

# 说明书

## CELL SPECIFICATION

细胞名称：人外周血套细胞淋巴瘤细胞Mino

货号：JY-J1215

### 细胞介绍

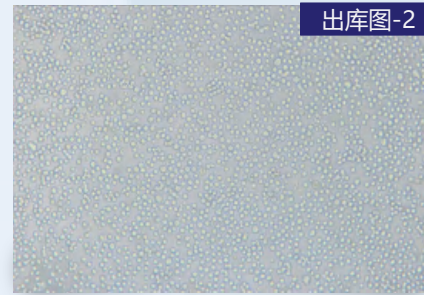
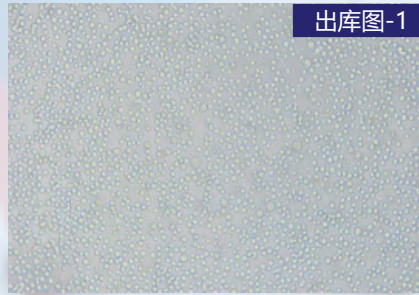
项目	详情
种属	人
组织来源	外周血
生长特征	淋巴瘤细胞； 悬浮生长； 倍增时间：~48h
培养条件	空气：95%； 二氧化碳：5%； 温度：37℃； 培养箱湿度：70%-80%
冻存条件	无血清冻存液（JY-H040）或90%FBS，DMSO10%（梯度降温）
完全培养基配置	RPMI1640培养基；20%胎牛血清；1%双抗
传代比例	1：2传代；
细胞培养瓶	建议用T25培养瓶或6cm培养皿
细胞简介	Mino细胞是从64岁男性白人套细胞淋巴瘤患者外周血中分离出的成淋巴细胞。可用于免疫学研究。细胞很大，在体外单个生长，或成小团生长。流式细胞仪检测的免疫表型与MCL一致。蛋白质印迹显示细胞周期蛋白D1的表达但未检测到细胞周期蛋白D2和细胞周期蛋白D3；视网膜母细胞瘤蛋白主要磷酸化。肿瘤抑制基因产物包括p53、p16（INK4a）和p21（WAF1）的表达。
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	淋巴瘤细胞
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

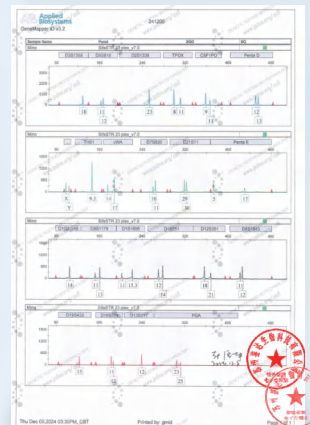


### STR

### 鉴定结果

Sales Order: 241205F

Loci	Test Results for Submitted Sample		ExPASy Reference Database Profile	
	Query Profile: Mino		Database Profile: Mino	
Amelogenin	X	Y		
D3S1358	18		18	
D5S818	11	12	11	12
D2S1338	23			
TPOX	8	11	8	11
CSF1PO	9	11	9	11
Penta D	12	13		
TH01	9,3		9,3	
vWA	14	17	14	17
D7S820	10	11	10	11
D21S11	29	30	29	30
Penta E	5	17		
D10S1248	14			
D8S1179	11	13	13	
D1S1656	11	15,3		
D18S51	12	14	12	14
D12S391	18	21		
D6S1043	11	12		
D19S433	15			
D16S539	11	12	11	12
D13S317	12		12	
FGA	23	25	23	25



## 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