

小鼠视网膜 Muller 细胞说明书

(Cat #: MP-007)

产品基本信息

种属：小鼠

组织来源：视网膜

生长特性：贴壁

形态特征：梭形、三角形

产品规格： 5×10^5 cells/管，纯度 >90%

分离方法：酶消化法

增殖能力：5 倍增 (使用配套培养基情况下)

背景/描述：

视网膜 Muller 细胞作为视网膜中的主要胶质细胞，大约占视网膜胶质细胞的 90%。在超微结构水平上，Muller 细胞的胞质似乎比临近的其他细胞更高的电子密度，更发达的内质网，细胞核是典型的卵圆形或多角形。在不同物种中或同一物种中的不同部位，Muller 细胞形态也会有所差异的。视网膜 Muller 细胞是一种特化的神经胶质细胞，不仅具有维持视网膜的正常结构和功能的作用，并调制视网膜神经元活动，还能参与多种病理过程，尤其是眼底增殖性病变，如增生性玻璃体视网膜病变、增生性糖尿病视网膜病变等。

培养须知（重要）

该细胞为原代细胞，传代次数有限，请视实际情况合理安排实验；原代细胞不建议让细胞长至完全汇

合，达到 80%密度即可传代；为提高细胞贴壁率、维持细胞状态，建议复苏和传代前使用多聚赖氨酸包被培养器皿。

生物安全等级：	BSL1
使用限制：	仅供科研使用
推荐完全培养基：	Cellcook # MP-007M
建议传代比例：	1: 2
建议换液频率：	2-3 次/周
气相条件及温度：	95%空气， 5%二氧化碳； 37°C

操作指导

复苏：

1. 提前将水浴锅调节至 37°C 并预热培养基；
2. 准备一个包被好的 T25 培养瓶，加入 7mL 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，吸出细胞悬液加入备好的 T25 培养瓶；
5. "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培养；
7. 复苏 16 小时后，更换新鲜培养基后继续培养。

传代:

当细胞密度达到 80% 即可进行传代培养，有特殊说明细胞除外

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 1 mL 0.05% 胰酶消化液（含 0.02% EDTA），室温或 37°C 消化至细胞变圆、大部分呈流沙样脱落；
3. 消化完成后，立即加入 2-3mL 完全培养基（需含 10% FBS）或胰酶中和液终止消化，将细胞悬液移至 15mL 尖底离心管，200-250 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新的 T25 培养瓶中；
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。



(官网)



(公众号)