

alpha TC1 clone 6细胞说明书

Cat NO.: CL-0985

1. 售前须知：

1. 细胞消化需用细胞解离缓冲液消化2-3分钟；2. 细胞为松散的连接簇群细胞团和悬浮细胞两种细胞形态生长，80%密度即可传代。

2. 基本信息：

中文名称	小鼠胰腺 细胞
细胞简称	alpha TC1 clone 6
细胞别称	alphaTC clone 6; alpha-TC1.6; alphaTC1.6; alpha-TC1-6; alpha TC1-6; alpha TC1.6; aTC1 Clone 6; aTC1-6
细胞形态	上皮细胞，贴壁生长；松散连接的簇群和悬浮的单细胞
生长特性	贴壁细胞
培养方案A(默认)	生长培养基：MEM (ATCC改良)(PM150467)+10% FBS(164210-50)+1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，95%；CO ₂ ，5%；温度：37
冻存条件	55% 基础培养基+40%FBS+5%DMSO 液氮
传代步骤	1. 吸出原培养液； 2. 加入2mL左右PBS，轻轻晃动培养瓶润洗细胞,吸出PBS丢弃； 3. 加入1mL左右0.25%胰蛋白酶溶液（含EDTA），轻轻晃动培养瓶使之浸润所有细胞； 4. 放入培养箱消化，显微镜下看到细胞块中间的细胞明显变圆有间隙时可终止，全程不要拍打培养瓶； 5. 加入3mL含血清的培养基终止消化，吹打细胞使之脱壁并在液体里反复吹打使细胞尽量呈单细胞的悬浮液； 6. 收集细胞悬液离心，1200rpm/min 3分钟，离心完吸出上清丢弃； 7. 加入新鲜培养基，吹打几下混匀细胞即可，按比例接种到新培养瓶，补足培养基，拧松瓶盖或使用透气瓶盖进行培养。
消化时间	2-3 min



传代比例（密度） 1:2-1:3
换液频次 2-3次/周

3. 参考资料(来源文献)：

细胞背景描述	alpha TC1 clone 6是1988年从患有腺瘤的小鼠胰腺中分离出来的细胞系。它是从表达SV40大T抗原癌基因的转基因小鼠在大鼠胰高血糖素前原启动子控制下产生的腺瘤中克隆出来的。alpha TC1 clone 6是一株胰腺Alpha细胞株。它从alpha TC1细胞株克隆而来，而alpha TC1细胞株是从转染了大鼠前高血糖素原启动子控制下的SV40大T抗原抗癌基因的转基因小鼠中产生的腺瘤中得到的。其亲本细胞株是低分化的，既产生高血糖素又产生胰岛素。两个克隆细胞株，alpha TC1 clone 6和alpha TC1 clone 9 分化程度较高并且只产生高血糖素。Alpha TC1 clone 6表现的分化程度最高，表达的高血糖素水平也最高。The alpha TC1 clone 6对研究胰岛的许多生物学特性包括高血糖素的生物合成及细胞分裂素类敏感性都很有用。
倍增时间	4-5 days
组织来源	胰腺
细胞类型	肿瘤细胞
肿瘤类型	胰腺癌细胞
生物安全等级	BSL-1
细胞保藏中心	ATCC; CRL-2934

细胞株培养扩增技术服务申明

本公司受贵单位委托，进行细胞株的技术服务工作，并收取相应细胞株技术服务费用，细胞株技术服务具体项目清单见订购合同。本公司提供完善的技术支持及售后服务，收到产品后处理方式及相应售后条款参见《细胞售后条例》。

收到常温细胞后如何处理？
(细胞培养详细操作步骤请参照《普诺赛细胞培养操作指南》)

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. 用75%酒精擦拭细胞培养瓶表面，显微镜下观察细胞状态。先不要打开培养瓶盖，将细胞置于细胞培养箱内静置培养2-4小时，以便稳定细胞状态。
3. 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如贴壁特性（贴壁/悬浮）、细胞形态、所用基础培养基、血清比例、所需细胞因子、传代比例、换液频率等。
4. 静置完成后，取出细胞培养瓶，镜检、拍照，记录细胞状态（所拍照片将作为后续服务依据）；建议细胞传代培养后，定期拍照、记录细胞生长状态。
5. 若观察到异常或者对细胞有疑问，请及时跟代理商或我们联系；对于细胞培养操作及培养注意事项有疑问的，可跟我们的技术支持交流。

发表[中文论文]请标注：alpha TC1 clone 6 (CL-0985)由武汉普诺赛生命科技有限公司提供；

发表[英文论文]请标注：alpha TC1 clone 6 (CL-0985) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

