

兔胰腺星状细胞

细胞基本信息

细胞名称	<u>兔胰腺星状细胞</u>
细胞品牌	金少源生物
种属来源	兔
组织来源	胰腺
生长特性	贴壁生长
细胞形态	成纤维细胞样
细胞简介	急胰腺星状细胞采用胶原酶消化法制备而来制备而来,免食管上皮细胞免胰腺星状细胞分离自胰腺组织;胰腺分为外分泌腺和内分泌腺两部分。外分泌腺由腺泡和腺管组成,腺泡分泌胰液,腺管是胰液排出的通道。胰液中含有碳酸氢钠、胰蛋白酶原、脂肪酶、淀粉酶等。胰液通过胰腺管排入十二指肠,有消化蛋白质、脂肪和糖的作用。内分泌腺由大小不同的细胞因——胰岛所组成,胰岛主要由 4 种细胞组成:α细胞、β细胞、γ细胞及 PP 细胞。α细胞分泌胰高血糖素,升高血糖;β细胞分泌胰岛素,降低血糖;γ细胞分泌生长抑素,以旁分泌的方式抑制α、β细胞的分泌;PP 细胞分泌胰多肽,抑制胃肠运动、胰液分泌和胆囊收缩。纤维化是慢性胰腺炎的典型病理特征,活化的胰腺星状细胞(PSC)是胰腺纤维化的主要效应细胞,PSC 分离和成功培养是体外研究胰腺纤维化的重要前提。未活性化的 PSC 胞浆中富含维 A 脂滴,并表达 Desmin 蛋白,活化后的 PSC 则表达α-平滑肌肌动蛋白 (alpha-SMA)。PSC 具有静息态与激活态两种,并分别具有特异的标志物。静息状态 PSC 胞质内富含的维生素 A 脂滴可以被油红 O 染成红色,阳性表达 Desmin。激活状态 PSC 阳性表达 alpha-SMA。油红 O 染色发现,原代分离的细胞培养 6d,胞浆中仍可见明显的脂滴,传代后,橙红色的脂滴颗粒显著减少甚至消失。免疫细胞化学染色显示,细胞接种 24h 仍然表达 Desmin,48h 后 Desmin 基本不再表达。培养 48h 后绝大多数细胞开始表达 alpha-SMA,随着培养时间的增长和传代次数的增加,细胞表达 alpha-SMA,而不再表达 Desmin,说明细胞活化。提示 PSC 接种 24h 后即启动了激活过程,至培养第 6d 大多数细胞激活,传代后细胞处于高度激活状态。原代胰腺星状细胞可作为慢性胰腺炎新药的细胞筛选模型,目前研究发现:胰腺受损时,在各种刺激因子作用下使胰腺星状细胞活化,导致细胞形态、功能发生变化,促使基质增生、胶原蛋白的大量生成及不规则沉积。胰腺进行性纤维化是慢性胰腺炎典型的病理表现,在这个过程中扮演中心角色的是一种多角形或星状细胞,即胰腺星状细胞。胰腺星状细胞分布在胰腺小叶间和腺泡间,在胰腺纤维化过程中,其被多种病理因子激活,分泌多种细胞外基质,包括胶原、启动和促进了纤维化这一病理过程。正常情况下,胰腺星状细胞处于非激活的静止期状态,球形。当胰腺受损伤或者受到细胞生长因子等刺激

---- 兔 类 原 代 细 胞

	后转变为激活状态。
质量检测	结蛋白 (Desmin)或者平滑肌肌动蛋白 (α-SMA) 免疫荧光染色为阳性, 纯度高于 90%, 且不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等
细胞规格	5x10⁵cells/T25 或 1mL 冻存管
培养基	兔胰腺星状细胞完全培养基
培养条件	气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃
换液频率	每 2-3 天换液一次
消化液	0.25%胰蛋白酶
细胞货期	5-6 周左右
发货方式	复苏发货(免运输费用)/ 冻存发货 (需加干冰运输费用)
供应范围	仅限于科研实验使用,绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用
特别说明	具体操作步骤以随货产品说明书为主

细胞培养操作

收货处理	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
传代密度	细胞密度达 80%-90%,即可进行传代培养
传代代数	可传 3-5 代左右,建议收到细胞后尽快进行相关实验
传代比例	首次传代建议 1: 2 传代, 1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 皿。不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿
消化方法	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 5ml 完全培养基终止消化; 3.用吸管轻轻吹打混匀,按 1:2 比例接种 T25 培养瓶传代,然后补充新鲜的完全培养基至5mL,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;之后每2-3 天换液一次新鲜的完全培养基。

注意事项

重要提醒	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.运输用的培养基 (灌液培养基) 不能再用来培养细胞, 请换用按照说明书细胞培养条件新



	配制的完全培养基来培养细胞。
	1.收到细胞后,首先观察并拍照记录细胞瓶是否完好,培养液是否有漏液、浑浊等现象,干
	冰运输的细胞检查干冰是否完全挥发,细胞是否解冻,若有上述现象发生请及时和我们联
	系。
	2.静置完成后,取出细胞培养瓶,镜检、拍照 (当天以及第 2,3 天请拍照),记录细胞状态
	(所拍照片将作为后续服务依据);建议细胞传代培养后,定期拍照、记录细胞生长状态。
到货须知	3.由于运输的原因,部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片,是正常现象。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。
	4.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、血清比例、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。

售后服务

细胞予重发

- 1. 细胞运输途中遭遇的各种问题,细胞丢失、瓶身破损、培养液严重漏液等,重发。
- 2. 收到细胞未开封,如出现污染状况,重发。
- 3. 收到细胞 3 天内,发现污染问题,经核实后,重发。
- 4. 常温发货的细胞静置 2 小时后,干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,绝大多数细胞未存 活, 经核实后, 重发。
- 5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后, 出现污
- 染,经核实后,重发。
- 6. 细胞活性问题, 请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果, 用台盼蓝染色法鉴定 细胞活力,经核实后,重发。

细胞不予重发

- 1. 客户操作造成细胞污染,不重发。
- 2. 客户严重操作失误致细胞状态不好,不重发。
- 3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好,不重发。



- 4. 细胞状态不好,未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片,不重发。
- 5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的,不重发。
- 6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于3天的,不重发。

备注:

金少源生物客户在细胞培养过程中,有任何技术问题可以拨打免费服务电话 4008-723-722,

我们随时给予实验中的解答。