

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人成淋巴细胞TK6

货号：JY-J1199

细胞介绍

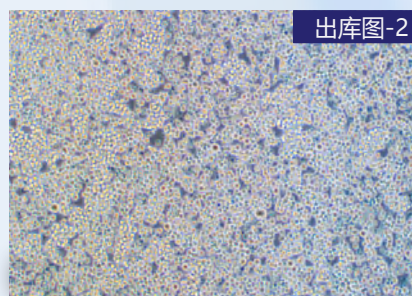
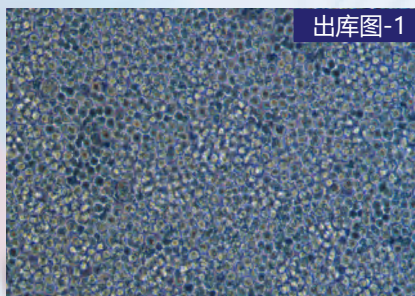
项目	详情
种属	人
组织来源	脾
生长特征	淋巴母细胞样； 悬浮生长； 倍增时间：~12h
培养条件	空气：95%； 二氧化碳：5%； 温度：37℃； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	RPMI1640培养基； 10%胎牛血清； 1%双抗
传代比例	1：2-1:3传代；
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
简介	TK6是从患有遗传性球形红细胞增多症的5岁男性的脾脏中分离的淋巴母细胞系。这些细胞在胸苷激酶(tk)基因座是杂合的，可用于定量检测3个基因座的正向突变(对三氟胸苷(TK基因座)的抗性)。
保藏机构	ATCC; CRL-8015
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☑	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



细胞收货 注意事项

- 如瓶内细胞全部脱落，将培养瓶内所有培养基转入6个15ml无菌离心管，离心收集细胞（1000rpm离心3-5min）去除旧培养基；
- 用PBS重悬细胞，将所有细胞收集到一个离心管中，再次离心（1000rpm离心3-5min）去除PBS；
- 加入1ml 0.25%含EDTA的胰酶溶液，重悬细胞，建议震动离心管混匀，轻轻敲打细胞团，放入培养箱消化细胞，根据细胞特性决定消化时间（TM3、TM4、293系列约1~2分钟）；
- 消化好后，用移液枪轻轻敲打细胞悬液，使细胞团分散，迅速加入3-5ml含10%以上血清的培养基混匀终止消化，离心（1000rpm离心3-5min）去除胰酶；
- 加入5ml左右的细胞完全培养基混匀，按比例接入无菌培养瓶中；
- 显微镜下观察细胞是否成均匀分散的单细胞，若有3-5个成团的小细胞团可不用重新消化，待细胞生长稳定后再次传代时吹散细胞。
 - 部分细胞由于贴壁松散，会出现运输后漂浮，冬天气温低时也会出现细胞收缩漂浮，属于不可避免因素，正确处理后可以正常生长。
 - 如瓶内部分细胞脱落，1) 按照1-4的步骤收集离心脱落下来的细胞，2) 把贴壁的部分正常消化下来，和脱落的细胞一起离心，一比二代至两个新的T25培养瓶中继续培养。（部分细胞不能使用胰酶消化，请注意查看细胞说明书）

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