

成脂诱导培养基(货号: PCM-I-004)

一. 产品描述

本公司自主研发的成脂诱导分化培养基,体外诱导MSCs向成脂分化。该培养基包括促进MSCs向成脂分化的基础培养基,优质质量胎牛血清,所需的培养基添加物以及青链霉素。

二. 组成成分

培养基名称	规格	保存方式	有效期
成脂诱导分化培养基A	100ml	避光,4℃	1个月
成脂诱导分化培养基B	100ml	避光,4℃	1个月

三. 培养器皿表面的明胶包被操作流程

为了避免诱导过程中MSCs出现漂浮现象,建议对成脂诱导使用的培养器皿 表面进行明胶包被。

- 1. 加适量0.1%明胶到培养器皿中,能覆盖整个培养器皿底面的量即可
- 2. 摇匀液体使其覆盖整个培养器皿的底面。
- 3. 将铺有0.1%明胶的培养器皿放置在超净台至少30min。
- 4. 30 min后弃去明胶,待培养器皿晾干后,即可用于接种细胞。

包被明胶的培养器皿在无菌和明胶不蒸干的条件下,可以在4℃保存两周

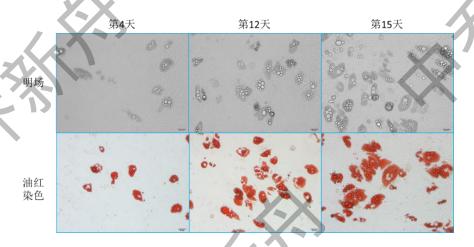


四. 成脂诱导分化操作规程(以24孔板为例):

- 1. 分离原代MSCs后,置于37℃,5%CO2培养箱中培养,每2-3天换液或传代。
- 2. 建议使用低代次的MSCs(<4代,MSCs随着传代后代次的增加,多向潜能也逐渐降低)。细胞均匀分布,融合度达到80%时,用0.25%Trypsin-EDTA消化传代。
- 3. 收集细胞,按照5X104cells/cm2的细胞密度接种在预先用明胶包被的孔板中,
- 4. 每孔培养基600μl, 37℃, 5%CO₂培养。
- 5. 待细胞融合度接近或者达到100%,开始诱导,小心弃去培养基,加入成脂诱导培养基A。成脂诱导培养基要预先37℃预热并沿壁加入。(需将原瓶培养基分装至50ml离心管后,对分装后即将使用的培养基进行预热)
- 6. 诱导48h吸走A液,加入37℃预热的成脂诱导分化培养基B液。
- 7. 再诱导24h后, 吸走B液, 换回A液诱导。
- 8. A液和B液交替作用3-5次后(12-20天),继续用B液维持培养直至细胞内的油 滴足够大。

为避免成脂诱导不成功或者分化效率低,请尽量保证MSCs纯度;不要将培养板长时间置于培养箱外观察或频繁开关培养箱;诱导培养基一定要预热;尽可能地避免晃动培养板;严格按照上述规程操作。

五. 成脂诱导分化示例



免费电话: 400-038-9959



本产品仅用于科研用途,不可用于诊断、治疗、临床、家庭及其他用途。

警告:如果操作不当 , 培养基的某些成分可能会对健康造成危害。处理时应采取适当的预防措施 , 包括穿戴防护服和眼镜。

免费电话 : 400-038-9959 E-mail : sales@zqxzbio.com