

# 大鼠嗅上皮细胞

本产品仅供科研实验使用

## 产品简介：

产品名称：大鼠嗅上皮细胞

产品品牌：晶抗生物

组织来源：嗅上皮组织

产品规格：5×10<sup>5</sup>cells/T25 细胞培养瓶

## 细胞简介：

大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，常汇成多数组细微的嗅丝，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：

晶抗生物实验室分离的大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5×10<sup>5</sup> cells/瓶。

## 质量检测：

实验室分离的大鼠嗅上皮细胞经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/cm<sup>2</sup>)

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

传代比例： 不传代

消 化 液： 0.25% 胰蛋白酶

培养条件： 气相：空气，95% ； C O<sub>2</sub>，5%

大鼠嗅上皮细胞体外培养周期有限；建议使用晶抗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：**

大鼠嗅上皮细胞是一种贴壁细胞，细胞形态呈上皮细胞样，在晶抗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 T 25 细胞培养瓶，用 75% 酒精消毒瓶身，拆下封口膜，放入 37°C、5% C O<sub>2</sub> 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 1m L 至 T 25 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。

3) 用吸管轻轻吹打混匀，按传代比例接种 T25 培养瓶传代，然后补充新鲜的完全培养基至

5m L，置于 37°C、5% CO<sub>2</sub>、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 I (2-5μg/cm<sup>2</sup>)，多聚赖氨酸 PLL (0.1mg/m

I)，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°C 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，便于和晶抗生物技术部沟通。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。

**订购热线：021 - 54720761**

**咨询 QQ：2881498726**

**咨询电话：13166274233(微信同号)**