



MOC-1 细胞说明书

一、产品信息：

1. 平台编号：bio-118173
2. 细胞名称：MOC-1（小鼠破骨细胞）
3. 物种：小鼠
4. 组织：实验动物的正常关节组织
5. 细胞形态：贴壁生长，圆形，不规则细胞

二、培养方式：

1. 培养基：MOC-1 专用培养基【DMEM(HYCLONE SH30022.01)+10%FBS+1%三抗】
2. 培养环境：37℃、5%CO₂
3. 传代培养：当细胞密度达到 80%以上时，可以进行传代，传代比例 1:2~1:4，1~2 天传代一次。
 - (1) 用巴氏滴管吸出细胞培养瓶内的培养基；
 - (2) 加入 1ml 的 PBS，轻轻晃动润洗细胞，然后将 PBS 吸出；
 - (3) 加入 1ml 的胰酶，轻轻晃动浸润细胞，然后放在培养箱内消化 1~2 分钟（难消化的细胞可以适当延长消化时间）；
 - (4) 在显微镜下观察，发现细胞变圆，轻轻晃动细胞便开始脱落，这时可以终止消化；
 - (5) 加入 4ml 含血清的完全培养基，用移液器吹打细胞，使细胞脱落并形成单细胞悬液；
 - (6) 将细胞悬液转移到 15ml 的离心管，1000rpm 离心 5min；
 - (7) 离心完成后吸出上清丢弃，再用移液管取 10ml 完全培养基将细胞重悬，轻轻吹打混匀；
 - (8) 将细胞悬液分装到两个新的 T25 细胞培养瓶中，放在 37℃的 CO₂ 培养箱中进行培养。
4. 细胞冻存：使用本公司无血清冻存液可直接将细胞冻存在-80℃（无需使用程序降温盒），细胞在-80℃可保存 3 年，长期保存建议使用液氮罐。
5. 冷冻复苏细胞：将含有 1mL 细胞悬液的冻存管在 37℃水浴中迅速摇晃解冻，加入 5mL 培养基混合均匀。在 1000RPM 条件下离心 5 分钟，弃去上清液，补加 4-6mL 完全培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜（或将细胞悬液加入 6cm 皿中），培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。



三、质量检测：

1. 细菌检测：阴性
2. 支原体检测：阴性

四、售后服务：

1. 收到细胞后请及时查看瓶身有无破损，是否漏液等现象；
2. 用 75% 的酒精喷洒培养瓶之后，放在培养箱中静置 2-4 小时以稳定细胞状态，然后用显微镜观察细胞状态并拍照记录，40 倍和 100 倍照片各一张（细胞在运输过程中存在少量的漂浮或者死亡属于正常现象）；
3. 原瓶中的培养基在细胞传代之后不建议继续使用，请配制新的完全培养基或者购买本公司的专用培养基；
4. 建议定期对细胞进行拍照记录；收到细胞后 7 天内，对细胞生长状态有任何问题，可申请售后。
5. **强烈建议**：在第一次细胞传代时，使用附赠或者购买本公司配置的细胞培养瓶将细胞按照 1:2 进行传代，可以对比测试自配的培养基是否可以养好细胞。

如果有以上任何问题，请及时联系本公司。

五、注意事项：

1. 本产品仅限于科研用途，若用于临床诊断、治疗等其它用途，本公司概不负责！
2. 若使用本产品发表科学论文，请标注：**MOC-1 小鼠破骨细胞由北京百欧博伟生物技术有限公司（biobw）提供。**