



狗肾细胞(MDCK(NBL-

细胞介绍

1958年九月 S.H. Madin and N.B. Darby 从一只外观正常的成年雌性英国小猎犬的肾分离等到 MDCK 细胞株。角蛋白免疫过氧化物酶染色呈阳性。MDCK 被用于研究 O - 糖蛋白前体的处理及其蛋白水解产物。

细胞特性

- 1) 来源: 狗肾
- 2) 形态: 上皮细胞样, 贴壁生长
- 3) 含量: >1x10⁶ 个/mL
- 4) 污染: 支原体、细菌、酵母和真菌检测为阴性
- 5) 规格: T25 瓶或者 1mL 冻存管包装

细胞接受后的处理:

1. 收到细胞后, 请检查是否漏液, 如果漏液, 请拍照片发给我们。
2. 请先在显微镜下确认细胞生长状态, 去掉封口膜并将 T25 瓶置于 37° C 培养约 2-3h〇
3. 弃去 T25 瓶中的培养基, 添加 6ml 本公司附带的完全培养基。
4. 如果细胞长满(90%以上)请及时进行细胞传代, 传代培养用 6ml 本公司附带的完全培养基。
5. 接到细胞次日, 请检查细胞是否污染, 若发现污染或疑似污染, 请及时与我们取得联系。

细胞用途: 仅供科研使用。

本公司的细胞培养操作规程, 供参考 1) 培养基及培养冻存条件准备:

1. 准备 MEM a 培养基(MEM a, GIBCO, 货号 12561-056), 90%;优质胎牛血清, 10%。
2. 培养条件: 气相: 空气, 95%;二氧化碳, 5%。温度: 37° C, 培养箱湿度为 70%-80%。
3. 冻存液: 90%血清, 10%DMSO, 现用现配。液氮储存。

2) 细胞处理:

复苏细胞: 将含有 1mL 细胞悬液的冻存管迅速放入 37° C 水浴中(水面要低于冻存管盖部)摇晃解冻, 移入事先准备好的含有 4mL 培养基的 15ml 离心管中混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 4 分钟, 弃去上清液, 加入 1mL 培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液移入含有 5ml 培养基的培养瓶中培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。

细胞传代: 如果细胞密度达 80%-90%, 即可进行传代培养。

对于贴壁细胞, 传代可参考以下方法:

弃去培养上清, 用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次。加入 2mL 消化液(0.25%Trypsin-0.53mMEDTA)于培养瓶中, 置于 37° C 培养箱中消化 1-2 分钟, 然后在显微镜下观察细胞消化情况, 若细胞大部分变圆并脱落, 迅速拿回操作台, 轻敲几下培养瓶后加入 3ml 此细胞的培养基终止消化。轻轻吹打后吸出, 移入 15ml 离心管中, 在 1000RPM 条件下离心 4 分钟, 弃去上清液, 加入 1mL 培养液后吹匀。移入到事先准备好



的含有 5ml 培养基的 T-25 培养瓶中或含有 14ml 培养基的 T-75 培养瓶中培养。

细胞冻存: 待细胞生长状态良好时，可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时，先要消化处理并进行细胞计数。消化方法按照细胞传代方法的 1-3 步骤进行，最后的重悬液使用血清。悬浮细胞直接计数后离心，用血清重悬浮，加 DMSO 至最终浓度为 10%。加入 DMSO 后迅速混匀，按每 1ml 的数量分配到冻存管中。本公司按每个冻存管细胞数目大于 1X10⁶ 个细胞冻存。

注意事项:

收到细胞后，若发现干冰已挥发干净、冻存管瓶盖脱落、破损及细胞有污染，请立即与我们联系。所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并请注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。