

小鼠神经细胞CATH.a

Cat No.:JY-J1104



Description

| | |
|-----------|---|
| 种属 | 小鼠 |
| 别称 | Cath.a; CATH-a; CATHa; Central Adrenergic TH-expressing a |
| 组织来源 | 胚胎 |
| 疾病 | 转化细胞系 |
| 传代比例/细胞消化 | 1:2传代,悬浮部分离心收集,贴壁部分消化2-3分钟. |
| 简介 | 该细胞从转基因小鼠脑中产生的肿瘤培养物中建立,所转的基因包含SV40T抗原编码序列,且该序列与大鼠酪氨酸羟化酶基因中的783BP序列相连。细胞表达酪氨酸羟化酶和多巴胺B羟化酶,并含有神经丝。 |
| 完全培养基配置 | RPMI 1640培养基; 8%马血清; 4%胎牛血清; 1%双抗 |
| 形态 | 神经和阿米巴样干细胞样 |
| 生长特征 | 贴壁生长 |
| 倍增时间 | 每周2至3次 |
| 培养条件 | 气相:空气, 95%; 二氧化碳, 5%。温度:37摄氏度, 培养箱湿度为70%-80%。 |
| 冻存条件 | 冻存液: 90%FBS, DMSO 10%, 或使用非程序冻存液: 官网货号JY-H040 |
| 保藏机构 | ATCC;CRL-11179 |
| 备注 | 该细胞为半悬浮和半贴壁细胞, 悬浮细胞离心收集, 贴壁细胞消化处理 |
| 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。 |

细胞接收处理流程:

- 1: 观察有无破损漏液情况,如有请拍照及时联系客服。
- 2: 酒精消毒培养瓶表面后显微镜下观察细胞状态,观察拍照后不用打开培养瓶盖 放入培养箱静止2-3小时稳定细胞状态。
- 3: 请按照细胞操作指南进行第一次传代冻存处理。
- 4: 产品随货会附带细胞说明书、细胞培养操作指南、细胞鉴定、支原体检测报告。
- 5: 若产品有异常或其他疑问, 可随时联系客服; 转至技术支持。

常温细胞收货当天处理方式 1. 收到常温细胞后，及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。 2. 镜下观察有无微生物污染现象，拍照记录不同倍数镜下细胞状态和有无染菌现象， 方便后续 售后处理。 3. 消毒后，更换赠送的完全培养液放置培养箱静止2-3小时。如细胞有多数悬浮细胞需要离心收集 重新接种至培养瓶。 4. 观察细胞密度若超过 80%则可正常传代处理(有的原代细胞不可传代，请根据实际情况决定)， 首次传代推荐比例 1: 2 到 1: 3 (按实际收货细胞密度决定，若不确定 可联系技术支持)；若细 胞密度不到 80%则可继续培养，注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖；悬浮细胞注意离心所有培养基以收 集细胞。 5. 由于气温，运输等影响造成贴壁细胞漂浮的，请将细胞离心收集后在离心管中消化后进行传代 （参考附件），或及时联系技术支持进行指导传代。 贴壁细胞传代：1. 从培养容器中吸出用过的细胞培养基并丢弃； 2. 从与贴壁细胞层相对的容器一侧轻轻加入冲洗液以避免搅动细胞层，前后摇晃容器数次 3. 从培养容器中吸出冲洗液并丢弃，向培养瓶中加入预热的胰酶；胰酶量应足以覆盖细胞层 (T25为1ml)； 4. 将培养容器在室温下孵育约 2分钟 (请注意实际孵育时间根据所用细胞系不同而有所差异)； 5. 在显微镜下观察细胞解离情况；如果解离程度未达 90%，可将孵育时间延长几分钟，每 30 秒 钟检查一次解离情况； 6. 细胞解离程度大于等于 90%时，倾斜培养容器，使细胞上液体尽快流尽；加入所用解离剂两倍 体积的预热完全生长培养基；吹打细胞层表面数次，使培养基分散； 7. 将细胞转移到15mL 无菌离心管中，以 200×g 的离心力离心 3-5 分钟 (请注意离心速度和时间依细胞种类不同而有所差异)； 8. 用最少体积的预热完全生长培养基重新悬浮细胞沉淀，将细胞悬液按照推荐比例稀释，并将适 量体积的细胞悬液转移到新的细胞培养容器中，把细胞放回培养箱 (注：如果使用培养瓶，将其放 入培养箱前应将瓶盖旋松，以便进行充分的气体交换，除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶 盖)。 悬浮细胞传代：1. 将 T25 培养瓶中的悬液收集至离心管中 1000rpm 离心 5min，收集上清，加 1- 2ml 完全培养基重悬，按 1:2 比例进行比例传代分到新T25瓶中，补充5-8ml/瓶新的完全培养基 ， 最后放入细胞培养箱中培养