

小鼠中脑多巴胺能神经元细胞MN9D

Cat No.:JY5475



Description

种属	小鼠
别称	MN9D
组织来源	小鼠脑组织
传代比例/细胞消化	1:2传代，消化1-2分钟
完全培养基配置	RPMI160培养基；10%胎牛血清；1%双抗
简介	通过融合来自14天龄C57BL/6J小鼠胚胎的嘴侧中脑神经元和N18TG2神经母细胞瘤细胞(一种A/Jax背景的交感神经系统癌症)产生了杂交的MN9D永生化多巴胺能神经元细胞系。 MN9D细胞产生多巴胺(DA)并表达酪氨酸羟化酶(TH)以及芳香族氨基酸脱羧酶(AADC)。 MN9D细胞容易彼此聚集或与其他胚胎脑细胞聚集，并且可以使用磷酸钙沉淀或脂质体转染未分化或分化的MN9D细胞被广泛用于模拟多巴胺能神经元，并测试与帕金森病中DA神经元缺失相关的机制和潜在疗法。先用丁酸或胶质细胞源性神经营养因子(GDNF)再用丁酸分化，MN9D细胞仅部分再现了中脑DA神经元的电生理特性。由于能够表达酪氨酸羟化酶，并且能够合成、释放及吸收，因而被广泛应用于多巴胺能神经细胞损伤模型的研究。
形态	上皮细胞样
生长特征	贴壁生长
倍增时间	每周 2 至 3 次
培养条件	气相：空气，95%；二氧化碳，5%。 温度：37摄氏度，培养箱湿度为70%-80%。
冻存条件	冻存液：90%FBS, DMSO 10%， 或使用非程序冻存液：官网货号JY-H040
产品使用	仅限于科学研究，不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。

细胞接收处理流程：

- 1：观察有无破损漏液情况，如有请拍照及时联系客服。
- 2：酒精消毒培养瓶表面后显微镜下观察细胞状态，观察拍照后不用打开培养瓶盖 放入培养箱静止2-3小时稳定 细胞状态。
- 3：请按照细胞操作指南进行第一次传代冻存处理。
- 4：产品随货会附带细胞说明书、细胞培养操作指南、细胞鉴定、支原体检测报告。
- 5：若产品有异常或其他疑问，可随时联系客服；转至技术支持。

常温细胞收货当天处理方式 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. 镜下观察有无微生物污染现象，拍照记录不同倍数镜下细胞状态和有无染菌现象， 方便后续 售后处理。 3. 消毒后，更换赠送的完全培养液放置培养箱静止2-3小时。如细胞有多数悬浮细胞需要离心收集 重新接种至培养瓶。 4. 观察细胞密度若超过 80%则可正常传代处理(有的原代细胞不可传代，请根据实际情况决定)， 首次传代推荐比例 1: 2 到 1: 3 (按实际收货细胞密度决定，若不确定 可联系技术支持)；若细 胞密度不到 80%则可继续培养，注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖；悬浮细胞注意离心所有培养基以收 集细胞。 5. 由于气温，运输等影响造成贴壁细胞漂浮的，请将细胞离心收集后在离心管中消化后进行传代 （参考附件），或及时联系技术支持进行指导传代。 贴壁细胞传代：1. 从培养容器中吸出用过的细胞培养基并丢弃； 2. 从与贴壁细胞层相对的容器一侧轻轻加入冲洗液以避免搅动细胞层，前后摇晃容器数次 3. 从培养容器中吸出冲洗液并丢弃，向培养瓶中加入预热的胰酶；胰酶量应足以覆盖细胞层 (T25为1ml)； 4. 将培养容器在室温下孵育约 2分钟 (请注意实际孵育时间根据所用细胞系不同而有所差异)； 5. 在显微镜下观察细胞解离情况；如果解离程度未达 90%，可将孵育时间延长几分钟，每 30 秒 钟检查一次解离情况； 6. 细胞解离程度大于等于 90%时，倾斜培养容器，使细胞上液体尽快流尽；加入所用解离剂两倍 体积的预热完全生长培养基；吹打细胞层表面数次，使培养基分散； 7. 将细胞转移到15mL 无菌离心管中，以 200×g 的离心力离心 3-5 分钟 (请注意离心速度和时间依细胞种类不同而有所差异)； 8. 用最少体积的预热完全生长培养基重新悬浮细胞沉淀，将细胞悬液按照推荐比例稀释，并将适 量体积的细胞悬液转移到新的细胞培养容器中，把细胞放回培养箱 (注：如果使用培养瓶，将其放 入培养箱前应将瓶盖旋松，以便进行充分的气体交换，除非您使用的是通气式培养瓶和透气性瓶 盖)。 悬浮细胞传代：1. 将 T25 培养瓶中的悬液收集至离心管中 1000rpm 离心 5min，收集上清，加 1- 2ml 完全培养基重悬，按 1:2 比例进行比例传代分到新T25瓶中，补充5-8ml/瓶新的完全培养基 ， 最后放入细胞培养箱中培养