

人真皮微血管内皮细胞永生化

Cat No.:JY-T1001



人
正常包皮组织
1:2传代
基础培养基500ml; 生长添加剂5ml; 胎牛血清25ml; 双抗5ml
皮肤指身体表面包在肌肉外面的组织 ,是人体最大的器官 ,主要承担着保护身体、排汗、感觉冷热和压力等功能。皮肤由表皮、真皮和皮下组织构成 ,微血管内皮细胞受损已被视为创伤、感染、休克、肿瘤、血管疾病等多种疾病和综合症发生发展的病理基础。一旦微血管内皮细胞受损 ,必然影响甚至破坏微血管内皮细胞正常的生物学功能 ,引起多种疾病的发生。微血管内皮细胞间连接与血管通透性有着非常密切的关系。微血管内皮细胞合成与分泌前列环素、一氧化氮、内皮源性超极化因子和内皮素等物质 ,来维持血管的正常状态。
多角形细胞样
贴壁生长
CD31免疫荧光染色为阳性免疫荧光鉴定,细胞纯度可达90%以上,不含有HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵 母和真菌等。
毎周2至3次
2-3天换液一次
气相: 空气 ,95% ; 二氧化碳 ,5%。 温度: 37摄氏度 ,培养箱湿度为70%-80%。
冻存液: 90%FBS , DMSO 10%, 或使用非程序冻存液: 官网货号JY-H040
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止培养瓶。
- 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: 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。