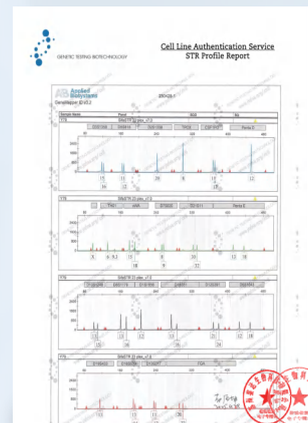
出库图-1 出库图-2



STR

鉴定结果

Loci		Test Results for Submitted Sample Query Profile: Y-79		ExpASY Reference Database Profile Database Profile: Y-79	
Amelogenin	X				
D3S1358	15	16	15	16	
D5S818	11	12	11	12	
D2S1338	20				
TPOX	8		8		
CSF1PO	11	12	11	12	
Penta D	12				
TH01	6	9,3	6	9,3	
vWA	15	18	15	18	
D7S820	8	9	8	9	
D21S11	30	32	30	32	
Penta E	13	18			
D10S1248	13	15			
D8S1179	13	16	13	16	
D1S1656	12				
D18S51	13	16	13	16	
D12S391	21	24			
D6S1043	12	18			
D19S433	13				
D16S539	13	14	13	14	
D13S317	11	12	11	12	
FGA	20	22	20	22	



引用瑾原文献参考

Quality control of Platycodon grandiflorum (Jacq.) A. DC. based on value chains and food chain analysis

IF: 3.9

期刊: Scientific Reports

DOI: S41598-023-41013-8

引用产品: 人肺癌细胞A549



文献奖励活动说明

参与资格 凡在2024年7月1日之后发表SCI期刊论文的客户，只要在文中明确标注使用了瑾原生物的产品，即可申请本项奖励。

引用 shanghaijinyuan

悬浮细胞的复苏、传代、冻存步骤

► **悬浮细胞复苏: 从液氮罐中或-80°C冰箱中找到需要复苏的细胞, 水浴锅提前打开预热 37°C。**

- 1、将含有1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴锅中迅速摇晃解冻;
- 2、加入到含4-6mL完全培养基的离心管中混匀。
- 3、1000rpm离心5min后弃去上清液, 使用5ml完全培养基重悬细胞后接种于 T25 培养瓶或 6cm 皿中, 培养过夜, 第二天显微镜下观察细胞生长情况。

► **悬浮细胞传代: 如果细胞密度达 80%-90%, 即可进行传代培养。**

方法一: 将细胞悬液收集到离心管中1000rpm离心5min后弃去培养上清液, 使用2mL完全培养基重悬混匀后将细胞悬液按1: 2的比例分到新T25培养瓶中, 每瓶再补加4ml培养基, 共5ml。

方法二: 1、半换液处理: 竖着培养瓶在操作台静置1小时, 肉眼可见大部分细胞沉在底部;

2、轻轻吸掉上半部分3ml左右上清, 将剩余细胞悬液按1: 2的比例分到新的培养皿中或者培养瓶中, 每瓶再补加4ml培养基, 共5ml。一般这样传代 3次左右可以离心传代一次。

► **悬浮细胞冻存:**

- 1、收集瓶内所有细胞悬液吸至离心管, 如悬浮细胞贴壁需要把贴壁的细胞吹下来一起收集离心, 可使用血球计数板计数, 来决定细胞的冻存密度。一般细胞的推荐冻存密度为 $1 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7$ 个活细胞/ml;
- 2、1000rpm离心3-5min后去掉培养上清液, 用1ml配制好的冻存液重悬细胞, 分配到一个冻存管中标注好名称、代数、日期等信息;
- 3、**无血清冻存:** 按冻存数量加入无血清冻存液后直接放-80°C冰箱过夜, 后续可转入液氮罐中长期保存。

* 如使用的是程序冻存液, 需要梯度降温法进行处理。

售后无忧——无责售后

如您在使用瑾原产品的过程中, 遇到任何问题, 都可以随时拨打技术人员电话或添加技术人员微信, 我们将在第一时间为您解决。

● 售后服务电话: 180-4986-4459

● 细胞收货操作视频与细胞复苏操作视频



售后服务微信



售后服务QQ



贴壁细胞收货注意事项



细胞复苏步骤



悬浮细胞收货注意事项