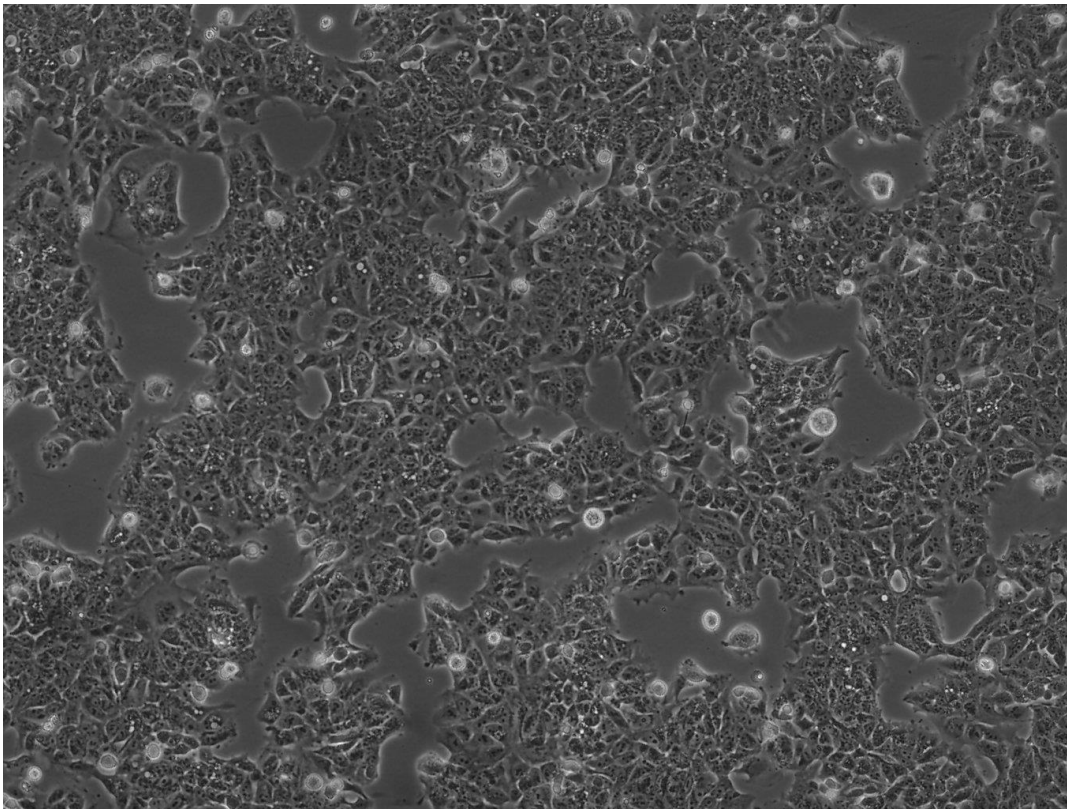


DLD-1 细胞说明书 (C01-JE)

基本信息

编号	C01-JE
名称	DLD-1
种属	人结直肠腺癌上皮细胞
生长特性	贴壁
形态	上皮
培养基	90% RPMI 1640 + 10% h.i. 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



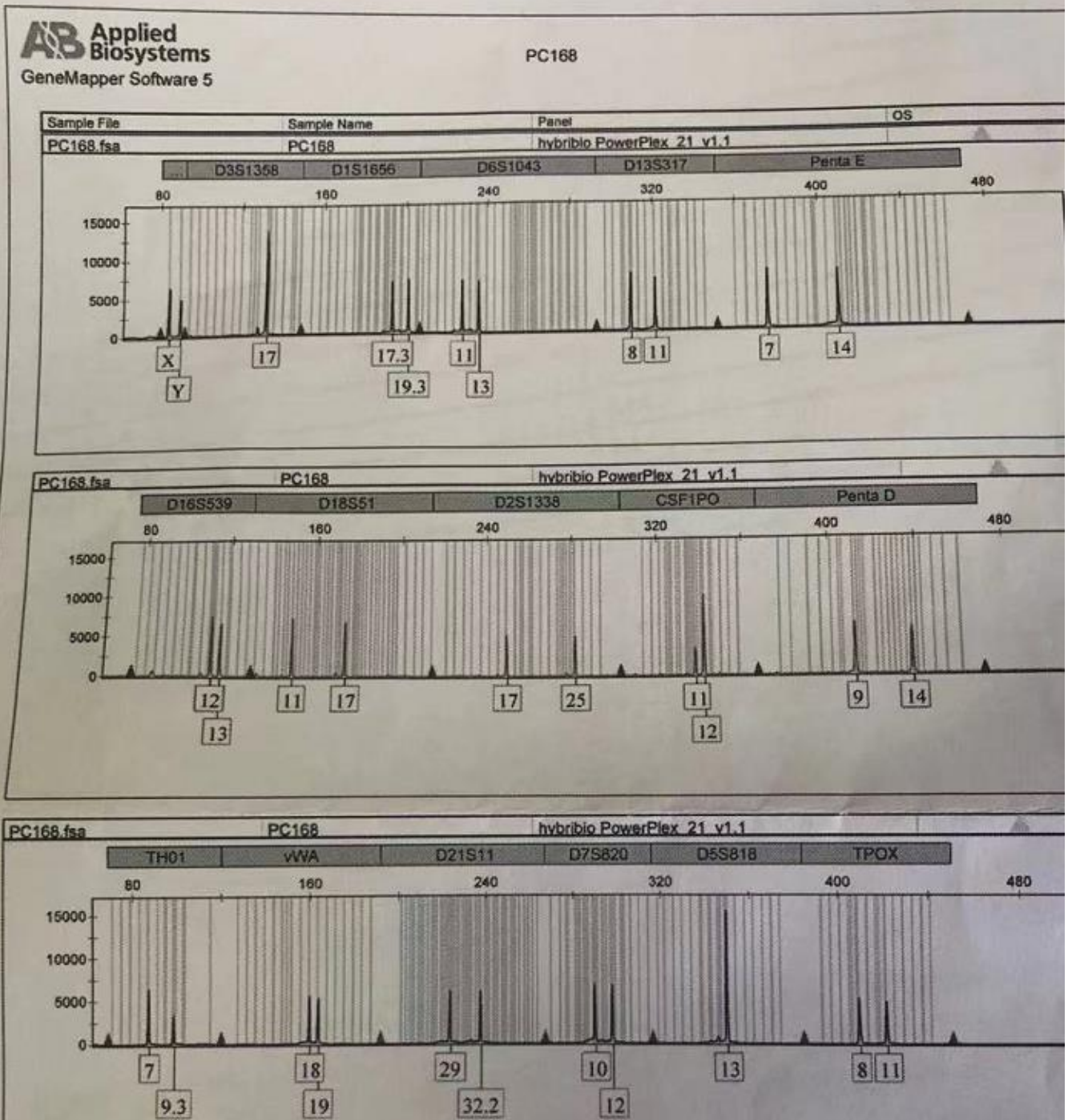
支原体检测结果

阴性 (Lonza Mycoalert mycoplasma detection kit)

STR 鉴定结果

正确

附图 1: DLD-1 细胞 STR 位点和 Amelogenin 位点的基因分型



比对信息（实为 DLD-1 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>	<i>13, 13</i>	<i>8, 11</i>	<i>10, 12</i>	<i>12, 13</i>	<i>18, 19</i>	<i>7, 9, 3</i>	<i>x, y</i>	<i>8, 11</i>	<i>11, 12</i>
1.00(36/36)	278	DLD-1	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	11, 12
1.00(36/36)	CCL-221	DLD-1	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	11, 12
1.00(36/36)	JCRB9094	DLD-1	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	11, 12
0.94(34/36)	357	HCT-15	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	12, 12
0.94(34/36)	CCL-225	HCT-15	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	12, 12
0.94(34/36)	CRL-11663	HRT-18G	13, 13	8, 11	10, 12	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	12, 12
0.92(34/37)	CCL-244	HCT-8 [HRT-18]	13, 13	8, 11	10, 12, 11.3	12, 13	18, 19	7, 9, 3	X, Y	8, 11	12, 12
0.72(26/36)	592	RH-41	10, 13	8, 9	10, 11	12, 13	16, 18	7, 9, 3	X, X	8, 11	11, 12

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。