

## 大鼠肺动脉成纤维细胞说明书

货号 Cat No.	PRI-RAT-00012
规格 specifications	5 × 10 <sup>5</sup> cells/vial
描述 Description	大鼠肺动脉成纤维细胞分离自肺动脉组织；肺动脉是由右心室肺动脉圆锥发出后至主动脉弓下方，约在第5胸椎高度分为左右肺动脉。它是输送静脉血至肺的一条粗而短的干。自右心室的肺动脉口起始，在主动脉起始部的前方向左上后方斜升，达主动脉弓的下方，约平第4胸椎体下缘高度，分为左、右肺动脉。在分叉处稍左侧，肺动脉与主动脉弓下缘之间，有一条结缔组织纤维索相连，称为动脉韧带，或称动脉导管索；刚分离的细胞在培养6-8小时开始贴壁，8-24小时开始大量贴壁并开始生长，24小时后细胞逐步汇合，细胞呈突起的纺锤形或星形的扁平分布。该细胞在合成和分泌细胞因子、维持血管内外和凝血和纤溶的动态平衡中起重要作用。
分离方法及质量控制 methods and quality control	大鼠肺动脉成纤维细胞采用胰蛋白酶和胶原酶混合消化制备而来，细胞总量约为5×10 <sup>5</sup> cells，细胞经Vimentin免疫荧光鉴定，细胞纯度可达90%以上，且不含有HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。
培养试剂及培养条件 Culture Medium and reagents	<b>细胞专用培养基组分：</b> 500ml基础培养基；胎牛血清；细胞生长因子；青霉素/链霉素溶液。 <b>(备注：每种组分单独包装，使用前需要按比例分装，详细操作详见说明书，现用现配，效果更佳。)</b> <b>推荐专用培养基 大鼠肺动脉成纤维细胞完全培养基 货号：PCM-R-12</b> <b>0.05%消化液货号：CSP048</b> <b>无血清细胞冻存液：CSP077</b> <b>温度：37°C</b> <b>气相：95%空气，5%二氧化碳</b>
培养特性 Culture Properties	贴壁
细胞复苏 Cell Thawing	<b>注意:</b> 1.低温保存的细胞非常脆弱，请将冻存管放入37°C的水浴中解冻，尽快复苏细胞。 2.提前室温预热培养基。 1.在无菌区准备好15ml离心管和T-25培养瓶并分别加入5ml完全培养基； 2.将冻存管放入37°C水浴锅中，握住冻存管不停晃动，直到内容物完全融化。然后立即将冻存管从水浴中取出，擦干并喷洒75%乙醇，移至无菌区； 3.小心地拆卸盖子，不要碰到里面的螺纹，用移液枪轻轻吸出细胞悬液，加入到准备好的15ml离心管中，1000rpm离心5min； 4.弃上清后，轻弹离心管底部分散细胞沉淀，加入适量完全培养基重悬细胞后转入准备好的T25培养瓶（建议加液量：5~7ml）； 5.轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布，如有必要（如使用不透气瓶），松开阀盖，以便气体交换。 6.将培养瓶放入CO <sub>2</sub> 培养箱中培养。

细胞传代 Subculturing	<p>收到细胞后,请对细胞培养瓶外表进行消毒,将细胞置于培养箱中进行1-2小时的缓冲,待细胞恢复基本生长状态后,进行后续细胞实验。</p> <p>在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况:</p> <p>(一) 细胞未长至85%时,用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到生物操作台内,严格无菌操作,打开细胞培养瓶,若培养瓶上无特殊标注,吸去剩余培养液,只留6-8ml培养液继续培养。</p> <p>(二) 细胞已长满(达85-95%)。即可进行传代,具体步骤如下:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1.弃去培养液,用PBS洗涤1-2次;</li><li>2.加入1.0ml胰酶消化液,37°C消化(消化时间根据不同细胞及所用胰酶有所差异),显微镜下观察细胞消化情况,若细胞回缩变圆、透亮、轻拍瓶壁呈流沙样脱落,则迅速拿回操作台,加入至少双倍的完全培养液,终止消化并轻轻吹打细胞1-2次,使其变成单细胞悬液;</li><li>3.将细胞收集于离心管中离心1000rmp/5min,弃上清,轻弹管底,将细胞弹散;</li><li>4.加入新鲜培养基重悬细胞,进行传代;</li><li>5.如果没有特别说明,建议收到细胞后的第一次传代比例为1:2。</li></ol> <p><b>注: 1. 观察细胞密度最好用(4X物镜)低倍镜观察,以便正确的判断细胞密度; 观察细胞形态请用(10X或20X)高倍镜观察;</b></p> <p><b>2. 推荐使用0.05%胰酶/EDTA消化液(推荐货号:CSP048);</b></p> <p><b>3. 瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养;</b></p> <p><b>4.有些细胞贴壁不牢,如发现贴壁细胞有脱落,可离心重悬后接种到新瓶内。</b></p>
细胞冻存 Cell cryopreservation	<ol style="list-style-type: none"><li>1.常规方法收集对数期的贴壁细胞或悬浮细胞于试管中。</li><li>2.根据培养细胞的密度和冻存管的大小确定所需冻存细胞数。</li><li>3.将所需数目的细胞悬浮液置于离心管中,1000rmp,5分钟离心收集培养细胞沉淀,彻底弃去离心管中的上清液。</li><li>4.加入适量的细胞冻存液于离心管中,使细胞浓度约为<math>5\times 10^5\text{--}1\times 10^7/\text{ml}</math>。轻柔地混匀细胞,制成细胞混合液。</li><li>5.将离心管中的细胞混合液分装于已标记的冻存管中,建议每管1ml或1.5ml。</li><li>6.直接将分装好的细胞冻存管放入-80°C超低温冰箱中,可长期冷冻保存。</li><li>7.如果想液氮中长期保存,需先放入-80°C冰箱至少一天时间,方可移至液氮罐中保存。</li><li>8.以上冻存步骤是按照无血清冻存液(货号:CSP077)推荐。</li></ol>
保存 Storage	保存条件:液氮长期存储
供应限制 Product Use	仅限科研,不可用于临床
安全性 Safety	<b>所有肿瘤和病毒转染的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</b>
常见问题及解决方案 Questions and solutions	<ol style="list-style-type: none"><li>1.在收到细胞后先观察培养瓶是否破裂,漏液等,如遇到上述问题请及时拍照并与我们联系。</li><li>2.贴壁细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察,如细胞大部分又贴回瓶底,表明细胞活力正常,剩余少量漂浮的细胞可以去掉,留8-10ml培养液培养观察,细胞生长至汇合度到达85%左右,进行消化传代;如细胞仍不贴壁,将细胞离心收集转到新培养瓶,原培养瓶加部分培养液继续培养,注意观察。如细胞仍不能贴壁,请用台盼蓝染色鉴定细胞活力,并请及时拍照(多倍数多视野),包括染色照片,并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法)</li><li>3.悬浮细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察,将整瓶细胞及培养液分批离心(1000rmp,5min),加入适量培养基,根据离心后的细胞量进行放回培养或分瓶培养。(以上仅为悬浮细胞处理方法)</li><li>4.半悬细胞:培养瓶不开封,显微镜下检查细胞状态,瓶口酒精擦拭后平躺放置在培养箱。1-2小时后观察,将整瓶细胞培养液上层悬浮细胞离心(1000rmp,5min),重悬细胞后加入原培养瓶培养至传代。细胞数量较大,可将贴壁细胞消化下来,与上层悬浮细胞混匀传代。重悬上层悬浮细胞时必须保持下层贴壁细胞的营养条件,防止贴壁细胞缺乏营养。(以上仅为半悬细胞处理方法)</li></ol>

	如遇到细胞培养问题请及时拍照并与我们联系，我们的技术人员会一直跟踪指导。
备注 additional information	<b>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。</b> <b>原代细胞体外培养周期非常有限，请尽快及时安排实验。</b> <b>建议中乔新舟配套的专用细胞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。</b>

中乔新舟