

大鼠雪旺细胞RSC96说明书

Cat NO.: SC0635

大鼠雪旺细胞 英文名称 细胞名称 RSC96 神经元细胞样 形态特性 生长特性 贴壁生长 种属

大鼠

神经元; 雪旺细胞/自发永生细胞系

气相:空气,95%;C02,5%。 温度: 37℃ DMEM培养基;10%胎牛血清;1%双抗

传代比例/细胞消化 1:2传代, 消化2-3分钟

RSC96细胞株是原代培养的大鼠雪旺细胞经长时间培养后自发转化而成的[PubMed: 9766530]。 2002年十 特征特性 二月提交到ATCC的培养物污染了支原体。 其后代通过BM 细胞周期蛋白处理21天消除支原体。 处理后六 周,用Hoechst染色、PCR和标准培养测试进行支原体检测。 结果都呈阴性。

细菌真菌支原体检测

组织/疾病

完全培养基配制

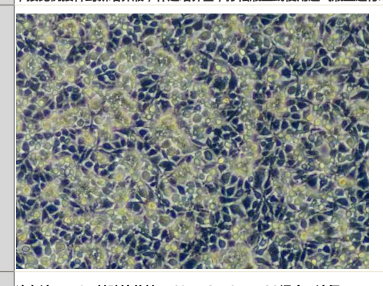
阴性

Nerve growth factor receptor (Ngfr); Protein and mRNA, negative; Platelet derived growth factor receptor, 受体表达 alpha; negative; Platelet derived growth factor receptor, beta; negative

1、吸出原培养液; 2、加入2ml左右PBS,轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出PBS丢弃; 3、加入1ml左右0.25%胰蛋白酶溶液(含 EDTA),轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞; 4、放入培养箱消化,显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆有间隙时可终止 全程不要拍打培养瓶; 5、加入3ml含血清的培养基终止消化,吹打细胞使之脱壁并在液体里反复吹打使细胞尽量呈单颗细胞的 悬浮液; 6、收集细胞悬液离心,1200rpm/min 3分钟,离心完吸出上清丢弃; 7、加入新鲜培养基,吹打几下混匀细胞即可 **,按比例接种到新培养瓶,补足培养基,拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。**

细胞图片

传代步骤



冻存条件 冻存液:55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO温度:液氮

保藏机构 ATCC; CRL-2765

STR位点信息

备注

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。

网站: www.yuchicell.com 电话: 18717770857 邮箱784129740@gg.com



大鼠雪旺细胞RSC96说明书 Cat NO.: SC0635

细胞收到后处理

请显微镜下确认细胞状态,同时给刚收到的细胞拍照(10× ,20×)各2-3张以及培养瓶外观照片一张留存,作为售后时收到时细胞状态的依据。收到细胞回到自己的实验室后,先打开外包装,用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内,严格无菌操作,不开瓶盖放培养箱静置2-3小时稳定细胞状态。镜下观察:未超过80%汇合度时,重新加入新鲜6m1完全培养基,放入37℃、5%C02培养箱培养;超过80%汇合度时,根据情况传代或者冻存。悬浮细胞需离心收集处理。抽出瓶中的培养基和细胞1000rpm离心3-5分钟,弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

注意发货的是密封培养瓶的话,处理完后放入培养箱培养记得培养瓶盖子拧松,初次传代最好使用T25培养瓶或6cm小皿1传2)

细胞培养步骤

- 1. 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5mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加4-6mL完全培养基后吹匀。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6cm皿中)培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。
- 2. 细胞传代: 如果细胞密度达80%-90%, 即可进行传代培养。

对于贴壁细胞, 传代可参考以下方法:

- 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1-2ml消化液 (0.25%Trypsin-0.53mM EDTA) 于培养瓶中,置于37℃培养箱中消化 1-2min,

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5m1以上含10%血清的完全培养基终止消化。

3. 轻轻吹打细胞,完全脱落后吸出悬液至15ml离心管中,在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加1-2mL培养液后吹匀将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含5-6ml培养液的新皿中或者瓶中。

细胞培养说明书

三、对于悬浮细胞,传代可参考以下方法:

- 1: 收集细胞,1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加1-2mL培养液后吹匀,将细胞悬液按1:2到1:5的比例分到新的含8ml培养基的新皿中或者瓶中。
- 2: 较脆弱的悬浮细胞可选择半数换液方式将培养瓶竖置1-2小时待大部分细胞沉到底部后,弃去半数培养基后,将剩余细胞悬起,将细胞悬液按1: 2到1: 3的比例分到新的含8ml培养基的新皿中或者瓶中。
- 3:细胞冻存: 待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时,弃去培养基后加入少量胰酶,细胞变圆脱落后,进行离心收集,1000RPM条件下离心3-5分钟,去除上清,按冻存数量加入血清及DMSO,冻存比例为90%FBS+10%DMSO。

特殊细胞收到注意事项

部分细胞由于贴壁不牢在运输过程中发生细胞脱落,这是正常现象正确处理后都可以正常生长。

1、将培养瓶内所有培养基转入无菌离心管, 离心收集细胞(1200rpm 3-5min) 去除旧培养基

网站: www.yuchicell.com 电话: 18717770857 邮箱784129740@qq.com



大鼠雪旺细胞RSC96说明书

Cat NO.: SC0635

- 2、用PBS重悬细胞,将所有细胞收集到一个离心管中,再次离心(1200rpm 3-5min)去除PBS:
- 3、加入1m1左右0.25%胰酶重悬细胞,混匀即可,不能吹打太多次,放入培养箱消化,根据细胞特性决定消化时间(约1~2分钟);
- 4、消化好后,用移液枪轻轻吹打细胞悬液,使细胞团分散,迅速加入3-5m1完全培养基混匀以终止消化,离心(1200rpm 3-5min)去除胰酶;
- 5、加入5m1左右的细胞相应的完全培养基混匀,按比例接入无菌培养瓶/皿中;
- 6、显微镜下观察看细胞是否成均匀分散的单颗细胞,若有3-5个成团的小细胞团可不用重新消化,使之贴壁后待细胞生长稳定后再消散细胞。

网站: <u>www.yuchicell</u>.com 电话: 18717770857 邮箱784129740@qq.com