

大鼠脐动脉内皮细胞

Cat NO.: CP-R275

一、产品简介

1. 产品名称:大鼠脐动脉内皮细胞

2. 组织来源:脐带组织

3. 细胞简介:

大鼠脐动脉内皮细胞分离自脐带组织;它是脐动脉的重要结构组成细胞之一,在机体 的正常生理过程中发挥着重要作用。脐带是哺乳类的连接胎儿和胎盘的管状结构,脐带中 通过尿膜的血管即脐动脉和脐静脉,卵黄囊的血管即脐肠系膜动脉及脐肠系膜静脉。在子 宫中,子宫动脉在胎盘的母体部分出的毛细血管,与胎盘的子体部胎儿毛细血管靠近,在 此处母体和胎儿的血液间进行CO2和O2,代谢产物即代谢废物和营养物质的交换。脐动脉 将胎儿产生的废物运送至胎盘,脐静脉将O2和营养物质从胎盘运送给胎儿。

4. 方法简介:

普诺赛实验室分离的大鼠脐动脉内皮细胞采用胰蛋白酶-胶原酶联合消化法结 合差速贴壁法、并通过内皮细胞专用培养基培养筛选制备而来,细胞总量约为5×10⁵ cells/瓶。

5. 质量检测:

普诺赛实验室分离的大鼠脐动脉内皮细胞经CD31免疫荧光鉴定,纯度可达90%以上 ,且不含有HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。

6. 培养信息:

包被条件 PLL (0.1mg/ml) 或明胶 (0.1%)

含FBS、生长添加剂、Penicillin、Streptomycin等 CM-R275 每2-3天换液一次 培养基

产品货号 CM-R275

换液频率 每2-3天换液一次

生长特性 贴壁

内皮细胞样 细胞形态 传代特性 可传2-3代

传代比例 1:2

消化液 0.25%胰蛋白酶

气相:空气,95%;CO2,5% 培养条件

大鼠脐动脉内皮细胞体外培养周期有限;建议使用普诺赛配套的专用生长培养基及正 确的操作方法来培养,以此保证该细胞的最佳培养状态。

二、细胞培养状态

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋







发货时发送细胞电子版照片

三、使用方法

大鼠脐动脉内皮细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈内皮细胞样,在普诺赛技术部标准 操作流程下,细胞可传2-3代;建议您收到细胞后尽快进行相关实验。

客户收到细胞后,请按照以下方法进行操作。

1. 取出T25细胞培养瓶,用75%酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入37、5%CO2、饱和湿度 的细胞培养箱中静置3-4h,以稳定细胞状态。

2. 贴壁细胞消化

- 1)吸出T25细胞培养瓶中的培养基,用PBS(37 预热)清洗细胞一次;
- 2)添加0.25%胰蛋白酶消化液0.5mL至培养瓶中,轻微转动培养瓶至消化液覆盖整个培养 瓶底后,37 温浴1min;倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后,再加入5mL完全培养基 终止消化:
- 3)用吸管轻轻吹打混匀、分散细胞,置于37、5%CO2、饱和湿度的细胞培养箱中静置 培养:
- 4)待细胞完全贴壁后,培养观察;之后按换液频率更换新鲜的完全培养基(37 预热)

3. 细胞实验

因原代细胞贴壁特殊性,贴壁的原代细胞在消化后转移至其他实验器皿(如玻璃爬片、培 养板、共聚焦培养皿等)时,需要对实验器皿进行包被,以增强细胞贴壁性,避免细胞因 没贴好影响实验;包被条件常选用鼠尾胶原 (2-5 μ g/cm²),多聚赖氨酸PLL(0.1mg/ml) , 明胶(0.1%) , 依据细胞种类而定。悬浮/半悬浮细胞无需包被。

四、注意事项

- 1. 培养基于4 条件下可保存3个月。
- 2. 在细胞培养过程中,请注意保持无菌操作。
- 3. 消化过程中,胰酶消化时间不宜过长,否则会影响细胞贴壁及其生长状态。
- 4. 建议客户收到细胞后前3天每个倍数各拍几张细胞照片,记录细胞状态,便于和普诺赛技 术部沟通;由于运输的原因,个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,详 尽告知细胞的具体情况,以便我们的技术人员跟踪、回访直至问题得到解决。
- 5. 该细胞只可用于科研。

备注:由于实验所用试剂、操作环境及操作手法的不同,以上方法仅供各实验室参考

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



