

货号	名称	规格	应用
SP04003-1Kit	人间充质干细胞 MSC 基础培养基+补料 (Human Mesenchymal Stem Cells Medium + Supplement)	1Kit	细胞培养

人间充质干细胞MSC基础培养基+补料 (Human Mesenchymal Stem Cells Medium + Supplement)

产品说明书

货号	产品名称	规格	保存条件	状态
SP04003-1Kit	人间充质干细胞MSC基础培养基 +补料	1 Kit	基础培养基2~8 °C保存 , 补料-20 °C保存	液体
	人间充质干细胞MSC基础培养基	500 mL	2~8 °C	液体
	补料	25 mL	-20 °C	液体

1. 产品描述:

本产品为人间充质干细胞MSC基础培养基+补料 (Human Mesenchymal Stem Cells Medium + Supplement) , 使用前需将补料添加入人间充质干细胞MSC基础培养基中配置为人间充质干细胞MSC完全培养基使用, 2~8 °C保存, 请尽快使用。



人间充质干细胞MSC完全培养基是一种成分安全的无血清、无异种动物源成分的培养基，用于人间充质干细胞（包括脐带间充质、骨髓间充质、脂肪间充质、脐带血间充质等干细胞）的扩增培养。经该培养基培养的MSC细胞呈贴壁生长，细胞呈梭形或不规则三角形，旋涡状排列，呈现良好的增殖活性，同时具有典型的间充质干细胞表面标志（CD73/CD90/CD105高表达，CD34/CD45/CD14或CD11b/CD19或CD79a/HLA-DR低表达），且保持良好的三系分化能力（成骨分化，成脂肪分化，成软骨分化）。

与传统的须添加动物血清的培养基相比，该培养基能维持间充质干细胞的无分化生长，保持细胞的形态特征和正常的染色体核型等，保证间充质干细胞的高增殖率以及分化潜能，并排除了培养过程中混入异源物质的可能性。

2. 产品参数：

浓度	1X
pH	7.0-7.4
渗透压	280-320 mosm/kg
内毒素	合格

3. 处理原则：

1. 严格的无菌环境。务必保证实验室、超净台和培养箱的清洁无菌，定期清洁，每日打扫。
2. 规范的操作方式。请严格按照说明书操作。
3. 间充质干细胞在体外增殖能力有限，且不能长期保持分化潜能。我们始终建议尽可能使用较低代次细胞进行科研工作。
4. 培养细胞时需严格控制细胞密度，MSC细胞生长过密容易分化或引起细胞衰老，建议融合度80%-90 %即可传代或冻存。


SPERIKON Inc.

Tel: 400-028-9892

Web: <https://www.sperikon.com>

4. 培养基使用方法:

1. 培养基准备:

人间充质干细胞MSC基础培养基+补料配置为完全培养基，若考虑干细胞污染风险，可在使用前添加抗生素。完全培养基请立即使用，或保存于2-8 °C，并在一周内使用完毕。

2. 细胞复苏和培养:

- (1) 水浴锅提前预热至37 °C。
- (2) 完全培养基温浴到37 °C。
- (3) 在15 mL 离心管中加入5 mL以上完全培养基备用。
- (4) 从液氮中取出细胞，立即放入37 °C水浴锅中，快速晃动，使冻存液迅速融化。

注意:

- 1) 融化过程快速晃动冻存管，保证冻存液融化迅速、均匀；
- 2) 晃动时应避免水没过管盖造成污染；
- (5) 用75 %医用酒精擦拭冻存管外表面。
- (6) 在超净台中打开冻存管，用移液枪吸取细胞冻存悬液，转移至先前准备的离心管中。
- (7) 用1 mL完全培养基洗涤冻存管1次，收集残留细胞，减少细胞损失。
- (8) 细胞悬液200×g离心5 min。
- (9) 离心后去除上清液。加入1 mL 完全培养基，轻柔吹打细胞沉淀，充分吹散、混匀。
- (10) 将细胞接种到1个T25培养瓶或底面积相当的培养容器中，加入足量完全培养基（1个T25培养瓶中培养基总量应不少于5 mL）培养。
- (11) 摆匀细胞，放入37 °C、5%CO₂、饱和湿度的CO₂培养箱中。

注意：接种2 h内不可移动、观察细胞。这会严重影响细胞贴壁，会造成细胞状态不佳、细胞聚团、贴壁不均匀等情况。



(12) 复苏次日，观察细胞状态，并更换新鲜的完全培养基或传代。

每2天更换一次完全培养基，直到细胞生长至80%-90%融汇度，即需传代或冻存。

3. 细胞传代：

(1) 将完全培养基、PBS预热至37°C。

(2) 吸去培养容器中的培养基。

(3) 用PBS (T25培养瓶加入约3 mL, T75培养瓶加入约6 mL) 洗涤细胞 2~3次，注意动作轻柔，清洗全面。

吸去PBS。

(4) 加入细胞消化液 (推荐使用干细胞专用消化液, T25培养瓶加入约1.5 mL, T75培养瓶加入约3 mL)，迅速铺匀，保证充分接触细胞表面，置于培养箱中消化。

(5) 显微镜下观察消化情况，细胞皱缩变圆消化为单细胞即可终止消化。

(6) 立即加入完全培养基 (T25培养瓶加入约3 mL, T75培养瓶加入约6 mL) 轻柔混匀终止消化。

(7) 使用移液枪轻柔吹打细胞至完全脱落。

注意：吹打动作要轻柔不可剧烈，避免产生大量气泡，对细胞造成损伤。

(8) 将细胞悬液转移至离心管中。用PBS (T25培养瓶加入约3 mL, T75培养瓶加入约6 mL) 洗涤容器1次，收集残留细胞。

(9) 收集的所有细胞悬液以200×g离心5 min。

(10) 离心后去除上清液。加入1 mL完全培养基，轻柔吹打细胞沉淀，充分吹散、混匀。

(11) 按适当的接种比例将细胞接种到细胞培养容器中。

(12) 摆匀细胞，放入37°C、5%CO₂、饱和湿度的CO₂培养箱中。

(13) 传代次日，观察细胞状态，若有较多漂浮细胞，应予以换液。

(14) 待细胞生长至80%-90%融汇度，即可传代或冻存。



SPERIKON Inc.

Tel: 400-028-9892

Web: <https://www.sperikon.com>

4. 细胞冻存:

- (1) 待细胞生长至可传代的密度，即可准备冻存。
- (2) 细胞消化请参考3. 细胞传代步骤。
- (3) 离心后去除上清，用适量冻存液均匀重悬细胞。
- (4) 将细胞按比例或数量分装至冻存管中。
- (5) 进行程序冻存。
- (6) 及时将细胞转移入液氮长期保存。

注意：细胞不可长期保存在-80 °C冰箱中。我们建议在-80 °C冰箱中的保存时间不要超过48 h。

免责声明：仅供科研使用，本公司将不为任何不正常使用此产品时所发生的意外负责。

