

小鼠脑静脉血管内皮细胞说明书

| | |
|--|--|
| 货号 Cat No. | PRI-MOU-00161 |
| 规格 specifications | 5 × 10 ⁵ cells/vial |
| 描述 Description | 小鼠脑静脉血管内皮细胞分离自脑组织；脑的静脉按照部位不同，可分为大脑静脉，间脑静脉，脑干静脉，小脑静脉。各静脉之间存在广泛联系。大脑静脉分浅深两组。大脑浅静脉组接受大脑皮质和皮质下髓质的静脉血，大脑深静脉组接受室周髓质，基底核，内囊，脉络丛及间脑背面的静脉血，两者在脑内和脑外广泛连接。血管内皮细胞(endothelial cell, EC)是位于心血管管和淋巴管腔内表面的一种单层扁平上皮细胞。EC 极薄，厚度约为 0.1~1 μm，长约 25~50 μm，宽约 10~15 μm，在体内呈梭形，相邻细胞之间借少量粘合质彼此嵌合，细胞长轴与血流方向平行。其超微结构特点是在胞质中含有特殊的颗粒，称 Weibel-palade 小体(内含有与凝血有关的第 VIII 因子相关抗原)；细胞间有紧密连接的缝隙相连。EC 除了能保持血管壁内表面的光滑和通透性外，还有多种生物学功能，维持正常的血液流动性，分泌多种生物活性物质，在调节细胞生长，改变脂质代谢，维持血管壁的完整性，调节血管张力和选择性通透性以及免疫调节方面起到重要作用。EC 功能的异常，与血栓形成、动脉粥样硬化、高血压等心血管疾病及肿瘤扩散，免疫疾病都有密切关系。体外培养中的 EC 形态呈“鹅卵石样”镶嵌排列，细胞长满后呈接触抑制现象。 |
| 分离方法及质量控制 methods and quality control | 小鼠脑静脉血管内皮细胞采用混合酶解法制备而来，细胞总量约为 5 × 10 ⁵ cells，细胞经 Vimentin 免疫荧光鉴定，细胞纯度可达 85% 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 | 细胞专用培养基组分： 500ml 基础培养基；胎牛血清；细胞生长因子；青霉素/链霉素溶液 (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。) 推荐专用培养基 小鼠脑静脉血管内皮细胞完全培养基 货号：PCM-M-161 0.05% 消化液货号：CSP048 无血清细胞冻存液：CSP077 温度：37°C 气相：95%空气，5%二氧化碳 |
| 培养特性 Culture Properties | 贴壁 |
| 细胞复苏 Cell Thawing | 注意: 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 ₂ 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">1.弃去培养液,用PBS洗涤1-2次;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;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;4.加入新鲜培养基重悬细胞,进行传代;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。 <p>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;</p> <p>2. 推荐使用0.05%胰酶/EDTA消化液(推荐货号:CSP048) ;</p> <p>3. 瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养;</p> <p>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。</p> |
| 细胞冻存 Cell cryopreservation | <ol style="list-style-type: none">1.常规方法收集对数期的贴壁细胞或悬浮细胞于试管中。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。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。4.加入适量的细胞冻存液于离心管中,使细胞浓度约为$5 \times 10^5 - 1 \times 10^7 / ml$。轻柔地混匀细胞,制成细胞混合液。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。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。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。8.以上冻存步骤是按照无血清冻存液(货号:CSP077)推荐。 |
| 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 | 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 |
| 常见问题及解决方案 Questions and solutions | <ol style="list-style-type: none">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。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)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)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) |

| | |
|------------------------------|--|
| | 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 | 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。 原代细胞体外培养周期非常有限，请尽快及时安排实验。 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。 |