

# 细胞产品手册

# OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞

产品货号: HUVEC-20001



We help you discover life



血管内皮细胞是覆盖在血管内膜表面纵向排列的单层扁平细胞。其直接接触血液系统,是血液系统和 组织间的屏障,具有多种生理功能。在维持血管张力、调节血压、抗血栓形成、新生血管形成等方面有重 要作用。

目前,人脐静脉内皮细胞被广泛应用于医学和药学研究,尤其在高血压、心脑血管疾病及肿瘤浸润、转移等的发病机制研究领域。

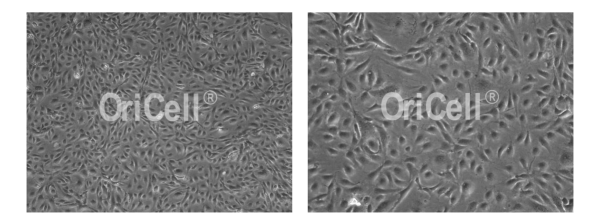
OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞取自足月、自然分娩、健康的新生儿脐带组织,具有强大增殖能力及良好的性状表现。可作为细胞模型被应用于增殖、药理和病理研究。

注意:本产品仅提供给进一步科研使用,不可用于临床治疗等其他用途。

产品信息

产品名称	OriCell <sup>®</sup> 人脐静脉内皮细胞
货号	HUVEC-20001
规格	1×10 <sup>6</sup> 个/管或1×10 <sup>6</sup> 个/瓶
冻存代次	P2
保存条件	液氮(-196°C)

#### OriCell°人脐静脉内皮细胞在倒置相差显微镜下的形态





#### 质量控制

- 通过细菌、真菌、支原体、内毒素检测。
- 通过细胞复苏活力检测,复苏存活率>80%。
- 通过细胞周期检测,倍增周期<72 h。
- 通过流式检测,CD31、CD105(>70%),CD45 阴性(<5%)。
- 免疫荧光法检测破壁细胞 vWF 阳性(>70%)。
- 可经诱导形成血管结构。

详情见《产品检测报告》。

#### 处理原则

- 1. 严格的无菌环境。务必保证实验室整体、超净台和培养箱的清洁。
- 2. 规范的操作方式。请按照产品说明书描述的方式操作,严格控制变量,做好对照实验。
- 需要合适的、质量可靠的实验耗材和试剂。本产品需使用适合贴壁细胞生长的培养容器,且不建议重 复使用。使用的试剂必须经验证可靠,适宜细胞生长且批间差异小。
- 人脐静脉内皮细胞在体外增殖能力有限。基于丰富的细胞培养经验和性能优异的培养体系,OriCell<sup>®</sup>人 脐静脉内皮细胞可在体外传代 3 次以上依然保持各项指标合格。但我们始终建议尽可能使用较低代次 细胞进行科研工作。
- 通常人脐静脉内皮细胞接种密度为(2.5~4) ×10<sup>4</sup> 个活细胞/cm<sup>2</sup>。该细胞的生长与供体自身特性和后续 培养体系的关系极大。我们建议根据各批次、各代次实际生长情况按比例传代培养。

注意:本产品冻存液中含有 DMSO,其具有潜在风险,请谨慎处理。

n 🛛 🙆 www.oricellbio.cn

#### 细胞的复苏和培养

#### 所需材料

- OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞
- OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞完全培养基(货号:HUVEC-90011,以下简称完全培养基)

#### 操作步骤

注意:收到的细胞如 24 h 内复苏,可存放于-80℃冰箱;超过 24 h 请存放于液氮中,复苏前 10 min 取 出,放于-80℃,让管中液氮挥发。

- 1. 水浴锅 37°C预热。
- 2. 完全培养基温浴到 37℃。
- 3. 在 15 mL 离心管中加入 5 mL 以上完全培养基备用。
- 4. 从-80℃冰箱中取出细胞,放入37℃水浴锅中,快速晃动,使冻存液迅速融化。
  - 注意:1) 融化过程必须晃动冻存管,保证冻存液融化迅速、均匀;
    - 2) 晃动时应避免水没过管盖造成污染;
    - 管内冻存液融化至只剩一个约2mm直径的冰晶时,即停止水浴。继续晃动冻存管,至冰 晶融化。
- 5. 用 75% 医用酒精擦拭冻存管外表面。
- 6. 在超净台中打开冻存管,用巴氏吸管或移液枪吸取细胞冻存悬液,转移至先前准备的离心管中。
- 7. 用1mL完全培养基洗涤冻存管1次,收集残留细胞,减少损失。
- 8. 细胞悬液以 250×g 离心 4 min。

注意:请以公式  $a=\omega^2 r$ (a:向心加速度; $\omega$ :旋转角速度, $\omega=\pi n/30$ ;r:转子半径)计算相应转速。

- 9. 离心后去除上清。加入2mL完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀。
- 10. 将细胞接种到 1 个 T25 培养瓶或底面积相当的培养容器中。加入足量完全培养基,1 个 T25 培养瓶中

赛业(广州)生物科技有限公司

## **OriCell**®

培养基总量不少于 5 mL。

11. 摇匀细胞,放入 37℃、5%CO2、饱和湿度的 CO2培养箱中。

注意: 接种 2 h 内不可移动、观察细胞。这会严重影响细胞贴壁,造成状态不佳、细胞聚团、贴壁 不均匀等情况。

12. 复苏次日,观察细胞状态,并更换新鲜的完全培养基或传代。

注意: 若发现较多漂浮细胞或其他异常情况,应及时排查原因,并与我们联系。

13. 之后,每2天更换一次完全培养基,直到细胞生长至90%汇合,即需传代。

赛业 (广州) 生物科技有限公司

### 细胞的传代

#### 所需材料

- OriCell<sup>®</sup>0.25%Trypsin-0.04%EDTA(货号: TEDTA-10001,以下简称胰酶)
- OriCell<sup>®</sup> Phosphate-Buffered Saline (1×PBS) (货号: PBS-10001, 以下简称 PBS)
- OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞完全培养基(货号:HUVEC-90011)

### 操作步骤

- 1. 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37℃。
- 2. 吸去培养容器中的培养基。
- 用 PBS(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL)洗涤细胞 2 次,注意动作轻柔,清洗全面。吸去 PBS。
- 4. 加入胰酶(T25 培养瓶加入约 1.5 mL,T75 培养瓶加入约 3 mL),迅速铺匀,保证充分接触细胞表面。
- 5. 显微镜下观察消化情况,约70%~80%细胞收缩变圆后,轻拍培养容器外壁,使细胞脱离培养表面。
- 5. 立即加入完全培养基(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL),随即轻摇培养容器,使培养基和胰酶迅速混匀,终止消化。
- 7. 使用吸管或移液管吸取细胞悬液,吹打培养容器底面数次,尽可能将细胞都吹打下来。

注意:吹打动作不可剧烈,避免产生大量气泡,否则可能损伤和损失细胞。

- 将细胞悬液转移至离心管中。用 PBS(T25培养瓶加入约3mL,T75培养瓶加入约6mL)洗涤容器1
   次,收集残留细胞。
- 9. 收集的所有细胞悬液以 250×g 离心 4 min。
- 10. 离心后去除上清。加入2mL完全培养基,轻柔吹打细胞沉淀,充分吹散、混匀。
- 11. 将细胞按(2.5~4) ×10<sup>4</sup> 个活细胞/cm<sup>2</sup> 接种至适宜的培养容器内。

#### 注意:培养人脐静脉内皮细胞对于细胞密度有较高的要求,我们建议有条件且计数效率较高的情况

赛业(广州)生物科技有限公司

### **OriCell**®

下,进行手工计数,以期获得精准的细胞浓度指导接种;在没有精确计数条件的情况下,按照适宜 比例传代是更好的方法。通常 OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞传代比例为 1:3,72 h 内生长至可传代汇合 度。请根据细胞实际生长情况调整传代比例。

12. 摇匀细胞,放入 37℃、5% CO2、饱和湿度的 CO2培养箱中。

13. 传代次日,观察细胞状态。若发现较多漂浮细胞,应予以换液。

14. 待细胞生长至90%汇合,即需传代或冻存。

注意:正常情况下 OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞每代生长时间不超过 72 h,中途不需要换液。频繁换 液会破坏构建起的细胞微环境。

- 赛业(广州)生物科技有限公司

### 细胞的冻存

### 所需材料

- OriCell<sup>®</sup>通用无蛋白非程序冻存液(货号:NCPF-10001)
- OriCell<sup>®</sup>通用血清型程序冻存液(货号: CYRO-10001)

#### 操作步骤

- 1. 若选用 OriCell<sup>®</sup>通用血清型程序冻存液,请在操作前将程序降温盒放入 4°C冰箱内预冷。
- 2. 待细胞生长至可传代的密度,即可准备冻存。
- 3. 细胞消化请参考 OriCell<sup>®</sup>人脐静脉内皮细胞的传代操作步骤 1~9。
- 4. 离心后去除上清,用适量冻存液均匀重悬细胞。
- 5. 将细胞按比例或数量分装至冻存管中。

注意:在没有成熟的计数条件下,我们建议将细胞按比例分装冻存即可,长时间在非培养条件下放 置会严重影响细胞的状态。在计数时,我们建议将细胞放置于 4℃冰箱内,以减弱细胞代谢,较好 地保持细胞状态。

6. 若选用 OriCell<sup>®</sup>通用血清型程序冻存液,将冻存管放入预冷的程序降温盒中,再将程序降温盒放入-80°C 冰箱中。若选用 OriCell<sup>®</sup>通用无蛋白非程序冻存液,请将冻存管直接分散放入-80°C冰箱中。

注意:细胞冻存期间,特别是开始冻存的4h内,不可打开冰箱门,这将严重影响细胞冷冻存活率。

7. 8h后即可将细胞转移入液氮长期保存。

注意:细胞不可长期保存在-80℃冰箱中。我们建议在-80℃冰箱中的保存时间不要超过 48 h。

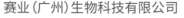
- 赛业(广州)生物科技有限公司

🖻 info@oricellbio.cn

### 参考文献

- Piebe M, Paulsen F, Jalnke T, et al. Mechanical brushcatheter abrasion method for the isolation and culture of human umbilical vein endothelial cells[J].Rofo,2001,173(10):955-958.
- Piebe M, Paulsen F, Jalnke T, et al. Mechanical brushcatheter abrasion method for the isolation and culture of human umbilical vein endothelial cells[J].Rofo,2001,173(10):955-958.

赛业(广州)生物科技有限公司保留OriCell<sup>®</sup>细胞培养产品技术文件的所有权利。 没有赛业(广州)生物科技有限公司的书面许可,本文件的任何部分, 不得改编或转载用作其他商业用途。



🖻 info@oricellbio.cn 🛛 🤅