



品名

hiPS-P 人诱导多能干细胞-成纤维来源

/ YCL-0486



产品基本信息

种属/性别/年龄: 人/男/新生儿
组织来源: 正常包皮; 逆转录病毒诱导重编程
生长特性: 贴壁
形态特征: 球形, 核质比大, 块状克隆
倍增时间: 暂无
保藏机构信息: ATCC:ACS-1011TM

背景/描述:

使用逆转录病毒将人包皮成纤维细胞诱导成 iPS 细胞, 重编程转录因子 OCT4、SOX2、KLF4、MYC。

培养须知 (重要)

“Tips:

每支冻存管细胞, 复苏至基质胶包被的T25培养瓶5至7天后, 会形成20个左右的克隆, 复苏前期减少换液频率, 出现较大克隆团块后每天都需换液。复苏后需要较长时间出现少数小的克隆团块, 每次复苏后需耐心培养。培养期间会出现分化现象, 属于正常现象, 可镜下做好标记后用细胞刮刀刮去分化细胞。Y27632 可提高复苏和传代后的克隆形成率, 但只在复苏步骤和传代步骤使用。该细胞传代处理时需要用温和分离液培养箱处理1min, 无钙镁离子PBS洗一遍, 加入5ml专用培养基, 用细胞刮刀轻轻刮下细胞进行传代。

”

生物安全等级: BSL 1
使用限制: 仅供科研使用
培养基: 胚胎干细胞/iPS细胞专用培养基
推荐完全培养基: 亿泽丰YSM-12
建议传代比例: 1:2-1:3
建议换液频率: 1-2次/周
气相条件及温度: 95% 空气, 5% 二氧化碳; 37°C
自配冻存液: 建议使用推荐冻存液
推荐冻存液: 亿泽丰无血清冻存液 (免程序降温): RA-02
冻存温度: 液氮 (-196°C)

收货须知

- 如您收到的是冻存细胞, 请检查干冰余量及冻存管外观; 重悬在冻存液中的细胞非常依赖超低温, 收到货后应尽快解冻、复苏, 如无法在短时间内复苏, 请将冻存管移至-80°C冰箱 (不超过一周) 或液氮 (可长期) 中储存。
- 如您收到的是T25培养瓶寄送的常温细胞, 请检查培养瓶是否存在漏液、破损或培养基浑浊现象。如无异常, 请将多余培养基吸出 (悬浮、半悬浮细胞需离心收集) 只留7mL左右放入培养箱缓冲至少2小时后再视情况进行后续操作。如有任何疑问, 请拍照反馈 (照片将作为售后服务的重要依据)。
- 操作前请确保您已经了解该株细胞特性、培养条件等相关信息, 以免不当操作带来的损失。
- 如您暂无细胞培养经验, 请在操作前仔细阅读后面所附“操作指导”, 或与我们的技术支持沟通交流。

操作指导 (以下操作所加试剂量以T25培养瓶为例, 其他培养器皿请注意换算)



复苏:

- 1: 提前将水浴锅调节至37°C, 并预热培养基;
- 2: 准备一个T25培养瓶和一支15mL尖底离心管, 并分别加入7mL、4mL预热的完全培养基;
- 3: 将冻存管管身浸入水浴锅 (管盖部分露出水面) 并快速摇晃至内容物完全融化 (请在1-2min内完成);
- 4: 立即取出冻存管, 75%乙醇消毒冻存管后移至生物安全柜, 吸出悬液加入备好的15mL离心管, 200 -300 xg室温离心5min;
- 5: 弃去上清, 用手指指肚轻拨离心管底部以分散细胞沉淀, 加入新鲜培养基重悬细胞后转入**基质胶**包被过的T25培养瓶, “十字法”晃动培养瓶以使细胞分布均匀;
- 6: 如使用透气培养瓶可直接放入培养箱, 非透气培养瓶请拧松瓶盖后再放入培养箱。

传代:

“

该细胞不可养至汇合, 当细胞克隆中心在镜下观察发亮时即需进行传代

”

- 1: 提前预热培养基至37°C;
- 2: 弃去培养基, 加入5mL DPBS (或无钙镁离子PBS) 轻轻晃动培养瓶润洗细胞层, 尽量除尽上清后加入1mL 温和消化酶37°C消化1min后终止, PBS洗一次后用细胞刮刀从瓶壁刮下细胞。期间每刮一次用瓶内培养基润洗一次细胞层, 注意动作轻柔, 同一位置尽量只刮一遍;
- 3: 将细胞刮下后, 将细胞悬液移至15mL尖底离心管, 200 -300 xg室温离心5min;
- 4: 弃去上清, 用手指指肚轻拨离心管底部以分散细胞沉淀, 加入新鲜培养基重悬细胞后视推荐传代比例和收获细胞量接种到若干个**基质胶**包被过的T25培养瓶中, 并加入Y27632;
- 5: 如使用透气培养瓶可直接放入培养箱, 非透气培养瓶请拧松瓶盖后再放入培养箱。

CONTACT US



021-31151816



www.yzfbio.com



techsupport@yzfbio.com



上海市宝山区园丰路69号2号楼



微信公众号