

小鼠结肠类器官标准株

Cat NO: IMV-MK019

基本信息

细胞名称: **IMV-MK019**, 小鼠结肠类器官标准株

种属来源: 小鼠

细胞来源: 结肠

细胞形态: 空泡状或芽体状

生长特性: 基质胶 3D 培养

培养基: 类器官专用基础培养基 (IMV-A010); 小鼠结肠类器官完全培养基 (货号 IMV-NM19)

生长条件: 气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃

冻存条件: 类器官冻存液 (货号 IMV-A002), 液氮储存

支原体检测: 无

规格: 1×10^5 个/mL (6-10 个基质胶胶滴)

产品概述: 小鼠结肠类器官标准株来源于小鼠结肠干细胞, 扩增时的小鼠结肠类器官主要由结肠干细胞组成, 分化后的小鼠结肠类器官由肠上皮细胞、杯状细胞和少量肠内分泌细胞组成。结肠类器官在自我更新和分化能力、组织结构、细胞类型和功能方面, 重现了体内结肠上皮的特征, 因此是小鼠结肠研究的理想体外模型。

培养操作

1. 复苏细胞:

- 1). 提前在 37℃ 条件下预热类器官专用基础培养基。
- 2). 在 37℃ 的水浴中快速解冻细胞冻存管, 当冻存管内冻存物仅剩些许冰渣残留时立即停止水浴并及时转移至洁净操作台。
- 3). 将细胞悬液转移至离心管中, 缓缓加入 5-10 倍体积的类器官专用基础培养基, 轻轻混匀。
- 4). 200 g, 离心 3-5 min, 弃上清, 再次加入类器官专用基础培养基重悬细胞沉淀。
- 5). 再次加入类器官专用基础培养基重悬细胞沉淀, 重复步骤 4。
- 6). 弃上清后所获细胞沉淀可用于后续类器官培养。

2. 细胞传代:

- 1). 用经过润洗液润洗的枪头吹打刮取类器官，并将结肠类器官和培养基悬液转移至经过润洗液润洗的离心管中。
- 2). 用经过润洗液润洗的枪头用力重悬类器官悬浮液，多次吹打使得类器官与基质胶分离。
- 3). $300\times g$ ， 4°C 离心 3 min，弃上清，用经过润洗液润洗的枪头加入 1 mL 类器官传代消化液并充分混匀， 37°C 条件下消化 3~10 min，每 3 min 取少量悬液镜检观察类器官状态。
- 4). 消化结束后加入 1 mL 上皮类器官基础培养基吹打混匀， $300\times g$ ， 4°C 离心 3 min，弃上清，再次加入 1 mL 类器官专用基础培养基重悬。
- 5). $300\times g$ ， 4°C 再次离心 3min，弃上清后置于冰上。
- 6). 用适量的基质胶重悬类器官沉淀，重悬后置于冰上，重悬时间不超过 30 s 以避免基质胶过早凝固。

注意：基质胶稀释比例应在 70% 以上以保证培养过程中基质胶的结构稳定性。

- 7). 将基质胶和类器官的混合悬液点入 24 孔板底部正中央，避免悬液接触孔板侧壁，每孔 30 μL 左右。

注意：为防止基质胶室温凝固，此步骤应尽快完成。

- 8). 将接种完成后的培养板至于 37°C 二氧化碳恒温培养箱中，孵育 30 min 左右待基质胶凝固后取出。
- 9). 待基质胶完全凝固后，沿孔壁加入提前预热的小鼠结肠类器官完全培养基，24 孔板每孔 500 μL 。
- 10). 将 24 孔板置于 37°C 二氧化碳培养箱中培养，直到类器官需要进一步的实验。

培养注意事项

1. 收到细胞后首先观察细胞冻存管是否完好，冻存液是否有解冻现象，若有上述现象发生请及时和我们联系。
2. 仔细阅读细胞说明书，了解细胞相关信息，如细胞形态、所用培养基、所需细胞因子等，确保细胞培养条件一致，若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题，责任由客户自行承担。
3. 用 75% 酒精擦拭冻存管表面，之后进行细胞复苏步骤。若暂不复苏，应立即将冻存管转移至液氮罐中长期保存。

4. 客户可购买逸漠生物类器官专用基础培养基（IMV-A010）；小鼠结肠类器官完全培养基（货号 IMV-NM19）。

5. 建议客户复苏细胞后前 3 天各拍几张细胞照片，记录细胞状态，便于和我司技术部沟通交流。由于运输的原因，个别敏感细胞会出现不稳定的情况，请及时和我们联系，告知细胞的具体情况，以便我们的技术人员跟踪回访直至问题解决。

6.该细胞仅供科研使用。