

Web:www.zqxzbio.com

H9 Feeder Free 人胚胎干细胞H9无饲养层

使用说明书

细胞名称		1:畑州ルソル内乔房			
Cell name	H9 Feeder Free 人胚胎干细胞H9无饲养层				
货号	ZQ0692				
NO.					
描述	提供 STR 鉴定证书				
Description					
种属	人				
Species					
组织来源	人胚胎内细胞团				
Tissue					
形态	球形克隆				
Morphology					
培养特性	贴壁				
Culture Properties					
安全性	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,				
Safety	并请注意防护				
	培养条件: mTeSR 完全培养基 (<u>stemcell, 货号 85850</u>)				
	成分	规格		存放条件	
培养基 Culture Medium	mTeSRTM1 基础培养基	400 mL		2-8 ℃	
	(#85851)	22 Y 1		Assert Asserts	
	mTeSRTM1 5X 添加物 (#85852)	100 mL		-20 °C	
	所需的其他试剂和材料				
	产品		品牌/货号		
	温和分离液		STEM CELL/07174		
	DPBS(不含钙镁离子)		GIBCO/14190		
	DMEM/F12		GIBCO/11330		
	Y27632		STEM CELL/ 72302		
	BD Matrigel hESC-qualified Matrix		CORNING/354277 (BD 该系列产品已被		
			CORNING 收购)		
	Cryostor CS10		STEM CELL/07930		
	细胞刮				
	另需细胞培养板/瓶/皿, 15ml 离心管和移液管等细胞培养耗材。				
	11-6- FINE 31-8- FINE				
	温度: 37℃				
	气相: 95%空气, 5%二氧化碳				

地址: 上海市长江南路 180 号A 区 402-406 室



Web:www.zqxzbio.com

一. 试剂的制备

1.mTeSR1 的制备

1.1 在室温(15 - 25° C)下或冰箱内(2 - 8° C)过夜解冻 mTeSR™1 5X 添加物(成分编号 #05852)。 如需要,可在无菌条件下将 5X 添加物分装为适量的 工作等份,并在 -20° C 下冻存。冷冻的分量须在 3 个月内用完。解冻后的分量应 在 1 天内制备成完全的 mTeSR™1 培养基。请勿在解冻后再次冷冻。

1.2 在无菌条件下将 100 mL 的 5X 添加物全部解冻后加入到 400 mL 的基础 培养基中,形成总共 500 mL 的容量。充分混匀。完全的 mTeSR™1 培养基 在(2 - 8°C) 下储存时可维持稳定状态最多 2 周,或在-20°C 下冷冻时可维持稳定状态最多 6 个月。在室温 (15 - 25°C) 下或冰箱内(2 - 8°C) 过夜解冻冷冻的培养基,不 要长时间放在 37°C 水浴内加热培养液。 如果在无菌条件下制备,完全的 mTeSR™1 培养基可直接使用,但如需要,也可 使用 0.2 μm 的低蛋白结合过滤器过滤培养基。

2. Matrigel 工作液配制和包被 应分装和冷冻保存 BD Matrigel™ hESC-qualified matrix (BD 产品号#354277)。 有关分装的完整说明和建议,请查阅与 BD Matrigel™ 同时提供的产品说明书。分装 后的小包装可在-70°C 下最多储存 6 个月。 将一份 BD Matrigel™ 加入到 25 mL 的 DMEM/F12 中,这足以包被四个 6 孔培养 板(1 mL/孔)或三个 100 mm 培养皿(8 mL/培养皿)。

使用 STEM CELL 公司 mTeSR1 配套培养体系进行培养

3. 将 25 mL 的稀释培养基(DMEM/F12)分装入离心管放在冰 上。

- 4. 将一份分装后的 BD Matrigel™自-70°C 取出 ,在冰上解冻,直到成为液体, 然后将解冻后的 BD Matrigel™ 加入到冷稀释培养基(在 50 mL 的试管中) 中,充分混匀。如需要,可用冷培养基冲洗 EP 管。
- 5. 立即用稀释后的 BD Matrigel™ 溶液包被组织培养板。对于 6 孔培养板,每 个孔使用 1 mL 稀释后的 BD Matrigel™; 对于 100 mm 培养板,每个培养板 使用 8 mL 稀释后的 BD Matrigel™。旋动培养板,以使 BD Matrigel™ 溶液 均匀地分布在表面上。 要包被其他尺寸的组织培养皿,则按照需要包被的培养皿的表面积决定稀释后的 BD Matrigel™用量。
- 6. 使用前,包被的培养板应放在培养箱(37°C) 下至少 1 个小时。请勿让培养 板脱水。在培养板可供使用之前,请勿移除 BD Matrigel™ 溶液。 如果不立即使用,培养板必须密封,以防止脱水(如利用 Parafilm®)。包被后 的培养板可在 2 8°C 下最多储存 7 天。 如果 BD Matrigel™溶液并未完全覆盖表面,则无法实现最佳的培养; 因此,不建议使用含有溶液已蒸发区域的培养板。
- 7. 轻轻地将培养板向一个角落倾斜,使过剩的 BD Matrigel ™ 溶液汇聚在那 个角落。用一次性移液管或通过抽取移除溶液。确保移液枪头不刮到已包被 的表面。立即加入 mTeSR™1 培养基和细胞。 如果已将培养板在 2 8° C 下储存,则在移除 BD Matrigel™ 溶液之前,将培养板在培养箱(37° C)下放置 30 分钟。
- 8. 配制 Y27632 溶液 Y27632 粉末溶解在 DPBS 中,配成浓度为 10 mM 的储存液, 0. 22 um 滤膜过滤除菌。 分装后冷冻于 $-20 ^{\circ}$ C,6 个月内使用。 Y27632 提高复苏和传

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 $^{\circ}$ 的水浴中解冻,尽快复苏细胞。

1. 提前室温预热培养基。

2. 在开始操作程序之前,将所有准备工作完成好以确保尽快 完成解冻程序。

代后的克隆形成率, 所以只在复苏步骤和传代步骤添加, 换液时不添加。

1.在无菌区准备好已经包被好的T-25 培养瓶从已包被的组织培养板中移除 BD Matrigel™。使用一次性移液管或通过抽 取移除溶液。确保移液枪头不刮到已包被的表面。加入约5-7ml 培养基。



Web:www.zqxzbio.com

2.将冻存管放入 37℃水浴中,握住冻存管晃动,直到内容物完全融化。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,加入到准备好的培养 瓶中。 4.轻轻摇动培养瓶使细胞均匀分布。如有必要,松开阀盖,以便气体交换。 5.将培养瓶放入CO2培养箱中培养。 6.过夜后,观察细胞形态并更换培养基。 备注: 该细胞复苏后必须每天换液 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。 mTeSR™1 中生长的细胞当集落变得较大、中心变得密集和明亮(对比其边缘) 而相邻的 集落开始融合时,这时可进行传代。根据接种的细胞团的大小和密度。如果太早对集落进行 传代或传代太过频繁,则细胞可能吸附不好、产量 将会减少且细 胞可能分化。如果太晚对 集落进行传代,培养物将开始显示分化迹象(特点是细胞类型 出现不同的形态)。 (1) 分装足够的 mTeSR™1 以传代细胞。将分装的 mTeSR™1、温和分离液(产品号 #07174) 和 DMEM/F-12 加热至室温(25°C 左右)。 (2) 使用显微镜观察确定分化的区域。用毡制粗头笔或透镜标志器在培养板底部标 记 这些区域。如果培养物品质优异,分化的区域不会超过培养孔的 20%。 (3) 用移液枪头刮除或抽取,去除分化区域。 (4) 吸出培养基,然后用 DPBS(不含钙镁离子)洗。 (5) 向培养瓶内加入温和分离液(每个 T25 加 3ml),覆盖底面,在室温下静置 1 分钟。 (6) 吸掉温和分离液,然后用 6ml DMEM/F-12 轻轻的洗涤培养皿一次。 传代 (7) 向培养瓶内加适量 mTeSR™1,并用细胞刮(如 Corning 产品号#3010)将细胞集 落 Subculturing 刮离培养瓶底。 (8) 将分离的细胞聚集体转移至一个 15 mL 锥形试管中, 并加入适量 mTeSR™1 冲洗 培养瓶,以收集残留的细胞聚集体。将冲洗液一并收集到 15 mL 离心管内。 轻轻吹打细 胞聚集体 2-3 次,调整培养基的体积,以实现适当的分配。根据最终培养 细胞的液体体 积,加入 ROCK inhibitor Y27632,终浓度为 10uM。 (9) 将细胞聚集体与 mTeSR™1 接种至新的 BD Matrigel™ 包被的培养板上。 一般传代 周期为 5 天左右, 传代比例为 1: 3-1: 6。如果集落过于密集或过于稀疏, 则下一次传 代时相应地调整传代比例。 (10) 快速前后和左右多次移动培养板,以使细胞分散在各个孔的表面。将培养 瓶 37°C 培养箱中。确保新接种的集落均匀地分布在 BD Matrigel™包被的培养 板的整个表 面。细胞团分布不均匀有可能导致 细胞分化。 (11) 每天换液。 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: 2.瓶中运输的培养液不能重复使用,请换新鲜培养液培养; 用显微镜观察需要冻存的培养物,确定已分化的区域。用毡制粗头笔或透镜标志 器在培 养板底部标记这些区域。 如果培养物品质优异,分化的区域不会超过培养孔的 20%。用 移液枪头刮除或抽取, 去除分化区域。 冻存 1. 从培养孔中吸出残留的培养基, 然后用 DPBS (不含钙镁离子) 冲洗。 Cryopreservation 2. 向每个培养瓶内加入温和分离液(每个 T25 加 3ml),覆盖底面,在室温下静置 1 分钟。 3. 吸掉温和分离液, 然后用 6ml DMEM/F-12 轻轻的洗涤培养皿一次。

销售 TEL: 021-56145703/021-56468627 免费热线: 4000389959 传真 FAX: 021-51262077 E-mail: sales@zqxzbio.com 地址: 上海市长江南路 180 号A 区 402-406 室



Web:www.zqxzbio.com

web:www.zqxzbio.cu	ЛП
4. 向培养. 瓶内每个孔内加适量 mTeSR™1, 并用细胞刮将 细胞集落刮离培养瓶原	Ĕ。
5. 将分离的细胞聚集体转移至一个 15 mL 离心管中,并加入适量 mTeSR™1 冲洗	培 养瓶,
以收集残留的细胞聚集体。将冲洗液一并收集到 15 mL 离心管内。小心地尽量:	将细胞团保
持到最大。	
6. 在室温(15-25°C)下,以 1000 转 5 分钟离心。离心细胞时,准备和标记资	床存管。
7. 轻轻地吸出上清液,小心保持细胞团完整。	
8. 使用预冷的(2 -8° C) CryoStor™CS10 轻轻地重新悬浮细胞团,然后将细胞悬	悬液 转移
至冷冻管中。	
9. 将冷冻管置于 <mark>程序降温盒内</mark> (大约-1°C/min)-80°C 冷冻细胞过夜,然后转	专 移至液
氮长期储存	
供应限制 仅供研究之用	
Product Use	
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	野),包括
染色照片, 并联系我们。(以上仅为贴壁细胞处理方法)	
常见问题及解决方案 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。
Questions and solutions 1-2 小时后观察,将整瓶细胞及培养液分批离心(1000rmp, 5min),加入适量均	· 培养基,根
据 <mark>离心后的细胞</mark> 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	
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,与上层悬浮组	
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	
仅为半悬细胞处理方法)	八。(5)工
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	