



小鼠嗅上皮细胞

本细胞仅供科研实验使用

产品简介

产品名称: 小鼠嗅上皮细胞

产品品牌: 通蔚生物

组织来源: 嗅上皮组织

产品规格 : 5×105cells/T25 细胞培养瓶

细胞简介

小鼠嗅上皮细胞分离自嗅上皮组织。嗅上皮细胞是鼻腔的嗅区黏膜的一种特殊的感觉性上皮细胞,嗅上皮细胞为棱形双极细胞,每个细胞表面为细长的嗅毛,突出于嗅区黏膜上皮细胞表面,而细胞的另一端为中央突,常汇成多数细微的嗅丝,组成嗅神经通向颅内。这些细胞的特殊结构,是嗅觉功能的重要组成部分。

方法简介

通蔚生物实验室分离的小鼠嗅上皮细胞采用胶原酶-胰蛋白酶联合消化法结合神经元专用培养基培养、化学试剂抑制法筛选制备而来,细胞总量约为 5×105cells/瓶。

质量检测

通蔚生物实验室分离的小鼠嗅上皮细胞经β-Tubulin 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

包被条件: 鼠尾胶原 I (2-5µg/cm2)

培养基:含FBS、生长添加剂、Penicillin、Streptomycin等

换液频率: 每2-3天换液一次

生长特性: 贴壁

细胞形态: 上皮细胞样

传代特性: 属于高度分化细胞。属于不增殖细胞群

消 化 液: 0.25%胰蛋白酶

培养条件: 气相: 空气, 95%。CO2, 5%

小鼠嗅上皮细胞体外培养周期有限。建议使用通蔚生物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。

细胞培养状态

发货时发送细胞电子版照片

使用方法

小鼠嗅上皮细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈上皮细胞样,在通蔚生物技术部标准操作流程下,细胞属于高度分化细胞。属于不增殖细胞群。建议您收到细胞后尽快进行相关实验。 客户收到细胞后,请按照以下方法进行操作。

- 1. 取出 T25 细胞培养瓶,用 75%酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入 37℃、5%CO2、饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h,以稳定细胞状态。
- 2. 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 1mL 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 1-3min。倒置显微镜下观察,待细胞回

缩变圆后,再加入 3-5ml 完全培养基终止消化。

3) 用吸管轻轻吹打混匀,调整合适密度按实验需求接种对应实验器皿,然后按器皿大小补

充适当新鲜的完全培养基,置于37℃、5%CO2、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。之后按照换液频率更换新鲜的完全培养基。

3. 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Ι (2-5μg/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。

注意事项

1. 培养基于 4℃条件下可保存 3-6 个月。

2. 在细胞培养过程中,请注意保持无菌操作。

3. 传代培养过程中,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。

4. 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,便于和通蔚生

物技术部沟通。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。

官网网址: www.tw-reagent.com

订购热线: 021 - 54845833





咨询 QQ : 2881498548

咨询电话: 15800441009(微信同号)___