

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人淋巴内皮细胞HLEC

货号：JY527

细胞介绍

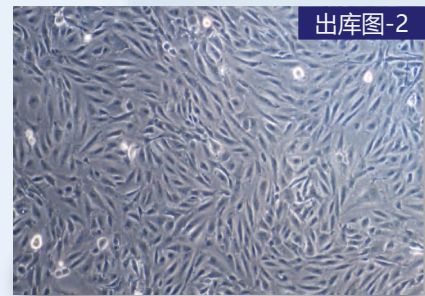
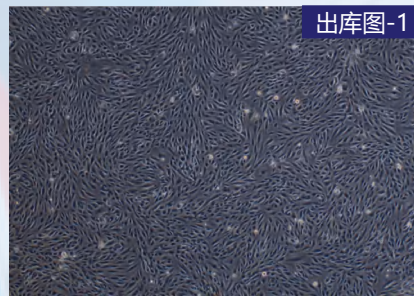
项目	详情
种属	人
组织来源	淋巴管组织
生长特征	铺路石状细胞，不规则细胞；贴壁生长；倍增时间：每周2至3次
培养条件	空气：95%；二氧化碳：5%；温度：37℃；培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	ECM内皮细胞专用培养基
传代比例	1:2传代；0.25%胰蛋白酶（含0.02%EDTA）
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	淋巴管由毛细淋巴管汇合而成。其形态结构与静脉相似，但管径较细，管壁较薄。淋巴管根据其位置分为浅、深二种。它们管位于皮下，常与浅静脉伴行，收集皮肤和皮下组织的淋巴。淋巴管在向心行程中，通常经过一个或多个淋巴结，从而把淋巴细胞带入淋巴液。淋巴系统对于维持人体内环境的稳定，引流组织间隙的体液，免疫功能的发挥具有重要的意义，这些功能的发挥与淋巴管内皮细胞的功能密切相关。同时在炎症及肿瘤过程中，淋巴管生成参与了组织的修复及肿瘤的转移。
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	铺路石状细胞，不规则细胞
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

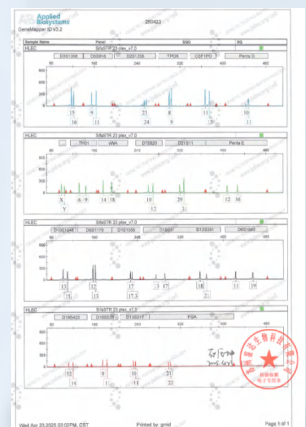


STR

鉴定结果

Sales Order: 250422F

Loci	Test Results for Submitted Sample		ExPASy Reference Database Profile	
	Query Profile: HLEC		Database Profile: NA	
Amelogenin	X	Y		
D3S1358	15	16		
D5S818	9	11		
D2S1338	23	24		
TPOX	8	9		
CSF1PO	11	13		
Penta D	10	11		
TH01	6	9		
vWA	14	18		
D7S820	10	12		
D21S11	29	31		
Penta E	12	16		
D10S1248	13	15		
D8S1179	12	13		
D1S1656	17	17.3		
D18S51	13	17		
D12S391	18	21		
D6S1043	11	19		
D19S433	12	14		
D16S539	9	11		
D13S317	10	11		
FGA	21	22		



引用瑾原文献参考

Prox1 Is Linked to Metastasis and Poor Prognosis by Promoting Lymphangiogenesis in Melanoma

IF: 2.2

期刊: CLIN COSMET INV DERM

DOI: doi.org/10.2147/CCID.S554709

引用产品: 人淋巴内皮细胞HLEC



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