

NR8383 (大鼠肺泡巨噬细胞)

细胞基本信息

产品货号	AW-CNR441
产品规格	1×10 ⁶ cells
包装规格	T25培养瓶/1ml冻存管
细胞形态	巨噬细胞, 半悬浮生长
来源	肺; 巨噬细胞
培养条件	F12K+15%FBS+ 1%P/S 空气, 95%; 二氧化碳, 5% 37°C
细胞描述	NR8383 (正常大鼠, 1983年)来源于肺灌洗时的正常大鼠肺泡巨噬细胞。细胞在gerbil肺细胞连续培养液存在下培养了大约8-9个月。随后, 不再需要外源生长因子。通过有限稀释法从单个细胞克隆并亚克隆NR8383细胞, 并三次用软琼脂亚克隆。细胞表现出巨噬细胞的特性, 吞噬酵母多糖和铜绿, 非特异性脂酶活性, Fc受体, 氧化降解; 分泌IL-1, TGF-β 和IL-6, 可重复地响应外源生长因子。NR8383细胞响应博莱霉素, 分泌TGF-β 前体。在博莱霉素刺激下, TGF-β mRNA表达也上升。细胞对内毒素敏感。1-10 纳克/毫升的LPS水平抑制增生达50%。即使达到0.001毫克/毫升的水平, LPS抑制还是无毒且在后续过程中可逆的。NR8383细胞株提供了高响应的肺泡巨噬细胞的均一来源, 可以用于体外研究巨噬细胞相关活性。
特殊说明	培养基开封后, 谷氨酰胺会慢慢降解, 细胞长速慢的时候, 可以考虑往培养基中补充1%谷氨酰胺改善细胞状态。

仅供科研使用, 不可用于临床诊断和治疗。

售后服务告知书

1、收到细胞及处理

1) **收到细胞后**, 活细胞首先观察培养瓶是否完好, 培养液是否漏液, 培养基是否浑浊; 冻存细胞是否干冰已挥发完, 冻存管盖是否脱落, 破碎, 若有这类情况, 请务必拍照记录, 并于收货 24h 内与我们联系。

2) 细胞处理:

常温的细胞: 如果是 T-25 培养瓶活细胞, 收到后请用 75%的酒精对培养瓶表面进行消毒处理, 然后转入培养箱中静置 2~3h 后再进行后续处理 (细胞未长满, 就去除原瓶培养基, 加入适量新鲜培养基继续培养; 若已长满, 需进行传代处理 (参考下文))

备注一: 运输用的培养基不宜再次用来培养细胞, 请按照说明书新配置完全培养基来培养细胞。(若您没有来得及准备合适的培养基, 可以取少量 (5~10ml) 原瓶培养基, 补充适量的血清培养, 24h 内更换新鲜完全培养基)

备注二: 个别细胞由于贴壁松散, 运输过程可能会导致脱落; 或者冬天温度低细胞出现收缩漂浮, 属于不可避免因素, 请您先静置观察 2-4h 时, 待细胞稳定后会贴回, 若未贴回的细胞, 请您离心收集悬浮细

胞沉淀再重新加入到新的培养瓶/皿中，正确处理后可以恢复正常生长。

冻存细胞：干冰运输的冻存细胞，收到后请立即安排复苏或者转入液氮存储或者短暂（24h）放置-80度冰箱保存（长时间-80度保存可能会影响细胞活力）。

2、细胞出现问题，可以免费重发的情况有哪些？

- 1) 细胞运输过程中的各种问题，比如培养基漏液，培养瓶破碎等，请于收货当天拍照记录，提供照片，培养3天出现污染，免费重发；
- 2) 细胞污染问题，请于**收货当天**及时拍照记录，提供清晰的照片（培养瓶外观照+显微镜下微生物污染照片），并联系我们，核实后免费重发；
- 3) 细胞活力问题，收到细胞后状态和发货时（参考发货细胞图片）差异大，存活率低，请收货当天拍照记录，根据情况培养1周，状态没有好转的，免费重发
- 4) 干冰冻存发货的细胞，收到后立即复苏或者-80度冰箱保存不超过24h复苏的，复苏后24h，绝大多数细胞未存活，并反馈给我们的，免费重发复苏好的细胞；
- 5) 其他，**1周内**出现问题，并提供收到细胞前3天细胞拍照记录，期间与销售人员进行沟通反馈情况的，由技术人员判断为我方责任的，免费重发；技术人员判断为双方共同承担责任的，由双方进行协商处理或者按照合同价的50%收费重发；
- 6) **1周以后**，细胞出现问题或者污染，可以申请合同价50%再发一瓶。

3、细胞出现问题，不予重发的情况有哪些？

- 1) 收到细胞状态良好，用户操作不当导致细胞污染、状态不佳，细胞冻存后复苏不活，不与免费重发；**1周内**可以申请合同价50%再发一瓶；
- 2) 客户未按照推荐培养基培养，导致细胞状态不好，不重发；
- 3) 细胞状态不好，收到细胞**3天内**，未告知，不与免费重发；
- 4) 非细胞质量问题，用户收货1个月内出现细胞状态不佳或者死亡，可以申请合同价50%再发一瓶。
- 5) 视具体情况而定。

发表[中文论文]请标注：NR8383 (AW-CNR441) 由艾碧维生物科技有限公司提供；
发表[英文论文]请标注：NR8383 (AW-CNR441) were provided by *Abiowell Biotechnology Co., Ltd.*

细胞复苏、传代及冻存流程参考

1、细胞复苏

- 1) 配制完全培养基：基础培养基+胎牛血清+双抗（特殊培养基特殊配置）；
- 2) 细胞复苏：取 5ml 完全培养基于 15ml 离心管中，37°C 水浴锅预热，从液氮管（或者 -80 度冰箱）中快速取出冻存的细胞，放入 37°C 水浴锅中，摇晃使快速化冻（1min 左右），然后将化冻的细胞和预热的培养基，移入超净工作台中，化冻的细胞加入到含预热培养基的 15ml 离心管中，1000rpm 离心 5min；
- 3) 吸弃上清，得到细胞沉淀，用 2ml 完全培养基轻轻重悬细胞，加入到 T25 培养瓶中，做好标记，放入 37°C，5%CO₂ 饱和适度培养箱中培养（培养皿复苏效果更好）；
- 4) 24h 后，观察细胞贴壁情况（未贴壁的即为死细胞--针对贴壁细胞），吸弃旧培养基，加入新鲜的预热（室温或 37°C）的完全培养基，继续培养。

2、细胞传代（悬浮细胞不用胰酶消化的过程，直接进行离心收集细胞沉淀或者半量换液）

- 1) 待细胞生长到 80% -90% 汇合度时，吸弃旧的培养基，加入 1ml 无菌 PBS 润洗一次，以去除残余的培养基及血清（血清含有胰酶的抑制因子），然后加入 1ml 0.25% 胰酶，消化（10s~2min 不等，不同细胞消化时间不同，以细胞收缩变圆为准，第一次消化，建议镜下实时观察消化，以确定您实验室对该细胞消化的最优条件，避免消化过度）；
- 2) 加入 1ml 完全培养基（含 FBS）终止消化，轻轻拍打，使细胞脱落下来成单个细胞悬液，收集细胞于 15ml 无菌离心管中，1000rpm，离心 5min；
- 3) 收集细胞沉淀，完全培养基重悬，一分为二（可根据细胞生长速度调整比例），分别加入到 2 个新的培养瓶中，做好标记，放入培养箱中培养。

3、细胞冻存

- 1) 按照细胞传代方法，在超净工作台内消化收集细胞沉淀，取少量细胞用于计数；
- 2) 用预冷的 1ml 冻存液（90% 完全培养基+10% DMSO）或者无血清细胞冻存液重悬细胞，加入到 1.2ml 冻存管中，密度为 1*10⁶ 个/ml。
- 3) 放入程序冻存盒，-80°C 过夜后，转入液氮长期保存。

种属鉴定结果

(一) 检验基本情况

编号	客户样本编号	匹配种属
NR8383	1	大鼠

(二)

该细胞存在大鼠细胞DNA，该株细胞鉴定结果为大鼠细胞系，本次检测在该细胞系中无小鼠细胞污染，无人源细胞污染，无仓鼠细胞污染。

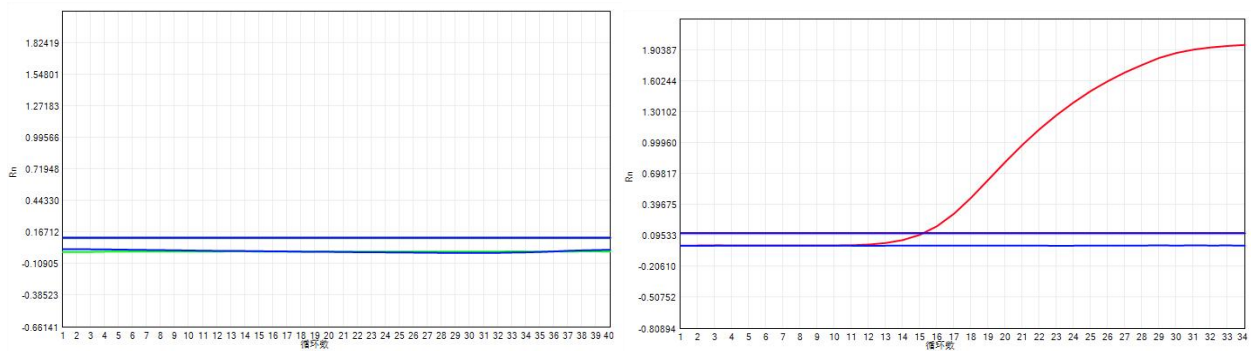
(三) QPCR检测结果

1. 检测结果汇总表

编号	Human-CT	Mouse-CT	CHO-CT	Rat-CT
NR8383	undet	undet	undet	15.19
阳性参考品	27.83	24.63	17.36	19.79
阴性参考品	undet	undet	undet	undet

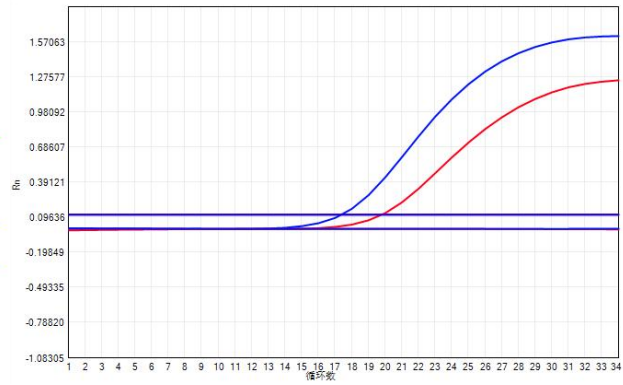
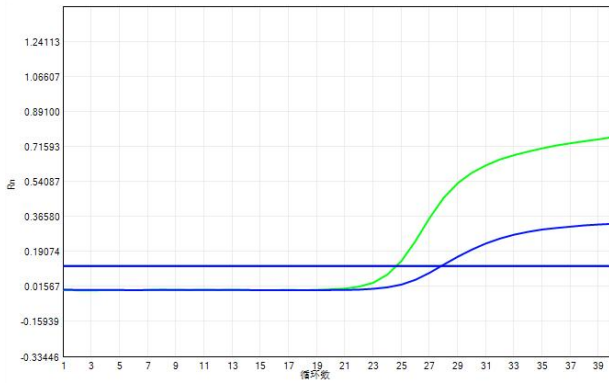
2. 样品和对照扩增曲线

NR8383:



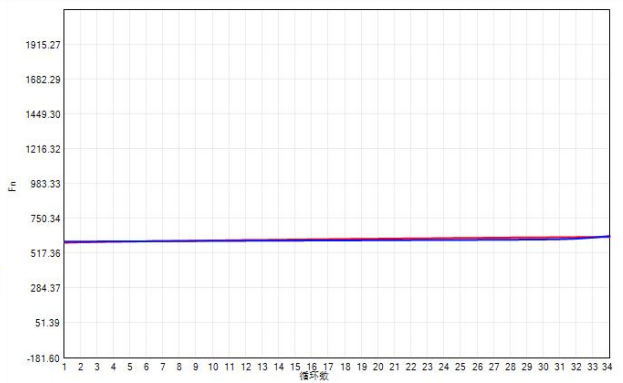
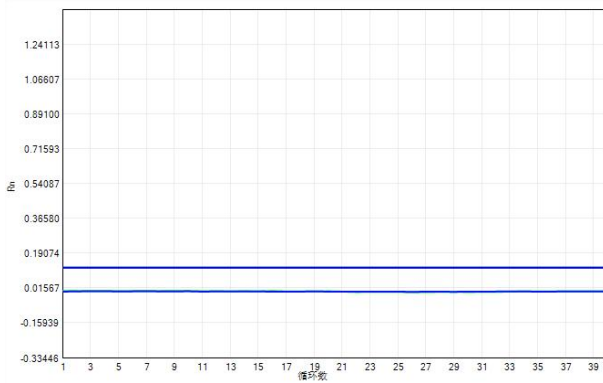
样品qPCR检测结果

注：检测通道1：Mouse (HEX绿), Human (FAM-1 蓝)；检测通道2：CHO(FAM-2蓝), Rat (CY5红)



阳性对照qPCR检测结果

注： 阳性对照通道1： Mouse (HEX绿), Human (FAM-1 蓝); 对照通道2： CHO(FAM-2蓝), Rat (CY5红)



阴性对照qPCR检测结果

注： 阴性对照通道1： Mouse (HEX绿), Human (FAM-1 蓝); 对照通道2： CHO(FAM-2蓝), Rat (CY5红)