

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人肾癌Wilms细胞G-401

货号：JY346

细胞介绍

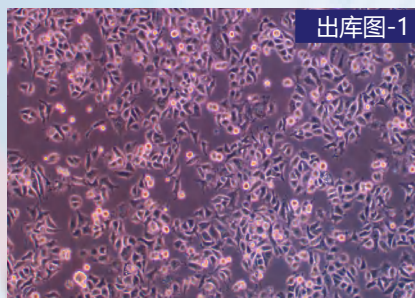
项目	详情
种属	人
组织来源	肾脏
生长特征	上皮细胞样； 贴壁生长； 倍增时间：每周 2 至 3 次
培养条件	空气：95%； 二氧化碳：5%； 温度：37℃； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	McCoy's 5A培养基；10%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1:2传代,消化2-3分钟； 0.25%胰蛋白酶（含0.02%EDTA）
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
简介	该细胞来源于一名3个月大的婴儿的肾Wilms瘤，由于该类肿瘤分类的改变，经Garvin等鉴定后发现该细胞来源于肾横纹肌样瘤；该细胞分泌肾母细胞生长因子(NB-GF)。
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

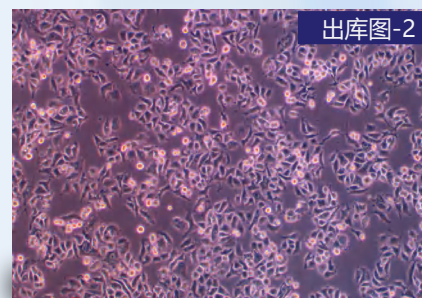
检测项目	检测结果	检测项目	检测结果
生长特性	贴壁生长	细胞形态	上皮细胞样
细胞密度	80%	细胞活力	>95%
支原体	有口 无☑	细菌	有口 无☑
真菌	有口 无☑	STR	匹配

出库图参考

出库图-1 出库图-2



出库图-1

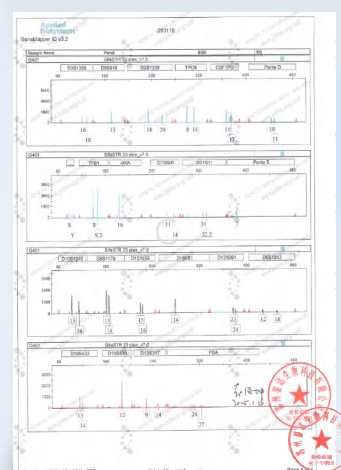


出库图-2

STR

鉴定结果

Sales Order: 241225P					
Test Results for Submitted Sample			ExPASy Reference Database Profile		
Query Profile: G-401			Database Profile: G-401*		
Loci	X	Y			
Amelogenin					
D3S1358	16	18	16	18	
D5S818	13		13		
D2S1338	18	24			
TPOX	8	11	8	11	
CSF1PO	11	13	11	13	
Penta D	10	11			
TH01	8	9.3	8	9.3	
vWA	16		16		
D7S820	11	14	11	14	
D21S11	31	32.2	31	32.2	
Penta E	7				
D10S1248	13	16			
D8S1179	13	14	13	14	
D1S1656	15	16			
D18S51	14		14		
D12S391	23	24			
D6S1043	12	18			
D19S433	13	14			
D16S539	12		12		
D13S317	9	14	9	14	
FGA	24	27	24	27	



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