

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：果蝇胚胎细胞S2

货号：JY872

细胞介绍

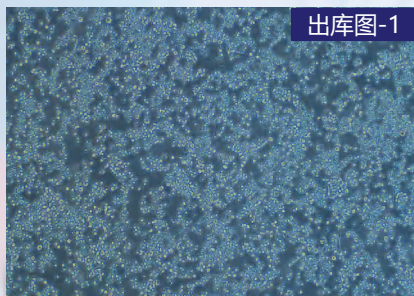
项目	详情
种属	蝇
组织来源	胚胎
生长特征	上皮细胞样； 贴壁，悬浮生长； 倍增时间：每周 2 至 3 次
培养条件	空气：100%； 二氧化碳：0%； 温度：28°C； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	Schneider's培养基；10%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1：2传代； 该细胞用细胞刮铲替代胰酶来对贴壁细胞进行处理。
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
简介	S2广泛应用于基因表达调控、RNA干扰、信号转导通路及蛋白质相互作用研究。该细胞系具有易于转染、可进行大规模悬浮培养等特点，适用于重组蛋白生产和病毒感染实验。
培养注意事项	该细胞请勿使用胰酶消化，用吹打或者用细胞刮刀将贴壁细胞刮取收集。
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	贴壁、悬浮混合生长	细胞形态	上皮细胞样
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



鉴达生物科技
GENETIC TESTING BIOTECHNOLOGY

报告编号：Spe 241010B

发布日期：2024/10/25

检测结果

- 1) 检测人员：陈雪坤
- 2) 检测环境：温度25°C 湿度60%RH

样本名称	样本编号	检测项目	检测方法	检测及比对结果
果蝇胚胎细胞S2	Spe 241010B	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	果蝇胚胎细胞S2
目标区域所在基因	16S rRNA
测序结果 (FASTA格式)	<pre>>S2-16S-R_B06.ab1 ATATCTTAAATCCAACATCGAGGTCGCAATCTTTTTATCGATATGAA CTCTCCAATAAAATACGCTGTTATCCCTAAAGTAACITAAATTTTAA ATCATTTAATGGATCAAAATATTCATAAAATTTAATGTTTTAAAAAT AAAAGTTTTTAAATTTAATATCACCCCAATAAAATATTTTTATTA TTAAATTTAATTAATCTATATAATTAATAAATAAAAAATAAAATATAAG ATTTAAGGGTCTTCGCTCTTTAAATAAATTTTAGCTTTTIGACTA AAAAATAAAATTCATAAAAAATTTTAAATGAAACAGTTAATAATTTTCG TCCAACCATTCATCCAGCCTCAATTAATAAGACTAATGATTATGCT ACCTTTGCACAGTCAAAATCTGCGCCATTTAAATTTTCAGTGGG CAGGTTAGACTTTATATAATTCAAAAAGACATGTTTT</pre>



鉴达生物科技
GENETIC TESTING BIOTECHNOLOGY

报告编号：Spe 241010B

发布日期：2024/10/25

检测结论

依据Sanger测序和NCBI数据库BLAST比对结果，鉴定为支持细胞系果蝇胚胎细胞S2来源于黑腹果蝇（Drosophila melanogaster）。



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

半贴细胞和贴壁不牢（悬浮）细胞的复苏、传代、冻存步骤

▶ 复苏细胞：从液氮罐中或-80℃冰箱中查找到需要复苏的细胞，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 培养瓶或 6cm 皿中，培养过夜，第二天显微镜下观察细胞生长情况。

▶ 细胞传代：如果细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养。

- 1、将培养瓶中的悬浮的细胞收集到离心管中；
- 2、贴壁细胞用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次，由于细胞贴壁不牢PBS润洗后细胞会脱落，所以PBS也要回收到离心管中；
- 3、该细胞用细胞刮代替胰酶来对贴壁细胞进行处理。用无菌细胞刮刮拭细胞附着培养表面将细胞刮落；
- 4、将收集到的悬浮细胞、pbs清洗液中的细胞和细胞刮刮拭下来的贴壁细胞以1000rpm离心5min，弃去上清，重悬后接种到新的装有新鲜培养液的培养瓶内。
- 5、按照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完全培养基，共5ml。

▶ 细胞冻存：

- 1、镜下观察细胞密度达到80%-90%即可冻存，一般细胞的推荐冻存密度为 $1 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7$ 个/ml；
- 2、前半部分和传代方式一样，细胞收集离心后去掉上清，用1ml配制好的冻存液重悬细胞。
- 3、将细胞分配到冻存管中，标注好名称、代数、日期等信息。
- 4、如使用的是无血清冻存液可直接放-80℃冰箱过夜后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