# 赛业 OriCell®

# 细胞产品手册

## OriCell® C57BL/6 小鼠 肋软骨细胞

产品货号: MUBRB-02071





#### 产品介绍

软骨组织由软骨细胞、基质及纤维构成。软骨组织再生能力强,这些增生的幼稚细胞形似纤维母细胞,以后逐渐变为软骨母细胞,并形成软骨基质,细胞被埋在软骨陷窝内而变为静止的软骨细胞。软骨细胞位于软骨陷窝内。幼稚的软骨细胞位于软骨组织的表层,单个分布,体积较小,呈椭圆形,长轴与软骨表面平行,越向深层的软骨细胞体积之间增大呈圆形,细胞核圆形或卵圆形,染色浅,细胞质弱嗜碱性,常见数量不一的脂滴。

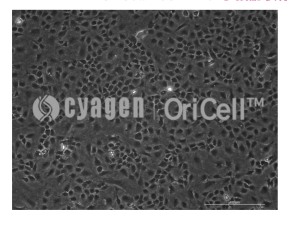
OriCell®小鼠肋软骨细胞分离自肋软骨组织,采用胰蛋白酶-胶原酶联合消化的方法分离纯化获得,体外培养的软骨细胞对于研究其生理功能、药物作用以及各种致病因素作用下的病理生理改变具重要意义。

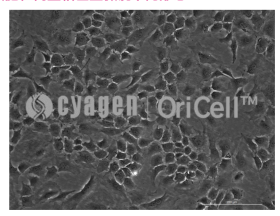
注意:本产品仅提供给进一步科研使用,不可用于临床治疗等其他用途。

## 产品信息

产品名称	OriCell® C57BL/6 小鼠肋软骨细胞
货号	MUBRB-02071
规格	1×10° 个/管 或 1×10° 个/瓶
冻存代次	P1
保存条件	液氮(-196°C)

OriCell® C57BL/6 小鼠肋软骨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%。
- 细胞鉴定:免疫荧光检测 Collagen Ⅱ为阳性 > 80%。

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。
- 3. 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。
- 4. C57BL/6 小鼠肋软骨细胞在体外增殖能力有限, 我们始终建议尽可能使用较低代次细胞进行科研工作。
- 5. 通常 C57BL/6 小鼠肋软骨细胞接种密度为(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有很大关系。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。



#### 细胞的复苏和培养

#### 所需材料

- OriCell® C57BL/6 小鼠肋软骨细胞
- OriCell® 小鼠肋软骨细胞完全培养基(货号: MUBRB-90011, 以下简称完全培养基)

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。

#### 操作步骤

- 1. 水浴锅 37°C预热。
- 2. 完全培养基温浴到 37°C。
- 3. 在 15 mL 离心管中加入 5 mL 以上完全培养基备用。
- 4. 从-80°C冰箱中取出细胞,放入 37°C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;
    - 3) 管内冻存液融化至只剩一个约 2 mm 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 1 mL 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  $a=\omega^2r$  (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 2 mL 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 中培养基总量不少于 5 mL。
- 11. 摇匀细胞, 放入 37°C、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:若发现大量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。



### 细胞的传代

#### 所需材料

- OriCell® 0.25%Trypsin-0.04%EDTA (货号: TEDTA-10001, 以下简称胰酶)
- OriCell® Phosphate-Buffered Saline (1×PBS) (货号: PBS-10001, 以下简称 PBS)
- OriCell® 小鼠肋软骨细胞完全培养基(货号: MUBRB-90011)

## 操作步骤

- 1. 将完全培养基、PBS、胰酶预热至 37°C。
- 2. 吸去培养容器中的培养基。
- 3. 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。
- 6. 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。

- 8. 将细胞悬液转移至离心管中。用 PBS(T25 培养瓶加入约 3 mL, T75 培养瓶加入约 6 mL)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 2 mL 完全培养基, 轻柔吹打细胞沉淀, 充分吹散、混匀。
- 11. 将细胞按 $(2.5~4) \times 10^4$  个活细胞/cm<sup>2</sup> 接种至适宜的培养容器内。

注意: 培养 C57BL/6 小鼠肋软骨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® C57BL/6 小鼠肋软骨细胞传代比例为 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°C、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. 待细胞汇合度至 95%以上, 即需传代或冻存。

注意: 正常情况下 OriCell® C57BL/6 小鼠肋软骨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。



### 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®通用血清型非程序冻存液(货号: NCRC-10001)

#### 操作步骤

- 1. 待细胞生长至可传代的密度,即可准备冻存。
- 2. 细胞消化请参考 OriCell® C57BL/6 小鼠肋软骨细胞的传代操作步骤 1~9。
- 3. 离心后去除上清. 用适量冻存液均匀重悬细胞。
- 4. 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°C冰箱内,以减弱细胞代谢,较 好地保持细胞状态。

5. 若选用 OriCell<sup>®</sup>非程序冻存液,可将冻存管直接分散放入-80℃冰箱中。

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

6. 8 h 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°C冰箱中。我们建议在-80°C冰箱中的保存时间不要超过 48 h。

赛业(广州)生物科技有限公司保留OriCell®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。

- 赛业(广州)生物科技有限公司

Page 6 of 6

