蹇® | Pricella

賽® | Pricella



TM3细胞说明书

Cat NO.: CL-0234

1.售前须知:

该细胞贴壁松散,操作时请尽量轻柔;换液时需预热培养基;收货如有大块脱落的细胞 团,为正常现象,请按照收货注意事项处理。 Pricella

2. 基本信息:

中文名称 小鼠睾丸间质细胞

细胞简称 TM3

细胞别称 **TM-3**

上皮细胞样 细胞形态

生长特性 贴壁细胞

培养方案A(默认) 生长培养基:DMEM/F12(PM150312) + 5% HS(164215) + 2.5%

FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120)

培养条件:气相:空气,95%;CO2,5%;温度:37

冻存条件 55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO

液氮

传代步骤 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。

消化时间 1-2min

传代比例(密度) 1:3-1:4

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





Pricella



换液频次 2-3次/周

收货注意事项 若收到细胞大片脱落,请按照如下处理方式处理: 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 3min)去 除旧培养基; 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 3min)去除PBS; 3、加入1ml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3 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3-5ml含血清的培养基混匀以终止消化, 离心 (1200rpm 3min)去除胰酶; 5、加入5ml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(首次传代推荐1:3)。

3. 参考资料(来源文献):

TM3细胞在LH作用下cAMP产量升高,但对促卵泡激素没有响应 细胞背景描述

。TM3细胞对LH的响应持续时间与血清批次有关;在LH存在下 ,

TM3细胞可以代谢胆固醇。

供体年龄 雄性;11-13天

组织来源 睾丸间质

自发永生化细胞 细胞类型

生物安全等级 BSL-1

致瘤性 No, The cells were not tumorigenic in immunosuppressed mice, but did

form colonies in semisolid medium.

Luteinizing hormone (LH); epidermal growth factor (EGF); androgen 受体表达

receptor, positive; estrogen receptor, positive; progesterone receptor,

positive

基因表达 prostaglandin F2a

细胞保藏中心 ATCC; CRL-1714 ECACC; 91060526

细胞株培养扩增技术服务申明

本公司受贵单位委托,进行细胞株的技术服务工作,并收取相应细胞株技术服务费用,细胞株技术服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务,收到产品后 处理方式及相应售后条款参见《细胞售后条例》。

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋







收到常温细胞后如何处理? (细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

- 1. 收到常温细胞后,及时拍照记录有无漏液/瓶身破损现象。
- 用75%酒精擦拭细胞培养瓶表面,显微镜下观察细胞状态。先不要打开培养瓶盖,将细胞置 于细胞培养箱内静置培养2-4小时,以便稳定细胞状态。
- 3. 仔细阅读细胞说明书,了解细胞相关信息,如贴壁特性(贴壁/悬浮)、细胞形态、所用 基础培养基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等。
- 4. 静置完成后,取出细胞培养瓶,镜检、拍照,记录细胞状态(所拍照片将作为后续服务 依据);建议细胞传代培养后,定期拍照、记录细胞生长状态。
- 5. 若观察到异常或者对细胞有疑问,请及时跟代理商或我们联系;对于细胞培养操作及培养注 意事项有疑问的,可跟我们的技术支持交流。

发表[中文论文]请标注:TM3(CL-0234)由武汉普诺赛生命科技有限公司提供;

发表[英文论文]请标注:TM3 (CL-0234) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

> 普诺赛® | Pricella 普诺赛® | Pricella

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



