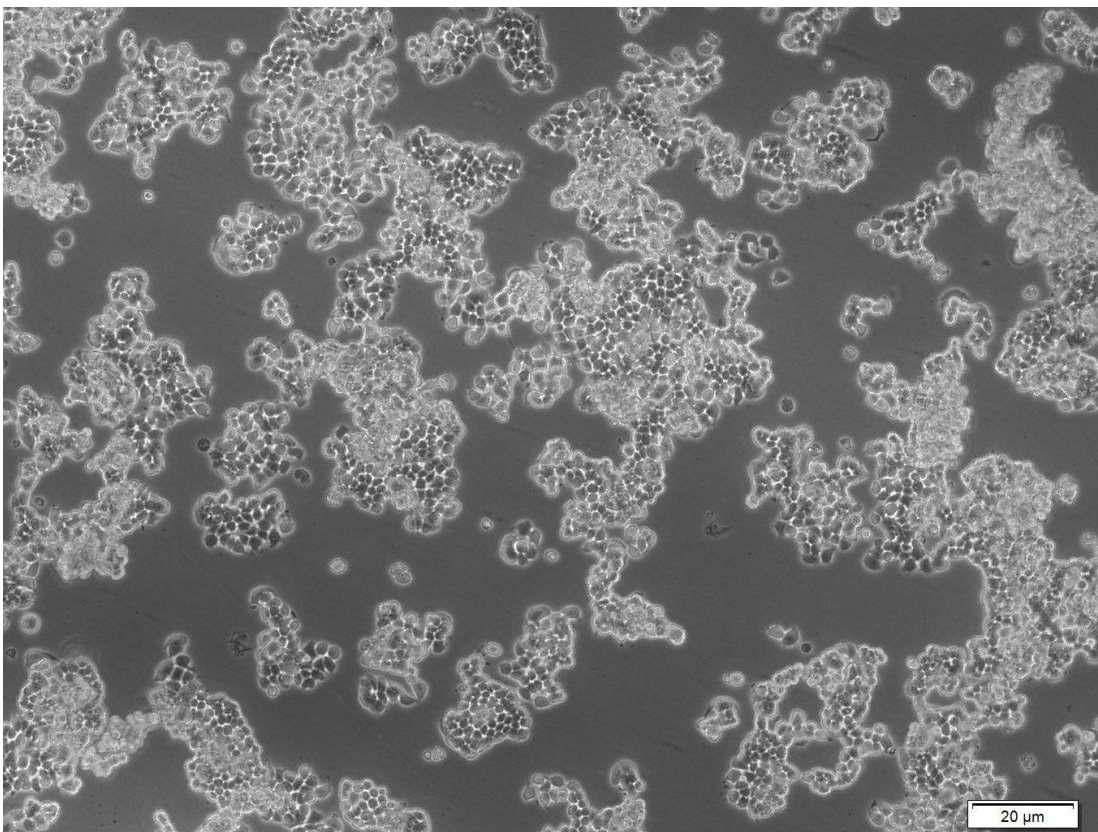


T-47D 细胞说明书 (C01-IR)

基本信息

| | |
|-------------|---|
| 编号 | C01-IR |
| 名称 | T-47D |
| 种属 | 人乳腺管癌细胞 |
| 生长特性 | 贴壁 |
| 形态 | 上皮 |
| 培养基 | RPMI-1640 + 0.2 Units/ml bovine insulin+ 10%FBS |
| 生长条件 | 95%空气+5%二氧化碳 37 摄氏度 |
| 冻存条件 | 90%FBS + 10%DMSO |

细胞图片

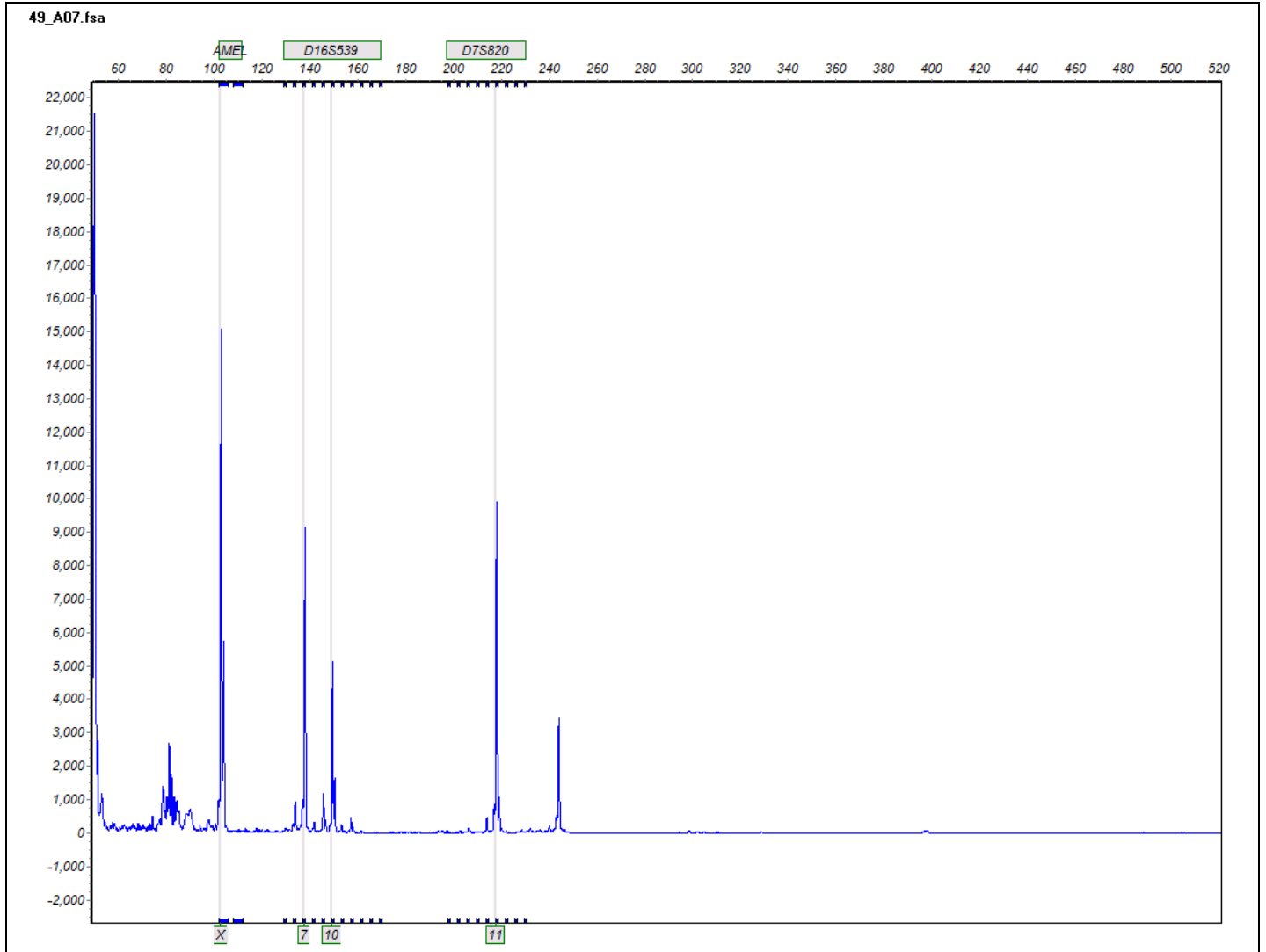


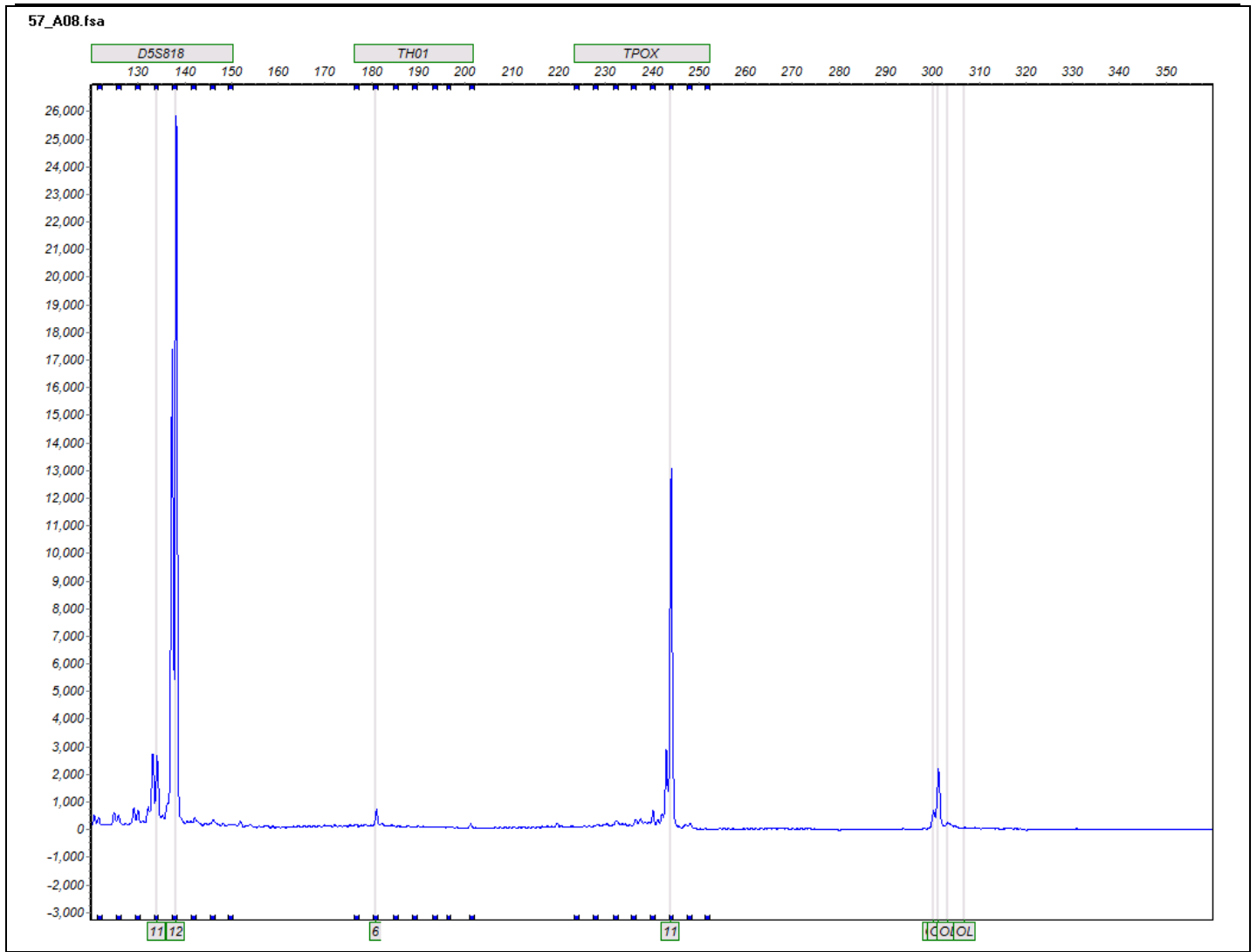
支原体检测结果

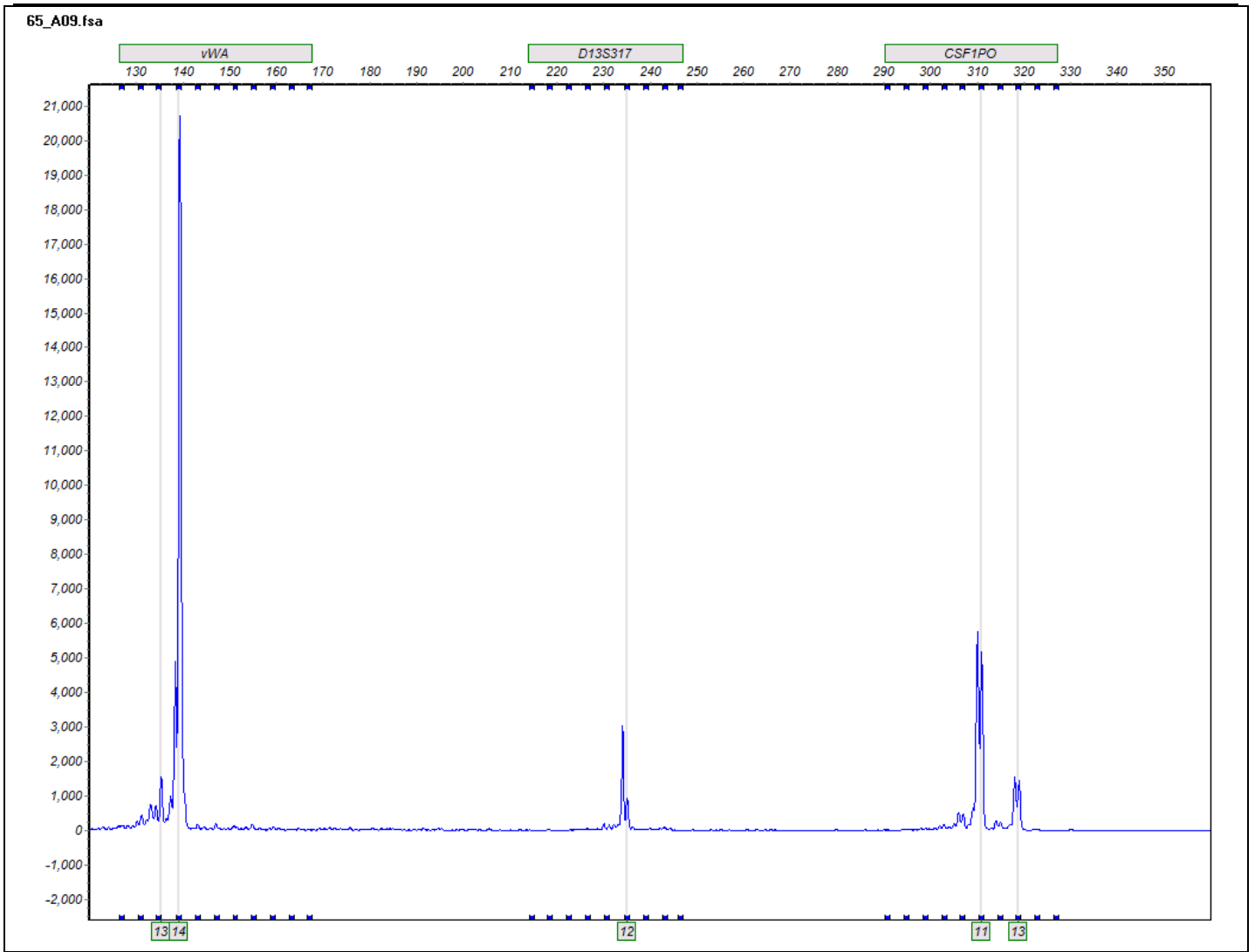
阴性 (Lonza Mycoalert mycoplasma detection kit)

STR 鉴定结果

正确







比对信息（实为 T-47D 细胞）

A graphical presentation is shown at the bottom of this page.

| EV | Cell No. | Cell name | Locus names | | | | | | | | |
|--------------|----------|--------------------------|-------------|---------|--------|---------|--------|--------|------|--------|--------|
| | | | D5S818 | D13S317 | D7S820 | D16S539 | VWA | TH01 | AM | TPOX | CSF1PO |
| | | <i>Query (Your Cell)</i> | 11, 12 | 12, 12 | 11, 11 | 7, 10 | 13, 14 | 6, 6 | x, x | 11, 11 | 11, 13 |
| 0.83 (30/36) | 737 | T47D | 12, 12 | 12, 12 | 11, 11 | 10, 10 | 14, 14 | 6, 6 | X, X | 11, 11 | 11, 13 |
| 0.83 (30/36) | CRL-2865 | T47D-KBluc | 12, 12 | 12, 12 | 11, 11 | 10, 10 | 14, 14 | 6, 6 | X, X | 11, 11 | 11, 13 |
| 0.83 (30/36) | HTB-133 | T-47D | 12, 12 | 12, 12 | 11, 11 | 10, 10 | 14, 14 | 6, 6 | X, X | 11, 11 | 11, 13 |
| 0.67 (24/36) | 721 | NCEB-1 | 9, 11 | 12, 12 | 10, 11 | 9, 10 | 14, 18 | 6, 9.3 | X, X | 11, 11 | 12, 13 |
| 0.67 (24/36) | CRL-3005 | NCEB-1 | 9, 11 | 12, 12 | 10, 11 | 9, 10 | 14, 18 | 6, 9.3 | X, X | 11, 11 | 12, 13 |

附 1：细胞接收后的操作流程与注意事项

1. 您收到细胞时，若干冰已经完全融化，请立即将细胞复苏培养，切勿再次低温冻存；若尚留有干冰，请立即将含有细胞的冻存管放入液氮中保存待用，并按指定条件贮存细胞，切不可将细胞置于高温环境。
2. 请您在接收细胞后的 4 周内及时做复苏培养，以确认细胞活力、状态并保种。逾期恕不受理售后问题，谢谢合作！

附 2：贴壁细胞常规培养传代流程（请严格遵守无菌操作）

1. 吸出原培养瓶中的培养基，PBS 缓冲液润洗细胞两次，加 1~2 ml 含 0.05% EDTA 的胰酶进行消化（37 度细胞培养箱注意把握消化时间，通常控制在 1~2min）。

2. 镜下观察消化情况，在细胞边缘缩小变圆变亮时轻轻拍打瓶身，加 3~5ml 完全培养基终止消化，轻轻吹打细胞悬液，尽量把细胞全部吹落、吹散。
3. 取全部细胞悬液放入离心机离心 1500 转 5min，离心后去上清，完全培养基重悬后转移到新的培养皿/瓶中，添加适当的完全培养基，于培养箱中培养。
4. 注意培养基 PH 值变化情况，定期换液，待细胞密度达到 80-90%以后重复传代操作或者冻存。

附 3：悬浮细胞常规培养传代流程（请严格遵守无菌操作）

1. 悬浮细胞常规传代操作为半量换液，分瓶传代，即取出一半细胞悬液转移到新的培养皿/瓶中，添加适当的完全培养基，于培养箱中培养；也可根据细胞密度分多瓶传代。
2. 注意培养基 PH 值变化情况，定期换液，待细胞密度达到 70-80%时重复传代操作或者冻存。

附 4：半贴壁半悬浮细胞培养注意事项（请严格遵守无菌操作）

1. 若悬浮细胞较多且折光率良好，可离心收集，继续培养。
2. 若有少量细胞悬浮，也可不用收集，传代操作按常规贴壁细胞操作流程处理。
3. 若悬浮细胞较多，离心收集，原瓶中贴壁细胞按照常规贴壁细胞操作流程进行消化、终止消化、吹打，并与之前收集的悬浮细胞混悬，分瓶培养。