

hADSCs 人脂肪间充质干细胞

培养说明书

名称	hADSCs 人脂肪间充质干细胞
种属	人
组织来源	脂肪组织
生长特性	贴壁细胞
细胞形态	梭形
背景描述	人脂肪间充质干细胞分离自脂肪组织；脂肪组织主要由大量群集的脂肪细胞构成，聚集成团的脂肪细胞由薄层疏松结缔组织分隔成小叶；贮存的脂肪，在需要时可迅速分解成甘油和脂肪酸，经血液输送到各组织以供利用。它们影响胰岛素敏感性、血压水平、内皮功能、纤溶活动及炎症反应，参与多种重要病理生理过程；脂肪组织已由过去单纯作为能量储存的器官而成为一个极其重要的内分泌系统。脂肪组织中也存在一些干细胞群，具有自我更新能力和多向分化潜能，被称为脂肪组织来源的间充质干细胞，简称脂肪间充质干细胞。脂肪组织分离得到脂肪间充质干细胞以梭形为主要形态，BrdU 可标记其细胞核
培养体系	89%DMEM（高糖）+10%FBS+1%双抗
传代比例	1:3-1:4 传代
换液频率	2~3 次
冻存条件	无血清细胞冻存液
培养条件	95% Air; 5% CO ₂ ; 37° C
备注	建议收到细胞后，尽快更换新的培养液或传代

*本库的细胞系（株）仅用于科研工作，未经许可不得用于其他目的。

复苏细胞接收后如何处理

1. 收到细胞后,请及时检查并拍照记录是否瓶身破损或有无漏液,培养液是否混浊等,如有请及时反馈。
2. 用75%酒精消毒瓶身,放37°C培养箱中静置2-4h后,显微镜下观察细胞状态并拍照记录(所拍照片将作为后续售后依据)。
3. 若细胞生长密度超过80%以上,可直接消化传代;若密度低于80%时,移除细胞培养瓶内培养基,预留8-10ml原瓶培养基继续培养,直到细胞密度80%左右再进行传代操作,注意拧松瓶盖或更换透气瓶盖。
4. 若有贴壁细胞漂浮的,可收集上清离心,将沉淀用新的培养基接种至新的培养瓶或培养皿中。
5. 建议收到当天不要消化处理,如果细胞长满90%,可选择传代处理。
6. 若收到细胞异常时,请及时与我们联系,对于细胞培养操作及培养注意事项有疑问的,可跟我们的技术支持交流。

冻存细胞接收后如何处理

1. 干冰运输,收到细胞后立即转入-80°C冰箱短暂中转或直接复苏;
2. 收到细胞后,若发现干冰已经完全挥发、冻存管瓶盖破裂脱落,请及时拍照后与我们联系。

细胞培养基本步骤

1. 细胞传代:细胞密度达到80-90%时即可传代培养
 - ①弃去培养上清,用PBS或生理盐水清洗1-2次;
 - ②加入1-2ml0.25%胰酶(T25瓶),使胰酶覆盖整个瓶或皿,盖好放入37°C培养箱消化;
 - ③1-2min后,显微镜下观察细胞,若大部分细胞回缩且有少量细胞脱落,轻轻吹打下确认消化情况后加入完全培养基终止消化;若细胞还是贴壁,放回培养箱继续消化至可以轻轻吹打下为止;
 - ④将细胞悬液1000RPM左右条件下离心4min,弃上清;
 - ⑤用新鲜培养基重悬后加入培养瓶或皿中,T25培养瓶加6-8ml培养基;
 - ⑥悬浮细胞直接离心收集,细胞沉淀重悬后分到新培养瓶中。
2. 细胞复苏:
 - ①将冻存管在37°C温水中快速摇晃融化,时间1min左右,加入4-5ml培养基混匀。
 - ②在1000RPM左右条件下离心4min,弃上清,加1-2ml培养基吹匀,将细胞悬液加入培养瓶中,补加适量培养基。
3. 细胞冻存:待细胞生长状态良好时进行细胞冻存保种
 - ①弃去培养上清,用PBS或生理盐水清洗1-2次,加入1mL0.25%胰蛋白酶(T25瓶)
 - ②1-2min后,显微镜下观察细胞,大部分细胞回缩且有少量细胞脱落,轻轻吹打下确认消化情况后加入完全培养基终止消化;
 - ③将细胞悬液1000RPM左右条件下离心4min,弃上清,加1ml冻存液重悬细胞;
 - ④将冻存管放入程序降温盒,放入-80°C冰箱,4小时后将冻存管转入液氮罐储存。