

大鼠软骨细胞

细胞基本信息

| | |
|------|--|
| 细胞名称 | 大鼠软骨细胞 |
| 细胞品牌 | 金少源生物 |
| 种属来源 | 大鼠 |
| 组织来源 | 软骨组织 |
| 生长特性 | 贴壁生长 |
| 细胞形态 | 长梭状，不规则细胞 |
| 细胞简介 | 大鼠软骨细胞采用胶原酶-中性蛋白酶联合消化制备而来。大鼠软骨细胞分离自软骨组织；软骨组织由软骨细胞、基质及纤维构成。软骨组织再生能力强，这些增生的幼稚细胞形似纤维母细胞，以后逐渐变为软骨母细胞，并形成软骨基质，细胞被埋在软骨陷窝内而变为静止的软骨细胞。根据软骨组织内所含纤维成分的不同，可将软骨分为透明软骨、弹性软骨和纤维软骨三种，其中以透明软骨的分布较广，结构也较典型。软骨细胞（chondrocyte）位于软骨陷窝内。幼稚的软骨细胞位于软骨组织的表层，单个分布，体积较小，呈椭圆形，长轴与软骨表面平行，越向深层的软骨细胞体积之间增大呈圆形，细胞核圆形或卵圆形，染色浅，细胞质弱嗜碱性，常见数量不一的脂滴。成熟的软骨细胞多2-8个成群分布于软骨陷窝内，这些软骨细胞由同一个母细胞分裂增殖而成，称为同源细胞群。电镜下，软骨细胞有突起和皱褶，细胞质内有大量的粗面内质网和发达的高尔基复合体及少量的线粒体。在组织切片中，软骨细胞收缩为不规则形，在软骨囊和细胞之间出现较大的腔隙。体外培养的软骨细胞对于研究其生理功能、药物作用以及各种致病因素作用下的病理生理改变具重要意义。软骨细胞存在于关节软骨中，负责分泌Ⅱ型胶原和其它类型的胶原以及非胶原的细胞外基质大分子。成软骨细胞的增殖和分化与脊椎动物骨架的发育有着密切的关系。软骨细胞能分泌和响应一系列的生长因子，包括IGF-1和IL1。体外培养的软骨细胞是研究软骨修复和关节炎病理的有用模型。 |
| 质量检测 | Ⅱ型胶原(Collagen II)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 | 5x10 ⁵ cells/T25或1mL冻存管 |
| 培养基 | 大鼠软骨细胞完全培养基 |
| 培养条件 | 气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37°C |
| 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 | 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°C、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5代左右; 3代以内状态最佳, 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 |
| 传代方法 | <p>1. 吸出T25细胞培养瓶中的培养基, 用PBS清洗细胞一次;</p> <p>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°C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;</p> <p>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°C、5%CO2、饱和湿度的细胞培养箱中静置培养;</p> <p>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。</p> |

注意事项

| | |
|------|--|
| 重要提醒 | <p>1. 培养基于4°C条件下可保存3-6个月。</p> <p>2. 在细胞培养过程中, 请注意保持无菌操作。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> |
| 到货须知 | <p>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。</p> <p>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。</p> <p>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。</p> <p>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</p> |

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。