

永生化小鼠脂肪间充质干细胞

细胞简介

| | |
|-------|---|
| 细胞名称 | 永生化小鼠脂肪间充质干细胞 |
| 细胞来源 | 原代小鼠脂肪间充质干细胞 |
| 细胞品牌 | 金少源生物 |
| 细胞货号 | JSY-CC3247 |
| 细胞规格 | T-25*1 瓶 |
| 细胞传代 | 1 : 2 传代 |
| 细胞用途 | 本细胞仅供科研使用 |
| 培养基信息 | 永生化小鼠脂肪间充质干细胞 |
| 使用方法 | 建议收到细胞后尽快进行实验，详情可咨询客服 |
| 培养基 | 细胞在培养过程中，请注意要保持无菌操作 |
| 培养条件 | 培养基在 4°C 条件，可保存 3-6 个月 |
| 细胞描述 | 永生化小鼠脂肪间充质干细胞分离自脂肪组织；脂肪间充质干细胞（adipose-derived stemcells, ADSCs）源自于胚胎发育时期的中胚层，是一类具有自我更新和多分化潜能的成体干细胞。 |
| 注意事项 | 细胞从收货之日起（若冻存细胞，复苏 3 日内，收到请尽快复苏），出现任何问题，请提供相应的图片，免费重发。 |

产品介绍

永生化小鼠脂肪间充质干细胞分离自脂肪组织；脂肪间充质干细胞（adipose-derived stemcells, ADSCs）源自于胚胎发育时期的中胚层，是一类具有自我更新和多分化潜能的成体干细胞。其可以在特定的条件下诱导分化为脂肪、骨、软骨、胰岛 β 细胞和心肌等多种细胞，另外其免疫原性较低，因此，广泛应用于临床；与骨髓间充质干细胞相比，在来源、细胞群特点以及分化潜能等多方面极为相似。但是，脂肪干细胞更易获得足够的细胞数量且对患者损伤较小，是更为理想的治疗干细胞源。脂肪组织分离得到脂肪干细胞，脂肪干细胞形态以梭形为主。BrdU 可标记其核。

本公司生产的永生化小鼠脂肪间充质干细胞采用混合胶原酶消化和 SV40T 制备而来，细胞总量约为 5×10^5 cells，细胞 CD90/CD3 免疫荧光鉴定，细胞纯度可达 90% 以上，且不含 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。

培养基信息

培养基内容：基础培养基，FBS，Penicillin, Streptomycin 等；我们推荐使用金少源永生化小鼠脂肪间充质干细胞专用完全培养基，作为体外培养永生化小鼠脂肪间充质干细胞专用培养基。

细胞发货及鉴定图片

- 1、细胞状态照片：细胞发货时发送至少 3 张细胞发货前电子照片。
- 2、细胞鉴定照片：若增加鉴定服务，提供 3 套鉴定照片；若未增加鉴定服务，提供一套带 logo 的鉴定图片（不能用于发表文章）。

使用方法

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 25cm² 培养瓶，75% 酒精消毒，拆下封口膜，放入 37°C，5% CO₂ 细胞培养箱

中静置 3-4h，以稳定细胞状态。

2、待细胞达到 80% 汇合时准备进行传代培养。

3、细胞传代

1) 吸出 25cm² 培养瓶中的培养基，用 PBS 清洗细胞一次。

2) 添加 0.25% 胰蛋白酶消化液约 1ml 至培养瓶中，37°C 温浴 3min 左右；倒置显微镜下观察，待细胞回缩变圆后吸弃消化液，再加入完全培养液终止消化。

3) 用吸管轻轻吹打混匀，按 1：2 适当的比例进行接种传代，然后补充新鲜的完全培养基至 5ml，放入 37°C，5% CO₂ 细胞培养箱中培养。

4) 待细胞完全贴壁后，培养观察。之后每隔 2-3 天更换新鲜的完全培养基。

售后注意事项

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. 细胞从收货之日起（若冻存细胞，复苏 3 日内，收到请尽快复苏），出现任何问题，请提供相应的图片，免费重发。

4. 若重发后，细胞除下述四种情况外，再免费重发，其他情况不予免费重发，若仍出现问题，建议客户把细胞相关实验委托我方完成，不再收取细胞共享费用。

1) 细胞运输途中遭遇的各种问题，细胞丢失、瓶身破损、培养液漏液等，重发。

2) 细胞污染问题，给我们提出真实的实验图片和结果，重发。

3) 冻存的细胞复苏后或常温细胞静置后，绝大多数细胞未存活（提供清晰的细胞照片）重发。

4) 存活细胞，静置 24 小时后，绝大多数细胞未存活，重发。

5. 人源细胞（STR）或大小鼠细胞系（种属鉴定）鉴定结果存在争议，可以在收到细胞 3 个月内提供真实有效的检测证明，本公司承诺无条件退还细胞款项以及产生鉴定费用。

6. 客户在细胞培养过程中，有任何技术问题可以联系技术售后，我们随时给予解答。
7. 售后需要提供资料：收到时整体培养瓶拍照、静置后细胞照片、3 日内细胞照片等；图片尽量清晰。

温馨提示

1. 客户收到细胞后请务必仔细阅读细胞注意事项，确保细胞的培养条件一致。
2. 台盼蓝染色法鉴定细胞活力。
3. 细胞培养瓶中的培养液约为 100ml，收到细胞后，把培养方瓶里的培养基收集放置于 4°C 备用（路上运输培养基营养会有所损耗建议使用时补加 2% 血清，待细胞状态恢复后，培养液一半用瓶内的，一半用户自备的，使细胞逐渐适应培养条件，以免因不适应而造成生长状态不佳。）

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。