

OPM2细胞说明书

Cat NO.:GCL-0996

售前须知

1. 细胞刚复苏时有部分死细胞，低速离心可去除。2. 生长速度较慢，传代比例不宜过大。3. 培养过程中，随着细胞密度的增加，培养基的颜色变化明显，记得及时换液。

基本信息

中文名称	人骨髓瘤细胞
细胞简称	OPM2
细胞别称	OPM-2
细胞形态	单个圆形至多边形细胞
生长特性	悬浮细胞
培养方案A（默认）	RPMI-1640[GPM150110]+10% FBS[163210]+1% P/S[GPB180120] 培养条件：空气，95%；CO ₂ ，5%；温度：37℃
冻存条件	90% FBS+10% DMSO 液氮
传代步骤	可通过补充新鲜培养基或者离心换液两种方式维持培养，离心转速 参考1200 rpm（250 g左右），离心3分钟。
传代比例	5×10^5 - 2×10^6 个/mL
换液频率	2-3次/周

参考资料（来源文献）

细胞背景描述	1982年从一名患有白血病期（复发、晚期）多发性骨髓瘤（IgG λ ）的56岁女性的外周血中建立；文献中描述的携带t（4；14）导致IGH-FGFR3（IGH-MMSET）融合基因。
倍增时间	30-36 hours
年龄（性别）	女性;56Y
组织来源	外周血
细胞类型	肿瘤细胞
癌症类型	多发性骨髓瘤
生物安全等级	BSL-1
细胞保藏中心	DSMZ; ACC-50

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。
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项有疑问的，可跟我们技术支持交流。

