

CD34 细胞 ； 小鼠杂交瘤细胞

|        |                                                  |
|--------|--------------------------------------------------|
| 一、基本信息 |                                                  |
| 细胞名称   | CD34 细胞 ； 小鼠杂交瘤细胞                                |
| 细胞品牌   | 江蓝纯生物                                            |
| 细胞规格   | 1×10 <sup>6</sup> cells/T25 培养瓶                  |
| 细胞简介   | 该杂交瘤细胞由江蓝纯生物制备并提交，细胞注射小鼠腹腔可产生高滴度的单抗，可用于基础研究和科研使用 |
| 细胞英文   | CD34 细胞                                          |
| 种属来源   | 小鼠                                               |
| 组织来源   | 杂交瘤                                              |
| 疾病特征   | 杂交瘤                                              |
| 支原体检测  | 阴性                                               |
| 细胞形态   | 淋巴母细胞样                                           |
| 生长特性   | 半贴壁生长                                            |
| 传代方法   | 1：2 至 1：6，每周 2 次                                 |
| 生长条件   | 气相：空气，95%；二氧化碳，5%；温度：37℃                         |

|      |                          |
|------|--------------------------|
| 培养基  | RPMI 1640, 90%; FBS, 10% |
| 冻存条件 | 90% 完全培养基+10% DMSO, 液氮储存 |
| 发货方式 | 快递运输(特殊情况的另处理)           |
| 供应范围 | 仅用于科研使用, 不得用于其它用途        |

二、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℃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     |

三、细胞操作

|      |                                                                                                                                                                     |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 复苏细胞 | 将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37℃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。 |
| 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, 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℃培养箱中消化 1-2 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。                                                                                                                                                                           |
|      | 3. 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。                                                                                                                   |
|      | 4. 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。                                                                                                                                                  |
| 细胞冻存 | 待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为类：                                                                                                                                                          |
|      | 1. 细胞冻存时，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。                                                                                                               |
|      | 2. 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 $1 \times 10^6$ /ml，每支冻存管冻存 1ml 细胞悬液，注意冻存管做好标识。                                                        |
| 注意事项 | 3. 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。                                                                                                                                |
|      | 1. 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。                                                                                                                                    |
|      | 2. 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。                                                                                                |
|      | 3. 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，信息确认后我们为您再免费寄送一次。 |

|  |                                                                                                                                                            |
|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | <p>4. 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。</p> <p>5. 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。</p> |
|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

四、细胞备注

|      |                                                                            |
|------|----------------------------------------------------------------------------|
| 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。                              |
| 备注 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。 |
| 备注 3 | 江蓝纯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 021-54720761, 我们随时给予实验中的解答。             |

五、售后服务

|       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 细胞予重发 | <p>1. 细胞运输中遭遇的各种问题, 细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等, 重发。</p> <p>2. 收到细胞未开封, 如出现污染状况, 重发。</p> <p>3. 收到细胞 3 天内, 发现污染问题, 经核实后, 重发。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> |
|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

细胞不重发

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。