普诺赛[®] Procell system

大鼠嗅球神经元细胞

Cat NO.: GCP-R191

一、产品简介

产品名称 大鼠嗅球神经元细胞 rocell system

组织来源 嗅球组织

细胞简介

大鼠嗅球神经元细胞分离自嗅球组织;嗅球是脊椎动物前脑结构中参与嗅觉的部分,用于感知气味。嗅球分 为二个不同的结构:主嗅球及辅助嗅球。在大脑额叶来自许多嗅细胞的神经纤维缠集在一起,形成线球状的部 分。在这里,纤维与多个次级神经元——僧帽细胞的树突相连接,进而由这里伸出神经纤维形成嗅囊,终止于额 叶下方。一般认为它在嗅味的辨别中具有重要的功能。对于大部份的脊椎动物而言,嗅球位在大脑的最前面,不 过人的嗅球位于大脑的内部。嗅球由筛骨的筛板固定且保护嗅球,哺乳动物的筛板会分隔嗅球和嗅上皮,而嗅神 经会穿过筛板中的筛孔而连接到嗅球。嗅球分为二个不同的结构:主嗅球及辅助嗅球。

方法简介

普诺赛实验室分离的大鼠嗅球神经元细胞采用胰蛋白酶消化法、神经元专用培养基培养筛选结合化学试剂抑 制法制备而来,细胞总量约为5×10⁵ cells/瓶。

质量检测

普诺赛实验室分离的大鼠嗅球神经元细胞经β-Tubulin-III免疫荧光鉴定,纯度可达90%以上,且不含有HIV-1、 HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。

培养信息

PLL (0.1 mg/mL) 包被条件

培养基 含B-27 Supplement、Penicillin、Streptomycin等

完培货号 GCM-R191

ell system 换液频率 每2-3天换液一次

生长特性 贴壁

细胞形态 神经元细胞样

传代特性 属于终末分化细胞;属于不增殖细胞群

传代比例 不传代

消化液 0.125%胰蛋白酶

气相:空气,95%;CO2,5% 培养条件

大鼠嗅球神经元细胞体外培养周期有限,建议使用普诺赛配套的专用生长培养基及正确的操作方法来培 普诺赛 养,以此保证该细胞的最佳培养状态。

二、细胞培养状态

发货时发送细胞电子版照片

三、使用方法

大鼠嗅球神经元细胞是一种神经元细胞样细胞,细胞形态呈贴壁,在普诺赛技术部标准操作流程下,细胞属 于终末分化细胞;属于不增殖细胞群,建议您收到细胞后尽快进行相关实验。

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





普诺赛[®] Procell system

客户收到细胞后,请按照以下方法进行操作:

● 使用注意事项

- 1) 神经元细胞贴壁不牢,必须包被培养器皿;细胞遇冷易收缩脱落,所用试剂需37℃预热,室温观察时间
- 2)静置后,显微镜下观察细胞状态,拍照记录细胞的贴壁情况,漂浮的细胞需离心收集后在离心管消化(脱落细胞处理方式),贴壁细胞也需消化后与脱落的细胞合并一起后重新接种。
- 取出T25细胞培养瓶,用75%酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入37°C、5% CO₂ 、饱和湿度的细胞培养箱 中静置3-4 h, 以稳定细胞。

• 神经元细胞消化

- 1)将培养瓶内所有培养基转入无菌离心管,离心收集细胞(1200 rpm 5 min),细胞沉淀按照下面脱落细 胞处理方式处理该部分细胞;
- 2)培养瓶内贴壁细胞,用PBS(37℃预热)清洗细胞一次,将PBS收集到步骤1的离心管中,不要直接丢 弃;
- 3)添加0.125%胰蛋白酶消化液(0.25%胰酶用PBS稀释一倍)1 mL至培养瓶中,轻微转动培养瓶至消化 液覆盖整个培养瓶底后,放入4°C冰箱消化细胞3-5 min(或者37°C温浴1 min);
- 4) 倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后,再加入5 mL完全培养基终止消化(稀释法终止消化,培养基用 量不低于5 mL);
- 5) 用吸管轻轻吹打混匀、分散细胞,1200 rpm 5 min离心去除残留胰酶;
- 6)去掉上清,加入适量的完全培养基混匀(可补加1% FBS,促进贴壁),接种于孔板中(提前多聚赖氨 酸包被孔板);
- 7) 待细胞贴壁后可用于后续相关实验。

细胞收货脱落

- 1) 收集所有细胞悬液, 1200 rpm 5 min离心, 保留沉淀;
- 2)添加0.125%胰蛋白酶消化液(0.25%胰酶用PBS稀释一倍)1 mL至离心管中,轻柔重悬沉淀,放置4℃ 冰箱静置3-5 min);
- 3) 消化完向离心管内加入5 mL完全培养基终止消化;
- 4) 经1200 rpm,离心5 min,丢弃上清,用5 mL完全培养基(可补加1% FBS,促进贴壁)重悬沉淀,接 种于新的培养瓶内;
 - 5)接种后绝对静置24-48小时,48小时后观察,否则细胞容易聚团。
- 细胞实验

因原代细胞贴壁特殊性,贴壁的原代细胞在消化后转移至其他实验器皿(如玻璃爬片、培养板、共聚焦培 养皿等)时,需要对实验器皿进行包被,以增强细胞贴壁性,避免细胞因没贴好影响实验;包被条件常选用鼠 尾胶原 I (2-5 μg/cm²),多聚赖氨酸PLL(0.1 mg/mL),明胶(0.1%),依据细胞种类而定。悬浮/半悬浮 诺赛 细胞无需包被。

四、注意事项

- 培养基于4℃条件下可保存3个月。
- 在细胞培养过程中,请注意保持无菌操作。
- 消化过程中,胰酶消化时间不宜过长,否则会影响细胞贴壁及其生长状态。

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





- 建议客户收到细胞后前3天每个倍数各拍几张细胞照片,记录细胞状态,便于和普诺赛技术部沟通;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,详尽告知细胞的具体情况,以便我们 的技术人员跟踪、回访直至问题得到解决。
- 该细胞只可用于科研。

备注:由于实验所用试剂、操作环境及操作手法的不同,以上方法仅供各实验室参考



普诺赛[®] | Procell system



普诺赛[®] | Procell system

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址:湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋



