

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：大鼠垂体瘤细胞MMQ

货号：JY037

细胞介绍

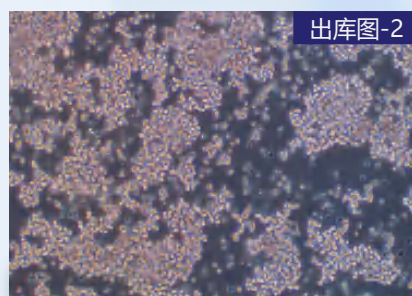
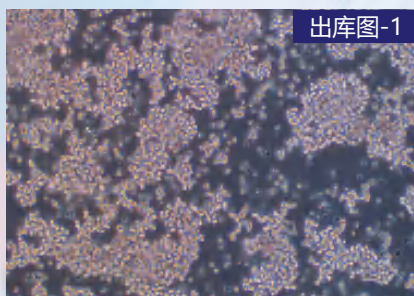
项目	详情
种属	大鼠
组织来源	垂体
生长特征	圆形细胞，聚团生长； 悬浮生长； 倍增时间：~48h
培养条件	空气：95%； 二氧化碳：5%； 温度：37℃； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	RPMI1640培养基；10%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1：2-1:3传代；
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
简介	该细胞源自大鼠垂体瘤，分泌泌乳素；表达功能性多巴胺受体。该细胞在免疫抑制的大鼠中不能成瘤，但在半固体培养基中可形成克隆。
培养注意事项	悬浮细胞传代具体步骤参考下方文字信息
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，单个或呈片样
细胞密度	80%	细胞活力	>95%
支原体	有口 无☑	细菌	有口 无☑
真菌	有口 无☑	STR	匹配

出库图参考

出库图-1 出库图-2



STR

鉴定结果



报告编号：Spe 240727B
发布日期：2024/7/31

检测结果

- 1) 检测人员：陈雪坤
- 2) 检测环境：温度26℃ 湿度51%RH

样本名称	样本编号	检测项目	检测方法	检测及比对结果
细胞系MMQ	Spe 240727B	种属鉴定	SF/T 0136-2023	见表1、图1

表1. 送检样本的Sanger测序结果

样本名称	细胞系MMQ
目标区域所在基因	16S rRNA
测序结果 (FASTA格式)	<pre>>MMQ-16S-R_C07.ab1 TAAACGTTGACAACGGAACCAATAATAGCTTCTGCACCAATTGGGATGT CTGATCAACAACGAGGTCGTAACCCCTAATFIGCGATATGAACTC TAAATAGGATTGCGCTGTTATCCCTAGGGTAACCTGGTCCGTTGAT CAATAATGGGTCAATAAGATAATTAGTATTACTTTGACTTTGTGAGTC TAGGTTAAAATCAATCGGAGGATTTTTATTCGCCAGGTCACCCCA ACCGAAATTTTTAGTTCATATTTATTTTGTAGGCCATAGGGTTG TTTTATATAAGTTGAACCTAGTAAATGAAAGCTCCATAGGGTCTTCTC GTTTAAAGTAAGAGACAGTTGAAACCTCGTTTAGCCATTCAATCTA GTCCCTAATAAGGAACAAGTGAATTATGCTACCTTTGACCGGTCAGG ATACCGCGCCGTTTAACTTTAGTCACTGGCAGGCAATGCCTCTAA TACTIGTTATGCTAGGGTATGTTTTTGANAAAACAGGCCGA</pre>



报告编号：Spe 240727B

发布日期：2024/7/31

检测结论

依据Sanger测序序列NCBI数据库BLAST检索比对结果，该序列与小鼠的细胞系MMQ同源点高（99.99%）。



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℃冰箱中查找需要复苏的细胞，水浴锅提前打开预热 37℃。

- 1、将含有1mL细胞悬液的冻存管在37℃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 培养瓶中或 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℃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