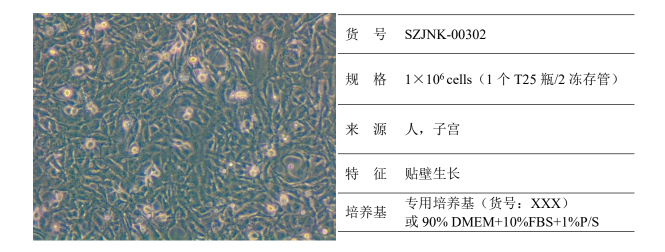


# 人子宫内膜异位上皮细胞永生化细胞 12Z 说明书





# 一、基本信息

中文名称	12Z(人子宫内膜异位上皮细胞永生化细胞)				
别称	12z; 12-Z; Z-12; Z12				
细胞货号	SZJNK-00302				
细胞背景	12Z 细胞系是一种源自 37 岁女性患者子宫内膜组织的永生化人子宫内膜异位症细胞系。在患者腹腔镜手术中提取了子宫内膜样组织,随后通过 SV40 病毒转染获得了永生化特性,能够在体外条件下无限增殖。它广泛用于与子宫内膜异位症相关的基因功能研究、疾病标志物的鉴定以及潜在治疗靶点的探索,具有重要的科研价值。				
细胞形态	上皮样细胞				
供体来源	女性; 37 岁				
细胞类型	转化细胞系				
培养条件	37℃; 5% CO <sub>2</sub> ; 饱和湿度				
培养体系	专用培养基(货号: XXX) 90% DMEM+10% FBS+1% P/S				
倍增时间	约 31 hours				
冻存条件	专用冻存液(货号: XXX) 冻存液: 55% 基础培养基 + 40% FBS + 5% DMSO; 液氮				
基因表达数据库	GEO:GSM8035106 GSM8035107 GSM8035108 GSM5725686 GSM5725687 GSM5725688 GSM5725674 GSM5725675 GSM5725676 GSM3721976 GSM3721977 GSM3721978				
细胞活力	台盼蓝染色				
无菌检验	阴性();阳性()				
支原体检验	阴性();阳性()				



# 二、STR 鉴定

### 1. 材料处理和检验方法

取适量的 12Z 细胞,用 Axygen 的基因组抽提试剂盒提取 DNA,采用 VeriFiler™ Plus PCR Reagents 扩增试剂盒扩增,在 ABI 3500XL 型遗传分析仪上对 STR 位点和性别基因 Amelogenin 进行检测。

### 2. 检验结果

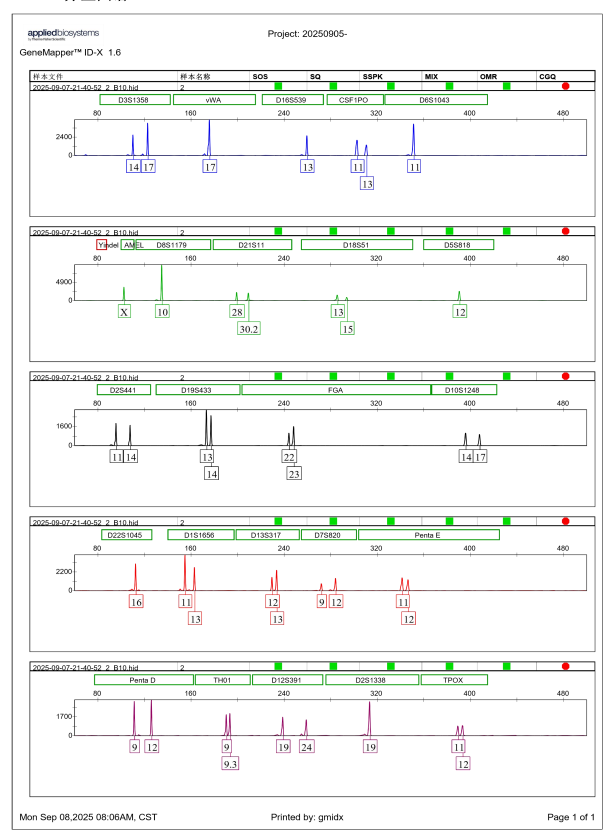
多等位基因	细胞库	匹配细胞系	相似度	匹配说明
无	Cellosaurus	12Z	96%	高度匹配

### STR 位点信息:

	送检细胞 STR 信息		细胞库细胞 STR 信息	
Loci	样品编号: 2		细胞库细胞名: 12Z	
	Allele1	Allele2	Allele1	Allele2
D5S818	12	12	10	11
D13S317	12	13	12	12
D7S820	9	12	10	10
D16S539	13	13	11	12
vWA	17	17	14	17
TH01	9	9.3	6	9.3
TPOX	11	12	8	11
CSF1PO	11	13	13	13
AMEL	X	X	X	X
D3S1358	14	17	16	17
D21S11	28	30.2	30	31.2
D18S51	13	15	13	17
PENTA E	11	12	5	12
PENTA D	9	12	10	11
D8S1179	10	10	12	13
FGA	22	23	20	23
D19S433	13	14	14	15
D2S1338	19	19	18	18



# STR 分型图谱:





# 三、处理方式

### 常温细胞处理方法:

- 1、收到常温细胞后,及时拍照并记录有无漏液、瓶身破损现象;
- 2、用 75% 酒精擦拭细胞培养瓶表面,在显微镜下观察细胞状态。先不打开培养瓶盖,将细胞置于细胞培养箱内平衡复温 2-4 小时,稳定细胞状态;
- 3、细胞稳定后,仔细阅读本说明书,了解细胞生长特性、培养体系、冻存条件、传代步骤等相 关信息;
- 4、吸走大部分培养基离心备用, 留 10-12 ml 培养基, 拍照并观察细胞。若细胞密度高于 80%, 可吸走培养基进行传代; 若密度低于 80%, 则留 10-12 ml 继续培养至密度高于 80%后再传代;
- 5、T25 瓶首次传代建议按1:2比例进行,即1个T25 瓶传为2瓶。

#### 冻存细胞处理方法:

- 1、收到细胞后,开箱拍照,将冻存管置于冰上核对细胞信息,同时观察冻存管是否完好、有无解冻情况;
- 2、若收到细胞当天不复苏,需及时将细胞转移至液氮罐(过程需迅速,避免细胞离开低温区域); 若无液氮罐,可短时间保存在 -80℃冰箱,长期保存仍需置于液氮罐;
- 3、提前准备适合该细胞生长的培养基,从冰箱取出后需恢复至室温再使用;
- 4、复苏 1 管至 1 个 T25 瓶或 6 cm 培养皿中。复苏后可取少量细胞计数并检测活力。

### ★ 注意事项:

- 1、若培养瓶或冻存管出现破损、漏液,及时拍照联系销售反馈,按指导处理;仅外包装破损一般不影响使用;
- 2、细胞增殖较快,发货细胞量较多时培养基可能变黄。使用此类培养基时,需及时观察颜色变化,缩短换液周期,每瓶多加 2-3 ml 培养基;
- 3、若无法观察到细胞,建议收集培养基,1200rpm 离心 5 分钟,观察细胞沉淀量,并用少量培养基重悬沉淀,取部分悬液至计数板或载玻片观察;
- 4、本公司提供细胞株技术服务及相应费用,提供完善技术支持和售后服务,收到产品后的处理 方式及售后条款参见《细胞售后条例》。



## 四、细胞复苏

- 1、将水浴锅预热至 37℃, 在无菌离心管中提前加入 4 ml 培养基待用;
- 2、从液氮罐或-80℃冰箱中取出需复苏的细胞,将细胞冻存管迅速没入水浴锅,摇晃冻存管加速溶解,溶解时间约1-2分钟;
- 3、在超净台中将融化的细胞悬液加入装有 4 ml 培养基的离心管,1000 rpm (约 300g 离心力) 离心 5 分钟,弃上清;
- 4、用适量完全培养基重悬细胞,转移至 T25 细胞培养瓶,补充培养基至 5 ml,放入培养箱培养, 第二天观察细胞状态和密度。

## 五、细胞传代

当细胞密度大于80%时即可进行传代培养,步骤如下:

- 1、尽量吸净 T25 瓶中的原培养基;
- 2、加入 3-4 ml 常温不含钙、镁离子的 PBS, 轻轻润洗细胞 1-2 次后吸走 PBS;
- 3、向 T25 瓶中加入 1 ml 含 EDTA 的胰酶,轻轻晃动培养瓶,使胰酶均匀分布于瓶底细胞层;
- 4、将培养瓶放入37℃培养箱消化;
- 5、待细胞变圆并开始脱落时,加入1 ml 完全培养基终止消化;
- 6、轻轻吹打使细胞脱落,转移至无菌的 5 ml 离心管,1000rpm 离心 5 分钟,弃上清;
- 7、加入新的完全培养基轻轻重悬细胞,将细胞转移到新的培养瓶中并摇匀,加入 5 ml 完全培养基培养;

消化时间: 2-5 分钟(不同品牌胰酶消化时间不同,需注意控制)

传代比例: 1:2-1:3 (具体根据细胞生长速度及密度调整)

**换液频次:** 2-3 天



## 六、细胞售后条例

- 1、购买的冻存细胞发2管,先复苏第一管,再视情况复苏第二管;
- 2、复苏第一管出现问题,联系我方分析原因并指导复苏第二管;在技术支持下仍无法存活的,可重发常温细胞;重发冻存细胞需加收干冰费用(需及时拍照反馈);
- 3、冻存细胞发货2支为同一批次,一管复苏成功另一管失败的,不予重发;
- 4、收到冻存细胞复苏后状态良好,但因用户自身操作导致细胞污染、状态不佳、冻存后复苏失败的,不予免费重发;
- 5、细胞运输途中出现冻存管破损、融化等问题,予以重发(需及时拍照反馈);
- 6、因外源试剂导致细胞培养出现问题或污染的,不予重发;
- 7、细胞复苏和培养过程中出现问题,反馈不及时(默认收到细胞后一周内无反馈)且无法提供 复苏后状态图片的,不予免费重发;
- 8、非细胞出厂质量问题,因客户自身操作导致细胞死亡的,自收货日起一个月内可申请低价二次购买折扣(原代细胞除外);
- 9、细胞相关实验受培养基及血清品牌、操作习惯、培养瓶品牌等多种因素影响,因非细胞鉴定问题导致实验数据不理想的,不予退换细胞;
- 10、细胞系与对应专用培养基一起购买的,自收货日起一个月内可享受无条件售后(原代细胞不参与);
- 11、请保留细胞 / 培养基标签上的二维码,需售后或技术支持时可联系相关二维码。



公众号获取更多资讯

公司电话: 13267055948 联系 QQ: 2782468779

电子邮箱:gene\_carer\_sales@163.com

公司官网:https://www.genecarer.com/