

## 小鼠脉络膜血管细胞说明书

货号 Cat No.	PRI-MOU-00178
规格 specifications	5 × 10 <sup>5</sup> cells/vial
描述 Description	小鼠脉络膜血管细胞分离自眼组织；脉络膜位于视网膜和巩膜之间，是一层柔软光滑、具有弹性和富有血管的棕色薄膜。它起于前部的锯齿缘，后止于视神经周围；内面借一层十分光滑的玻璃膜与视网膜的色素上皮层相联系，外面借一潜在性间隙与巩膜相接，有脉络膜周层的细微纤维小板伸展而混入巩膜棕黑板中，并有血管和神经由此穿过。脉络膜主要有血管所构成，其厚度常因血管的充盈状态而有很大的变异，根据一般测量，脉络膜的前部较薄，约 0.1 毫米，后部较厚，约 0.22 毫米，而在黄斑部特别厚。脉络膜的主要作用是营养视网膜外层，相当于供给大脑营养的软-蛛网膜；其次能阻断透入巩膜进入眼内的光线，以保证成像清晰。胚胎学上脉络膜来源于中胚叶和神经外胚叶，脉络膜上腔、脉络膜血管层和弹力组织来自中胚叶；色素上皮层及视网膜内九层来自神经外胚叶。组织学上脉络膜分五层：即脉络膜周层、大血管层、中血管层、毛细血管层和玻璃膜。
分离方法及质量控制 methods and quality control	小鼠脉络膜细胞采用酶液消化法制备而来，细胞总量约为 5×10 <sup>5</sup> 个/瓶；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；25ml 胎牛血清；5ml 细胞生长因子；5ml 青霉素/链霉素溶液 <b>(备注：</b> 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> <b>推荐专用培养基货号：</b> PCM-M-178 <b>0.05%消化液货号：</b> CSP048 <b>无血清细胞冻存液：</b> CSP077  <b>温度：</b> 37°C <b>气相：</b> 95%空气， 5%二氧化碳
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	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。 在倒置显微镜下观察整个细胞生长情况：

	<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</math>-<math>1 \times 10^7</math> /ml。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> <p>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。</p>
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>

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。