

人骶骨脊索瘤细胞MUG-Chor1

Cat No.:JY-J1115



Description

种属	人
别称	MUG-CHOR1; MUGCHOR1; Medical University of Graz-Chordoma 1
组织来源	57 岁白人女性脊索瘤患者的骶骨
疾病	骶骨脊索瘤
传代比例/细胞消化	1:2传代
完全培养基配置	IMDM培养基; RPMI-1640培养基(4:1); 10%胎牛血清; 1% L-谷氨酰胺; 1%双抗
简介	MUG-Chor1 是一种间充质样细胞系, 于 2009 年从一名 57 岁白人女性脊索瘤患者的骶骨中分离出来。脊索瘤是一种罕见的生长缓慢的肿瘤类型, MUG-Chor1 是一种生长相对缓慢的细胞系。MUG-Chor1 具有异质形态, 由浆液细胞和粘液性细胞间质组成, 代表典型的脊索瘤特征。这些细胞含有转录因子 T (Brachyury) 的扩增 (脊索瘤最特异的标记) 以及 PTEN 的缺失。
形态	间充质样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	每周 1 次
STR	Markers:Amelogenin X CSF1PO 11 D2S1338 18,20 D3S1358 14,17 D5S818 11,12 D7S820 8,11 D8S1179 11,12 D13S317 11 D16S539 11,14 D18S51 17,22.2 D19S433 13,14 D21S11 29,33.2 FGA 21,26 Penta D 13 Penta E 5,12 TH01 9.3 TPOX 8 vWA 15
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-3219
备注	1、将大鼠尾 I 型胶原蛋白 (BD Biosciences, 目录号 354236) 稀释至 50 μg/ml。将 2-3 ml 包被缓冲液加入烧瓶中, 并在室温下孵育一小时或者使用细胞包被工作液 (推荐iCell-8280)。小心吸出剩余溶液。使用 1x DPBS 冲洗烧瓶 2 次以去除酸。涂层烧瓶可立即使用, 或在无菌条件下于 2-8 °C 保存长达一周, 该细胞生长缓慢。倍增时间1周多, 发货估计3-4周左右。
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。如细胞有少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