



SH-SY5Y [SHSY-5Y]细胞说明书

产品编号	PE101003
售前须知	1、该细胞容易聚团，传代第二天轻微聚团甚至漂浮为正常现象，无需换液继续培养2~3天后细胞可正常贴壁； 2、细胞聚团严重影响细胞生长后，可用胰酶消化细胞使之重新分散，传代后少动少换液，聚团会有改善。
中文名称	人神经母细胞瘤细胞。
细胞简称	SH-SY5Y [SHSY-5Y]
细胞别称	SHSY5Y; SHSY-5Y; SH-Sy5y; SK-SH-SY5Y; SY5Y
细胞形态	上皮细胞样
生长特性	贴壁细胞，极少量悬浮
完全培养基	43.5%MEM (含NEAA) +43.5%F12 +10%FBS+1%双抗+1%Sodium Pyruvate+1%L-alanyl-L-glutamine
培养环境	空气，95%； CO ₂ ，5%37℃
冻存条件	90%FBS+10%DMSO 液氮
传代步骤	<ol style="list-style-type: none"> 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	5分钟左右
传代比例（密度）	1:3-1:4
换液频次	2~3次/周



<p>收货注意事项</p>	<ol style="list-style-type: none"> 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。
<p>细胞背景描述</p>	<p>SH-SY5Y细胞是于1970年建自骨瘤转移灶的神经母细胞瘤SK-N-SH细胞系经3次克隆后的亚系(SK-N-SH→SH-SY→SH-SY5→SH-SY5Y)。SH-SY5Y细胞显示中等水平的多巴胺-β-羟酶活性，SH-SY5Y细胞的饱和密度大于$1 \times 10^6/cm^2$。</p>
<p>倍增时间</p>	<p>~48-72 hours</p>
<p>供体年龄</p>	<p>女；4岁</p>
<p>组织来源</p>	<p>脑神经母细胞瘤，转移部位骨髓</p>
<p>细胞类型</p>	<p>肿瘤细胞</p>
<p>生物安全等级</p>	<p>1</p>
<p>细胞保藏中心</p>	<p>ATCC; CRL-2266 DSMZ; ACC-209 ECACC; 94030304</p>
<p>细胞株培养扩增技术服务申明</p>	<p>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》。</p>