

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：小鼠骨髓瘤细胞P3/NSI/1-Ag4-1

货号：JY457

细胞介绍

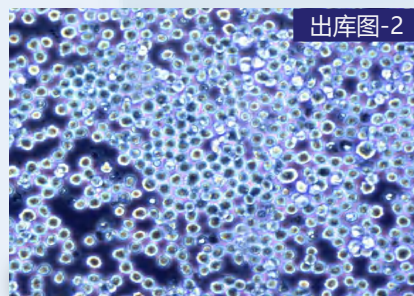
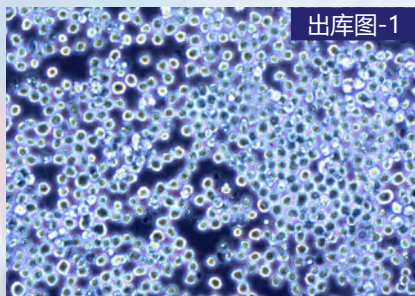
项目	详情
种属	小鼠
组织来源	B淋巴细胞, 浆细胞
生长特征	淋巴母细胞样; 悬浮生长; 倍增时间: 每周 2 至 3 次
培养条件	空气: 95%; 二氧化碳: 5%; 温度: 37°C; 培养箱湿度: 70%-80%
冻存条件	无血清冻存液 (JY-H040) 或90%FBS, DMSO10% (梯度降温)
完全培养基配置	DMEM培养基; 10%胎牛血清; 1%双抗
传代比例	1: 2传代;
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	P3/NSI/1-Ag4-1 [NS-1]是P3X63Ag8细胞的一个不分泌克隆。Kappa链合成了但不分泌, 能抗0.1mM 8-氮杂鸟嘌呤, 但不能在HAT培养基中生长。据报道, P3/NSI/1-Ag4-1 [NS-1]细胞是缺失了3-酮类固醇还原酶活性的胆固醇营养缺陷型细胞。
保藏机构	ATCC; TIB-18
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	淋巴母细胞样
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



细胞收货 注意事项

- 静置4h后, 请将瓶内所有细胞收集至6个15ml的离心管(1000rpm离心3-5min), 将所有离心后的细胞沉淀使用新鲜的5ml完全培养基重悬后转移到一个新的T25培养瓶内, 平放10分钟, 放显微镜下观察细胞密度拍照记录后放入培养箱中继续培养, 第二天密度达到80%即可传代;
- 悬浮细胞半换液处理: 将培养瓶竖立在生物安全柜中静置1小时左右, 肉眼可见大部分细胞沉在底部, 轻轻吸掉上面3ml左右培养基, 然后补给3ml的细胞完全培养基;
- 悬浮细胞传代方法: 观察细胞无碎片无死细胞的情况下, 建议在原瓶内加入5ml新鲜完全培养基后直接分至两个新的T25培养瓶培养, 一般这样传代3次左右可以离心传代一次, 去掉瓶内全部旧培养基;

注意:

瓶中运输培养基不能继续使用, 请按照说明书培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。培养悬浮细胞建议用未经TC处理的培养瓶。

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冰箱中查找需要复苏的细胞, 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