

## 小鼠中脑多巴胺能神经元细胞 (MN9D)

### 细胞介绍

N18TG2 与来自 14 日龄 C57BL/6J 小鼠胚胎的喙中脑神经元融合而建立的细胞。是一种永生化的含多巴胺的神经元杂交细胞系。当 MN9D 细胞与视顶（一个不接受多巴胺能神经支配的大脑区域）的原代胚胎细胞共聚时，它们的多巴胺含量，酪氨酸羟化酶免疫反应性和酪氨酸羟化酶 mRNA 显着降低。通过与胚胎丘脑的细胞共聚集产生了多巴胺含量的类似降低，胚胎丘脑是另一个没有多巴胺能神经支配的大脑区域。MN9D 细胞与来自纹状体或皮层的多巴胺感受细胞的共聚集对 MN9D 细胞的多巴胺含量没有明显的刺激作用。视顶细胞产生的 MN9D 多巴胺含量的降低并没有通过添加纹状体细胞来逆转。因此，MN9D 杂交细胞能够对来自大脑区域的细胞的抑制因子做出反应，这些细胞不是多巴胺能神经元的靶标。产生儿茶酚胺的 PC12 细胞没有以类似的方式反应，这表明 MN9D 细胞的反应是其中脑起源的功能。鉴于 MN9D 细胞对不同脑细胞群的选择性反应，这种杂交细胞系应有助于研究中枢神经系统中的细胞 - 细胞相互作用，这些相互作用可能参与神经递质表型的表达和特定神经元连接的建立。

### 细胞特性

- 1) 来源：小鼠 脑
- 2) 形态：上皮细胞样 贴壁生长 少量悬浮
- 3) 含量：>5x10<sup>5</sup> 细胞数
- 4) 规格：T25 瓶或者 1mL 冻存管包装
- 5) 用途：仅供科研使用。

**运输和保存：**干冰运输及复苏好存活细胞：(1) 1mL 冻存管包装干冰运输，收到后-80 度冰箱保存过夜后转入液氮或直接复苏，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。(2) T25 瓶复苏的存活细胞常温发货，收到后按照细胞接收后的处理方法操作。

### 细胞接收后的处理：

- 1) 收到细胞后，75% 酒精消毒瓶壁将 T25 瓶置于室温放置约 1h，若发现培养瓶破损、有液溢出及细胞有污染，请拍照后及时联系我们。
- 2) 请在 4 或 5X 显微镜下确认细胞状态，同时给刚收到的细胞拍照 (10×, 20×) 各 2-3 张以及培养瓶外观照片一张留存，作为售后时收到时细胞状态的依据。
- 3) 贴壁细胞：**细胞在室温放置约 1h，显微镜下观察细胞的生长和贴壁情况，有些贴壁细胞在快递运送过程中会因振动脱落和脱落后成团的情况。**若镜下观察细胞的生长密度若在 60% 以下，可去除培养瓶中灌液培养基（若有未贴壁的细胞需要离心回收，重悬打入到原培养瓶中），加入新配制的完全培养基 6-8mL，放到细胞培养箱中继续培养。若细胞生长密度达 70%-80% 以上，可以对细胞进行传代处理。传代过程中，若因运输振动脱落的细胞需要离心回收。
- 4) **备注：运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞，请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。收到细胞后第一次传代建议 T25 培养瓶 1: 2 传代。**

### 一. 培养基及培养冻存条件准备：

- 1) 准备 MEM 培养基；特级胎牛血清，10%；双抗 1%。

- 2) 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%。
- 4) 冻存液：无血清细胞冻存液。

## 二. 细胞处理：

### 1) 冻存细胞的复苏：

将含有1mL细胞悬液的冻存管在37°C水浴中迅速摇晃解冻，加入到含4-6mL完全培养基的离心管中混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5min，弃去上清液，完全培养基重悬细胞。然后将细胞悬液加入含6-8ml完全培养基的培养瓶（或皿）中37°C培养过夜。第二天显微镜下观察细胞生长情况和细胞密度。

### 2) 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以参考以下方法：

1. 弃去培养上清，用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次。
  2. 加入0.25%（w/v）胰蛋白酶-0.53 mM EDTA于培养瓶中（T25瓶1-2mL, T75瓶2-3mL），置于37°C培养箱中消化1-2分钟（难消化的细胞可以适当延长消化时间），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3-4ml含10%FBS的培养基来终止消化。
  3. 轻轻打匀后吸出，在1000RPM条件下离心3-5min，弃去上清液，补加1-2mL培养液后吹匀。将细胞悬液按1:2的比例分到新T25瓶中，添加6-8ml按照说明书要求配置的新的完全培养基以保持细胞的生长活力，后续传代根据实际情况按1:2~1:5的比例进行。
- 3) 细胞冻存：收到细胞后建议在培养前3代时冻存一批细胞种子以备后续实验使用。下面T25瓶为例：
1. 细胞冻存时按照细胞传代的过程收集消化好的细胞到离心管中，可使用血球计数板计数，来决定细胞的冻存密度。一般细胞的推荐冻存密度为 $1\times10^6\sim1\times10^7$ 个活细胞/ml。
  2. 1000rpm离心3-5min，去掉上清。用无血清细胞冻存液重悬细胞，按每1ml冻存液含 $1\times10^6\sim1\times10^7$ 个活细胞/ml分配到一个冻存管中将细胞分配到冻存管中，标注好名称、代数、日期等信息。
  3. 将要冻存的细胞置于程序降温盒中，-80度冰箱中过夜，之后转入液氮容器中储存。同时记录好冻存管在液氮容器中的位置以便后续查阅和使用。

### 注意事项：

1. 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。
2. 建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意：冻存管浸没在液氮中会泄漏，并会慢慢充满液氮。解冻时，液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子，从而产生飞扬的碎屑造成人员伤