

说明书

CELL SPECIFICATION

细胞名称：人乳腺导管癌细胞MDA-MB-435S

货号：JY584

细胞介绍

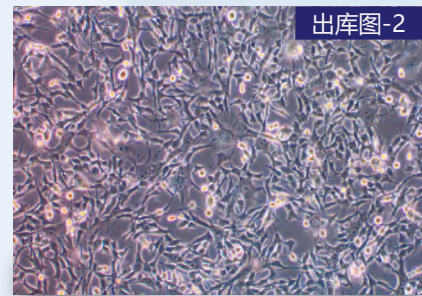
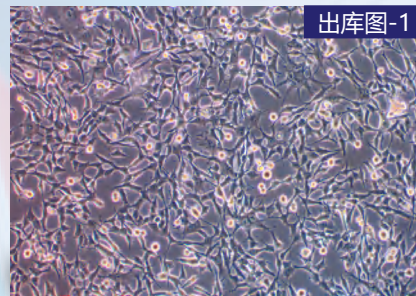
项目	详情
种属	人
组织来源	乳腺；乳房；导管
生长特征	纺锤形；贴壁生长；倍增时间：每周2至3次
培养条件	空气：100%；温度：37℃；培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	Leibovitz's L-15培养基；牛胰岛素 0.01mg/ml；10%胎牛血清；谷胱甘肽（还原型）；1%双抗
传代比例	1:2传代，消化2-3分钟1:2传代,消化2-3分钟；0.25%胰蛋白酶（含0.02%EDTA）
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	MDA-MB-435S细胞是一种纺锤形的细胞，1976年由其亲本MDA-MB-435细胞中筛选得到。MDA-MB-435细胞是从31岁的转移性乳腺导管腺癌女性患者胸水中分离得到。当用荧光染料对微管蛋白进行染色时，亲本细胞显现散布特征(II型)。最近通过cDNA阵列研究表明，亲本(MDA-MB-435细胞)可归入黑素瘤起源。
培养注意事项	传代步骤参考下方文字信息，该细胞培养不能通入CO ₂ ，请使用密封培养瓶培养，每天拿入超净工作台透气10-20秒。
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	纺锤形
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

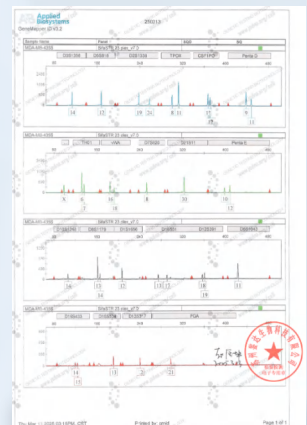
出库图-1 出库图-2



STR 鉴定结果

Sales Order: 250313D

Loci	Test Results for Submitted Sample		ExPASy Reference Database Profile	
	Query Profile: MDA-MB-435S		Database Profile: MDA-MB-435S*	
Amelogenin	X			
D3S1358	14		14	
D5S818	12		12	
D2S1338	19	24		
TPOX	8	11	8	11
CSF1PO	11	12	11	
Penta D	9	11		
TH01	6	7	6	7
vWA	16	18	16	18
D7S820	8		8	
D21S11	30		30	
Penta E	10	12		
D10S1248	14			
D8S1179	13	14	13	14
D1S1656	12			
D18S51	13	17	13	17
D12S391	18	19		
D6S1043	11			
D19S433	14	15		
D16S539	13		13	
D13S317	12		12	
FGA	21		21	



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