

OriCell®

## 细胞产品手册

OriCell® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞

产品货号：MUIEF-01001



We help you discover life

## 产品介绍

成纤维细胞是一类主要分泌细胞外基质的细胞，来源于胚胎时期中胚层的间充质细胞。胚胎成纤维细胞通常用做为胚胎干细胞培养的饲养层细胞。

OriCell® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞来源于 13.5 天的 ICR 小鼠胎鼠的躯干和四肢，单层细胞培养。

**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® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞
货号	MUIEF-01001
规格	5×10 <sup>6</sup> 个/管
冻存代次	P1
保存条件	液氮 (-196°C)

OriCell® ICR 小鼠胚胎成纤维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。

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. OriCell® ICR 小鼠胚胎成纤维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® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞可在体外传代 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。
5. 通常 ICR 小鼠胚胎成纤维细胞接种密度为 $(2.5\sim4) \times 10^4$  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® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞
- OriCell® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞完全培养基（货号：MUXEF-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°C冰箱；超过 24 h 请存放于液氮中，复苏前 10min 取出，放于-80°C，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°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 2 个 T75 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 T75 培养瓶中

培养基总量不少于 12 mL。

11. 摆匀细胞，放入 37°C、5%CO<sub>2</sub>、饱和湿度的 CO<sub>2</sub> 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。

## 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® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞完全培养基（货号：MUXEF-90011，以下简称完全培养基）

### 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。
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 5 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) × 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：**培养小鼠胚胎成纤维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® ICR 小鼠胚胎成纤维细胞传代比例为 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. 摆匀细胞，放入 37°C、5%CO<sub>2</sub>、饱和湿度的 CO<sub>2</sub> 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® ICR 小鼠胚胎成纤维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®通用无蛋白非程序冻存液（货号：NCPF-10001）
- OriCell®通用血清型程序冻存液（货号：CYRO-10001）

### 操作步骤

1. 若选用 OriCell®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®ICR 小鼠胚胎成纤维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°C 冰箱内，以减弱细胞代谢，较好地保持细胞状态。

6. 若选用 OriCell®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®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 4 h 内，不可打开冰箱门，这将严重影响细胞冷冻存活率。

7. 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。