# 普诺赛<sup>®</sup> Procell system

## 小鼠心肌成纤维细胞

Cat NO.:CP-M074

## 一、产品简介

产品名称 小鼠心肌成纤维细胞 Procell system

组织来源 心脏组织

细胞简介

小鼠心肌成纤维细胞分离自心脏组织;心脏由心肌细胞和非心肌细胞组成,非心肌细胞占细胞总数的70%, 其中90%以上的非心肌细胞由心肌成纤维细胞组成。成纤维细胞(Fibroblast)是疏松结缔组织的主要细胞成分, 由胚胎时期的间充质细胞分化而来。成纤维细胞较大,轮廓清楚,多为突起的纺锤形或星形的扁平状结构,其细 胞核呈规则的卵圆形,核仁大而明显。成纤维细胞功能活动旺盛,细胞质嗜弱碱性,具明显的蛋白质合成和分泌 活动,在一定条件下,它可以实现跟纤维细胞的互相转化;成纤维细胞对不同程度的细胞变性、坏死和组织缺损 的修复有着十分重要的作用。刚分离的心肌成纤维细胞呈圆形、折光性良好,悬浮于培养基中。30 min细胞贴 壁,其中部分开始伸出伪足,表现为小的突起;6 h后细胞基本贴壁完全,伸展成梭形,胞核清晰,分布较均匀, 散在生长,不聚集成团;细胞生长迅速,5-7天即呈融合状态,细胞排列紧密,有的交叉重叠生长,平坦、胞体较 大,细胞质透明,细胞核较大,呈椭圆形,颜色淡。细胞融合,并彼此连接成网状;细胞呈突起的纺锤形或星形 的扁平分布。近年来,人们逐渐了解到非心肌细胞不仅对心肌细胞具有结构上的支持、保护作用,而且还具有自 分泌和旁分泌功能,影响心肌细胞的结构和生理功能;心肌成纤维细胞主要功能为对心肌细胞起结构支持作用并 负责细胞基质外的合成,当心肌损伤时能产生旁分泌生长因子。心肌成纤维细胞是心脏结缔组织中最常见的细 胞,可合成和分泌胶原纤维、弹性纤维、网状纤维及有机基质,并且在外伤等因素刺激下,部分纤维细胞可重新 转变为幼稚的成纤维细胞,其功能活动也得以恢复,参与组织损伤后的修复。因此,对心肌成纤维细胞的生理学 研究成为现代心血管领域研究的一个重点。

### 方法简介

普诺赛实验室分离的小鼠心肌成纤维细胞采用胶原酶·胰蛋白酶联合消化结合差速贴壁法制备而来,细胞总量 orocell system 约为5×105 cells/瓶。

#### 质量检测

普诺赛实验室分离的小鼠心肌成纤维细胞经Vimentin免疫荧光鉴定,纯度可达90%以上,且不含有HIV-1、HB V、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。

#### 培养信息

含FBS、生长添加剂、Penicillin、Streptomycin等 培养基 普诺赛® | Procell system

完培货号 CM-M074

每2-3天换液一次 换液频率

贴壁 生长特性

成纤维细胞样 细胞形态 传代特性 可传2代左右

1:2 传代比例

0.25%胰蛋白酶 消化液

培养条件 气相:空气,95%;CO<sub>2</sub>,5%

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<sup>®</sup> Procell system

小鼠心肌成纤维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 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

ll system 小鼠心肌成纤维细胞是一种成纤维细胞样细胞,细胞形态呈贴壁,在普诺赛技术部标准操作流程下,细胞可 传2代左右,建议您收到细胞后尽快进行相关实验。

客户收到细胞后,请按照以下方法进行操作:

- 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% CO<sub>2</sub>、饱和湿度的细胞培养箱中 静置3-4 h,以稳定细胞。
- 贴壁细胞消化
  - 1) 吸出T25细胞培养瓶中的培养基,用PBS清洗细胞一次;
  - 2)添加0.25%胰蛋白酶消化液1 mL至T25培养瓶中,轻微转动培养瓶至消化液覆盖整个培养瓶底后,吸出多 余胰蛋白酶消化液,37℃温浴1-3 min;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;
  - 3) 用吸管轻轻吹打混匀,按传代比例接种T25培养瓶传代,然后补充新鲜的完全培养基至5 mL,置于 37℃、5% CO<sub>2</sub>、饱和湿度的细胞培养箱中静置培养;
  - 4) 待细胞完全贴壁后,培养观察,用于实验;之后再按照换液频率更换新鲜的完全培养基。
- 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/半悬浮细胞无 需包被。

### 四、注意事项

- 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。
- 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
- 该细胞只可用干科研。

**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<sup>®</sup> | 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



