

兔组织 DC 细胞

| 一、细胞基本信息 | |
|----------|--|
| 细胞名称 | 兔组织 DC 细胞 |
| 细胞品牌 | 纪宁生物 |
| 细胞规格 | 5x10 ⁵ cells/T25 或 1mL 冻存管 |
| 种属来源 | 兔 |
| 组织来源 | 实验动物组织器官 |
| 生长特性 | 半悬浮生长 |
| 分离方法 | 通过密度梯度离心获得 |
| 细胞简介 | <p>树突状细胞 (Dendritic cells, DC) 是机体功能强的专职抗原递呈细胞, 它能高效地摄取、加工处理和递呈抗原, 未成熟 DC 具有较强的迁移能力, 成熟 DC 能有效激活初始型 T 细胞, 处于启动、调控、并维持免疫应答的中心环节。DC 的来源有两条途径: ①髓样干细胞在 GM-CSF 的刺激下分化为 DC, 称为髓样 DC, 也称 DC1, 与单核细胞和粒细胞有共同的前体细胞; 包括朗格汉斯细胞, 间皮 (或真皮) DCs 以及单核细胞衍生的 DCs 等, ②来源于淋巴样干细胞, 称为淋巴样 DC 或浆细胞样 DC, 即 DC2, 与 T 细胞和和脐带血 DC 细胞有共同的前体细胞。树突状细胞(DC)表面具有丰富的抗原递呈分子、共刺激因子和粘附因子, 是功能强大的专职抗原递呈细胞 (APC)。DC 自身具有免疫刺激能力, 是目前发现的惟一能激活未致敏的初始型 T 细胞的 APC</p> |



| | |
|-------|--|
| 细胞鉴定 | 经鉴定细胞纯度高于 90% |
| 支原体检测 | 兔组织 DC 细胞不含有 HIV-1、 HBV、 HCV、 支原体、 细菌、 酵母和真菌 |
| 培养基 | 兔组织 DC 细胞专用培养基 |
| 培养条件 | 气相： 95%空气+5%二氧化碳； 温度： 37°C |
| 冻存条件 | 无血清冻存液， 液氮储存 |
| 细胞代数 | 第 1 代 |
| 细胞货期 | 现货， 1 周左右 |
| 发货方式 | 复苏发货（免运输费用） / 冻存发货（需加干冰运输费用） |
| 供应范围 | 仅限于科研实验使用， 绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用 |
| 特别说明 | 具体操作步骤以随货产品说明书为主 |

二、细胞培养操作

| | |
|------|--|
| 收货处理 | 取出 T25 细胞培养瓶，用 75%酒精擦拭细胞瓶表面，显微镜下观察细胞状态，观察好细胞状态后，75%酒精消毒瓶壁将 T25 瓶置于 37°C 培养箱放置 2-4h，以稳定细胞状态 |
| 细胞复苏 | 将含有 1 mL 细胞悬液的冻存管在 37°C 水浴中迅速摇晃解冻，加 4 mL 培养基混合均匀。在 1000 rpm 条件下离心 3 min，弃去上清液，加 1-2 mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入含适量培养基的培养瓶中培养过夜（或将细胞悬液加入 6 cm 皿中，加入约 4 mL 完全培养基，培养过夜）。第三天换液并检查细胞密度。 |
| 传代密度 | 细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养 |
| 传代比例 | 首次传代建议 1: 2 传代，1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 皿。 不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿 |



| | |
|----------------------|--|
| <p>传代方法</p> | <p>a、弃去培养上清，用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。</p> <p>b、加 1 mL 消化液 (0.25%Trypsin-0.02%EDTA) 于培养瓶中，使消化液浸润所有细胞，将培养瓶置于 37℃培养箱中消化 1 -3min (视细胞消化情况而定) ，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 2-3ml 完全培养基终止消化。轻轻打匀后装入无菌离心管中，1000 rpm 离心 5 min，弃去上清液，补加 1-2 mL 培养液后吹匀。</p> <p>c、将细胞悬液按 1:2 比例分到新的含 8 mL 培养基的新皿中或者瓶中，置于培养箱中培养。</p> |
| <p>细胞冻存</p> | <p>待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。下面 T25 瓶为例</p> <p>a、收集细胞及细胞培养液，装入无菌离心管中，1000 rpm 条件下离心 4 min，弃去上清液，用 PBS 清洗一遍，弃尽 PBS，进行细胞计数。</p> <p>b、根据细胞数量加入无血清细胞冻存液，使细胞密度 $5 \times 10^6 \sim 1 \times 10^7 / \text{mL}$，轻轻混匀，每支冻存管冻存 1mL 细胞悬液，注意冻存管做好标识。</p> <p>c、将冻存管放入 -80℃冰箱，24 h 后转入液氮灌储存。记录冻存管位置以便下次拿取。</p> |
| <p>三、注意事项</p> | |
| <p>重要提醒</p> | <ol style="list-style-type: none"> 1. 培养基于 4℃条件下可保存 3-6 个月。 2. 在细胞培养过程中，请注意保持无菌操作。 3. 传代培养过程中，胰酶消化时间不宜过长，否则会影响细胞贴壁及其生长状态。 4. 运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。 |



| | |
|---------------|---|
| 到货须知 | <ol style="list-style-type: none">1. 收到细胞后，首先观察并拍照记录细胞瓶是否完好，培养液是否有漏液、浑浊等现象，干冰运输的细胞检查干冰是否完全挥发，细胞是否解冻，若有上述现象发生请及时和我们联系。2. 静置完成后，取出细胞培养瓶，镜检、拍照（当天以及第 2,3 天请拍照），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。3. 由于运输的原因，部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片，是正常现象。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。4. 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。 |
| 四、售后服务 | |



| | |
|--|---|
| <p>细胞予重发</p> | <ol style="list-style-type: none"> 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。 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。 |
| <p>细胞不重发</p> | <ol style="list-style-type: none"> 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。 |
| <p>五、特别说明</p> | |
| <p>上海纪宁生物客户购买本公司的细胞过程中，有任何技术问题或实验问题，都可以拨打我们的免费服务电话 15800441226 / 021-54721350，我们随时给予技术中 / 实验中的免费解答。</p> | |