

胰酶细胞消化液 0.25%

说明书

名称	胰酶细胞消化液 0.25%
英文	Trypsin/EDTA solution
货号	CSP045
规格	100ml
外观	红色澄清液体
保存	4° C 保存，一年有效。短期内不使用，推荐-20° C 保存，-20° C 可以保存更长时间。
用途	仅供科研使用

【产品描述】

胰蛋白酶可切割赖氨酸和精氨酸残基的 c 端肽。如果酸性残基位于切割位点的两侧，则该反应的水解速度减慢，而如果脯氨酸残基位于切割位点的羧基侧，则不水解。胰蛋白酶活性的最佳 pH 为 7-9。胰蛋白酶还可以切割氨基酸合成衍生物的酯键和酰胺键。将 EDTA 作为螯合剂添加到胰蛋白酶溶液中，可中和掩盖胰蛋白酶作用肽键的钙铁离子。去除这些离子可增加酶活性。

本产品使用含 0.25%胰酶和 0.02%EDTA, pH 值为 7.2-7.8。该消化液经过过滤除菌，可以直接用于培养细胞的消化，或者一些组织的消化。根据细胞类型和实验要求的不同，用于解离的胰蛋白酶浓度也各不相同，使用者应根据相关文献和工作经验优化最佳使用条件。

【操作说明】（仅供参考）

1.吸去培养液，用无菌的 PBS、Hanks 液或无血清培养液洗涤细胞一次，以去除残余的血清。2.加入少量胰酶细胞消化液，略盖过细胞即可，室温放置 30 秒至 2 分钟。不同的细胞消化时间有所不同。

3.显微镜下观察，细胞明显收缩，并且肉眼观察培养器皿底部发现细胞的形态发生明显的变化;或者用枪吹打细胞发现细胞刚好可以被吹打下来。此时吸除胰酶细胞消化液。加入含血清的完全细胞培养液，吹打下细胞，即可直接用于后续实验。

4.如果发现消化不足，则加入胰酶细胞消化液重新消化。如果发现细胞消化时间过长，未及吹打细胞，细胞已经有部分直接从培养器皿底部脱落，直接用胰酶细胞消化液把细胞全部吹打下来。1000-2000g 离心 1 分钟，沉淀细胞，尽量去除酶细胞消化液后，加入含血清的完全培养液重新悬浮细胞，即可用于后续实验。

【注意事项】

- 1、胰酶细胞消化液消化细胞时间不宜过长，否则细胞铺板后生长状况会较差。
- 2、注意无菌操作，避免污染;
- 3、操作时，请穿实验服并戴一次性手套及口罩;
- 4、仅供科研使用。