

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人B细胞淋巴瘤细胞U2932

货号：JY-J1114

细胞介绍

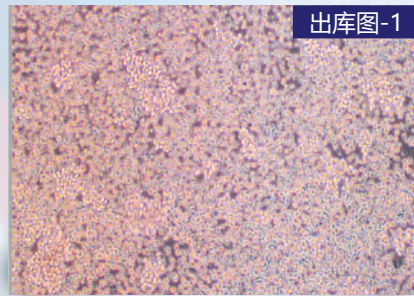
项目	详情
种属	人
组织来源	弥漫性大B细胞淋巴瘤
生长特征	单个或成簇样； 悬浮生长； 倍增时间：每周 2 至 3 次
培养条件	空气：95%； 二氧化碳：5%； 温度：37℃； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	RPMI1640培养基；10%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1:2传代；
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	在1996年从患有弥漫性大B细胞淋巴瘤的29岁女性的腹水中建立，该女性在16年前被诊断患有晚期霍奇金淋巴瘤，并且在多次化疗和放疗方案后复发数次以完成缓解；文献中描述的细胞过表达BCL2、BCL6和p53归入ABC样淋巴瘤亚型(活化B细胞)。外显子组和RNA序列数据是可用的(参见参考文献18187和外显子序列和RNA序列)。另外，请注意：细胞系U-2932包含两个不同的亚群，通过CD19、CD20和CD38的表面染色可见(参见参考文献18133)；建议持续监测亚群，以防止传代过程中的意外损失。
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

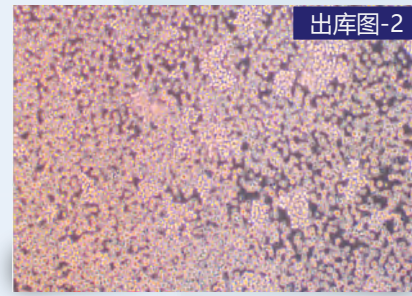
检测项目	检测结果	检测项目	检测结果
生长特性	悬浮生长	细胞形态	单个或成簇样
细胞密度	80%	细胞活力	>95%
支原体	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>	细菌	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>
真菌	有口 无 <input checked="" type="checkbox"/>	STR	匹配

出库图参考

出库图-1 出库图-2



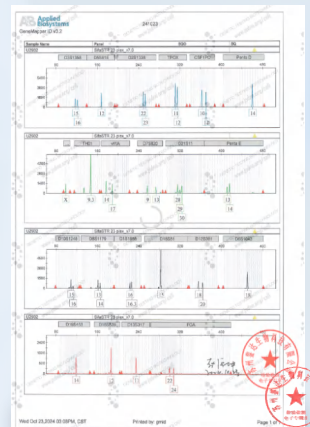
出库图-1



出库图-2

STR 鉴定结果

Loci	Test Results for Submitted Sample			ExpASy Reference Database Profile		
	Query Profile: U-2932			Database Profile: U-2932		
Amelogenin	X					
D3S1358	15	16		15	16	
D5S818	12			12		
D2S1338	22	23				
TPOX	11	12		11	12	
CSF1PO	10	12		10	12	
Penta D	14					
TH01	9.3			9.3		
vWA	14	17		14	17	
D7S820	9	13		9	13	
D21S11	28	29	30	28	29	30
Penta E	13	14				
D10S1248	15	16				
D8S1179	13	14		13	14	
D1S1656	16	16.3				
D18S51	15			15		
D12S391	18	20				
D6S1043	18					
D19S433	14					
D16S539	12			12		
D13S317	11			11		
FGA	22	24		22	24	



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冰箱中找到需要复苏的细胞, 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