

UMNSAH/DF-1细胞说明书

Cat NO.: CL-0279

1. 售前须知：

1. 该细胞培养难度较高，温度波动会导致细胞空泡增多；2. 该细胞为38-40℃培养，最佳培养温度为39℃，37℃培养会影响细胞状态，建议提前准备专用培养箱；3. 受温度波动影响，收货常见细胞空泡较多，稳定培养后可恢复。

2. 基本信息：

| | |
|-----------|---|
| 中文名称 | 鸡胚成纤维细胞 |
| 细胞简称 | UMNSAH/DF-1 |
| 细胞别称 | UMNSAH-DF-1; UMNSAH-DF 1; UMNSAH-DF1; UMNSAH/DF#1; DF-1; DF1; Douglas Foster-1 |
| 细胞形态 | 成纤维细胞样 |
| 生长特性 | 贴壁细胞 |
| 培养方案A(默认) | 生长培养基：DMEM(PM150210) + 10% FBS(164210-50) + 1% P/S(PB180120) 培养条件：气相：空气，95%；C O ₂ ，5%；温度：39℃（Max.40℃，Min.38℃） |
| 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颗细胞的悬浮液； 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 | 1-2min |
| 传代比例（密度） | 1:3-1:8 |
| 换液频次 | 2-3次/周 |

3. 参考资料(来源文献)：

细胞背景描述 UMNSAH/DF-1细胞是起源于10日龄的ELL-0鸡蛋的鸡细胞株，自发永生化。分离原代鸡胚成纤维细胞并在培养液中培养，传代直到衰老；在衰老过程中离心以保持细胞培养在30%到60%满；不衰老的克隆进行鉴定并传代不少于30次。在软琼脂上没有观察到克隆增殖，说明UMNSAH/DF-1细胞是永生化而没有转化。UMNSAH/DF-1细胞可作为病毒增殖、重组蛋白表达和重组病毒生产的基质。

倍增时间 ~22-36 hours

年龄（性别） 10日龄

组织来源 胚胎，自发永生化

细胞类型 自发永生化细胞

生物安全等级 BSL-1

致瘤性 No, in immunosuppressed mice.No, in semisolid medium.

细胞保藏中心 ATCC; CRL-12203

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。



- 于细胞培养箱内静置培养2-4小时，以便稳定细胞状态。
2. 用细针将细胞说明细胞培养瓶表面相关信息下，观察细胞状态。贴壁不要打开培养瓶盖，将细胞置基础培养基、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：UMNSAH/DF- 1 (CL-0279)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：UMNSAH/DF- 1 (CL-0279) were kindly provided by Wuhan Pricella Biotechnology Co.,Ltd.

