

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称: SV40转化的非洲绿猴肾细胞COS-7

货号: JY537

细胞介绍

项目	详情
种属	猴
组织来源	肾脏
生长特征	成纤维细胞样；贴壁生长；倍增时间：~35-48h
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	DMEM培养基；10%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1:2传代，消化2-3分钟；0.25%胰蛋白酶（含0.02%EDTA）
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
简介	COS-7细胞源自CV-1细胞，经带有编码野生型T抗原的起始失活突变的SV40转染得到
培养注意事项	贴壁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。

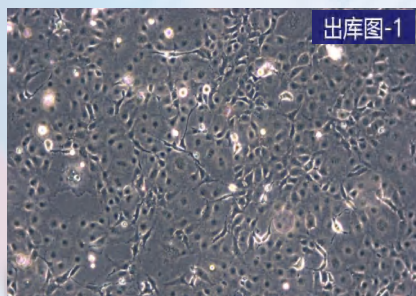
细胞检测数据

检测项目	检测结果	检测项目	检测结果
生长特性	贴壁生长	细胞形态	成纤维细胞样
细胞密度	80%	细胞活力	>95%
支原体	有 ☐ 无 ☒	细菌	有 ☐ 无 ☒
真菌	有 ☐ 无 ☒	STR	匹配

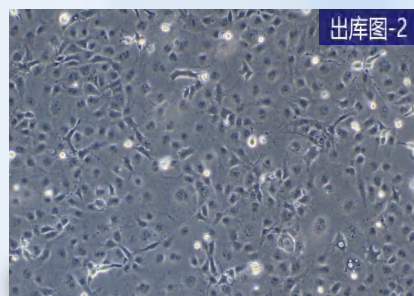
出库图参考

出库图-1 出库图-2

出库图-1



出库图-2



STR

鉴定结果

检测结果

1) 检测人员: 陈雪坤

2) 检测环境: 温度 26°C 湿度 $51\%\text{RH}$

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COS-7	Spe 240727J	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COS-7
目标区域所在基因	16S rRNA
测序结果 (FASTA格式)	>COS-7-16S-R_B08.ab1 ATTGTTGATATGGACTCTAGAATAGAAATTGCGCTGTTATCCCTGGGG TAACCTTGTTCCGTTGATCAAAATTATGGGTCAATTGCAAGTATTAGTT TGCTTGGCTGTGTAGTCTTAGACATGGATTGTTCTCGAGGTTTAGTACTG TGCTCCGAGGTGCGCCCCAACCAAAATTTTATAGTACAGGTATGAAGGTT TAAAGGCCCTGTGGGTTTGTGTGATTTTATGTGTACTAGTAAATTTGA AGCTCCGACGGGCTTCTCGTCTATTAACTCAATGTCCTGCTCTTAC GGACAGGTCATTTTCACTGGTTGAAAGTAAGAGACAGTTAAACCTT CGTGATGCCATCAATGCGAGTCCCTATTAGAGAACAAAGTGAATTATG CTACCTTTGACACGGTCAGGGTACCGCGGCCGTTAAACGTGTGTCACT GGGACGGCGGTGCCTCTAAATACTAGAAATGCTAGAGGTGATGTTT GTAACACAGGCCAGCATTTCTCTGTTTATCATC

图1 NCBI数据库BLAST结果

[illegible]

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: 13.2

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

贴壁细胞的复苏、传代、冻存步骤

▶ 贴壁细胞复苏: 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。

▶ 贴壁细胞传代: 如果细胞密度达 80%-90%, 即可进行传代培养。

- 1、弃去培养上清液, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞1-2 次;
- 2、加入1ml 0.25%含EDTA的胰酶, 轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞, 置于37℃培养箱中消化2-3min, 然后在显微镜下观察细胞消化情况, 若大部分细胞变圆并脱落, 迅速拿回操作台, 加3ml含10%血清的完全培养基终止消化;
- 3、吸出瓶内所有悬液至离心管1000rpm离心3-5min, 离心后去除上清, 补加1-2mL完全培养基后吹匀;
- 4、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。

▶ 贴壁细胞冻存:

- 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, 细胞消化离心后去掉上清, 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