

# M5076 细胞 ; 小鼠网织细胞肉瘤

## 细胞基本信息

细胞名称	<b>M5076 细胞 ; 小鼠网织细胞肉瘤</b>
细胞品牌	金少源生物
细胞规格	1×10 <sup>6</sup> cells/T25 培养瓶
细胞英文	M5
种属来源	小鼠
组织来源	网织细胞
疾病特征	肉瘤
细胞形态	梭形
生长特性	半悬浮生长，贴壁细胞呈短梭形
培养基	RPMI 1640, 90% ; FBS, 10%
生长条件	气相：空气，95%；二氧化碳，5%；温度：37°C
传代方法	1: 2 至 1: 6, 每周 2 次
冻存条件	90% 完全培养基+10% DMSO, 液氮储存
支原体检测	阴性
细胞简介	该细胞来源于 C57BL/6 小鼠卵巢组织自发的网织细胞肉瘤，经细胞形态和功能鉴定后为巨噬细胞来源：该细胞具有吞噬活性；表达 Fc 受体，与绵羊红细胞形成玫瑰花环；对 51Cr 标记的红细胞具有抗体依赖的细胞毒反应；对同源小鼠肿瘤细胞（B16-F1）有巨噬细胞样的细胞毒作用，且不需要 LPS 的激活；没有 NK 细胞的活性；具有同小鼠腹腔巨噬细

	胞相当的溶菌酶、非特异性酯酶和磷酸酶的活性；超微结构显示该细胞内有吞噬小泡，缺乏紧密连接，这些特点都符合巨噬细胞的形态特征。核型分析显示该细胞为亚二倍体，因罗伯逊易位，>80%的染色体
发货方式	快递运输(特殊情况的另处理)
供应范围	仅限于科研实验使用，不得用于其他用途

## 接受后处理

处理 1	收到细胞后，请检查是否漏液，如果漏液，请拍照片发给我们
处理 2	请先在显微镜下确认细胞生长状态，去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37°C培养约 2-3h
处理 3	弃去 T25 瓶中的培养基，添加 6ml 本公司附带的完全培养基
处理 4	如果细胞密度达 80%-90%请及时进行细胞传代，传代培养用 6ml 本公司的完全培养基
处理 5	接到细胞次日，请检查细胞是否污染，若发现污染或疑似污染，请及时与我们取得联系

## 细胞操作

复苏细胞	将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37°C水浴中迅速摇晃解冻，加入 4mL 培养基混合均匀。  在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入 10cm 皿中，加入约 8ml 培养基，培养过夜)。  第二天换液并检查细胞密度。
	<b>如果细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养：</b>
细胞传代	1. 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。
	2. 加 1ml 消化液(0.25%Trypsin-0.53mM EDTA)于培养瓶中，置于 37°C培养箱中消化 1-2

	<p>分钟，然后在显微镜下观察细胞消化情况，若细胞大部分变圆并脱落，迅速拿回操作台，轻敲几下培养瓶后加少量培养基终止消化。</p> <p><b>3.</b> 按 6-8ml/瓶补加培养基，轻轻打匀后吸出，在 1000RPM 条件下离心 4 分钟，弃去上清液，补加 1-2mL 培养液后吹匀。</p> <p><b>4.</b> 将细胞悬液按 1：2 比例分到新的含 8ml 培养基的新皿中或者瓶中。</p>
细胞冻存	<p><b>待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为类：</b></p> <p><b>1.</b> 弃去培养基后，PBS 清洗一遍后加入 1ml 胰酶，细胞变圆脱落后，加入 1ml 含血清的培养基终止消化，可使用血球计数板计数。</p> <p><b>2.</b> 4 min 1000rpm 离心去掉上清。加 1ml 血清重悬细胞，根据细胞数量加入血清和 DMSO，轻轻混匀，DMSO 终浓度为 10%，细胞密度不低于 <math>1 \times 10^6/ml</math>，每支冻存管冻存 1ml 细胞悬液，注意冻存管做好标识。</p> <p><b>3.</b> 将冻存管置于程序降温盒中，放入 -80 度冰箱，2 个小时以后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p>
注意事项	<p><b>1.</b> 收到细胞后首先观察细胞瓶是否完好，培养液是否有漏液、浑浊等现象，若有上述现象发生请及时和我们联系。</p> <p><b>2.</b> 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等，确保细胞培养条件一致。若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题，责任由客户自行承担。</p> <p><b>3.</b> 用 75% 酒精擦拭细胞瓶表面，显微镜下观察细胞状态。因运输问题贴壁细胞会有少量从瓶壁脱落，将细胞置于培养箱内静置培养 4~6 小时，再取出观察。此时多数细胞均会贴壁，若细胞仍不能贴壁请用台盼蓝染色测定细胞活力，如果证实细胞活力正常，请将细胞离心后用新鲜培养基再次贴壁培养；如果染色结果显示细胞无活力，请拍下照片及时和我们联系，信</p>

	息确认后我们为您再免费寄送一次。
	<b>4.</b> 静置细胞贴壁后,请将细胞瓶内的培养基倒出,留 6~8mL 维持细胞正常培养,待细胞汇合度 80%左右时正常传代。
	<b>5.</b> 请客户用相同条件的培养基用于细胞培养,培养瓶内多余的培养基可收集备用,细胞传代时可以一定比例和客户自备的培养基混合,使细胞逐渐适应培养条件。

## 细胞备注

- 1)** 建议客户收到细胞后前 3 天各拍几张细胞照片,记录细胞状态,便于本公司技术部沟通交流。
- 2)** 如果细胞在运输中出现问题,可能个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,告知细胞的具体情况,以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。
- 3)** 金少源生物客户在细购买细胞过程中各种问题,可以随时拨打免费服务电话 **4008-723-722**, 我们随时给予实验中的解答。

## 细胞予重发

1. 细胞运输途中遭遇的各种问题,细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等,重发。
2. 收到细胞未开封,如出现污染状况,重发。
3. 收到细胞 3 天内,发现污染问题,经核实后,重发。
4. 常温发货的细胞静置 2 小时后,干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,绝大多数细胞未存活,经核实后,重发。
5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,出现污染,经核实后,重发。
6. 细胞活性问题,请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果,用台盼蓝染色法鉴定

细胞活力，经核实后，重发。

## **细胞不予重发**

1. 客户操作造成细胞污染，不重发。
2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。
3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。
4. 细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。
5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。
6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。

**金少源(上海)生物科技有限公司提供的细胞仅供科研使用**