

大鼠脑动脉血管平滑肌细胞分离培养试剂盒

产品货号: P-CA-611

产品规格: 3Tests/10Tests

一、产品描述

大鼠脑动脉血管平滑肌细胞分离培养试剂盒是专为提取原代大鼠脑动脉血管平滑肌细胞开发的。经验证,按照本试剂盒方法标准操作,1 Test 可获得可获得一瓶细胞(T25 培养瓶),细胞数>1×10⁶ cells,按照1:2 比例传代,可传代次为 5 代左右,3 代以内状态最佳。经α-SMA 免疫荧光鉴定,细胞纯度高达 90%以上。

二、适用范围

本产品适用于从 35-42 日龄的 Wistar、SD 等不同品系的大鼠中提取脑动脉血管平滑肌细胞。组织经分离、消化、铺板纯化五天后可获得脑动脉血管平滑肌细胞>1×10⁶ cells。

备注:提取 10 只大鼠的完整脑动脉血管组织(每只鼠获得脑动脉组织量如图 4),可获得一个 T25 培养瓶的细胞,具体需要的大鼠数量可能因取材获得的脑动脉血管组织长短和数量不同而有所变化。若取得的组织量少可适当增加实验鼠用量,以免细胞量不足。

三、试剂盒组成成分

本试剂盒组分如下表:

成分名称	产品规格	性状	有效期
大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用清洗液 Specialized Washing Solution For Rat Brain Artery Vascular Smooth Muscle Cells	3Tests (250 mL) 10Test (500 mL×2)	淡黄色澄清液体	2-8℃, 有效期一年
大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用消化液 Specialized Digestive Solution For Rat Brain Artery Vascular Smooth Muscle Cells	3Tests (15 mL) 10Tests (50 mL)	黄色澄清液体	-5~-20℃, 有效期一年
大鼠脑动脉血管平滑肌细胞基础培养基 Basic Culture Medium For Rat Brain Artery Vascular Smooth Muscle Cells 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞添加剂	3Tests (50 mL) 10Tests (100 mL)	红色澄清液体	2-8℃, 有效期一年
Supplement For Rat Brain Artery Vascular Smooth Muscle Cells	3Tests (5 mL) 10Tests (10 mL)	黄色澄清液体	-5~-20℃, 有效期一年

备注:各成分请根据试剂管上标签所示的温度进行保存。消化液、添加剂解冻后 4℃可保存 30 天,若需长期保存,需按单次用量分装并于-5~20℃冻存,使用时 4℃解冻,避免反复冻融。

四、注意事项

1. 正式实验之前,推荐使用 1-2 只正常大鼠进行解剖模拟训练,以熟悉操作流程,提升组织分离速度。

1 / 5

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn







 试剂配制或分装需严格遵循无菌操作规范。分装后应立即用封口膜封住瓶口,做到即取即用,以避免 培养基受到污染。

五、操作流程

(一) 实验前准备

- 1. 实验需自备试剂和耗材: PBS、手术器械(至少包含 2 把眼科剪、1 把直镊、2 把弯镊、1 把显微直镊、1 把显微弯镊、1 把显微剪)、6 cm/10 cm 培养皿、T25 培养瓶、解剖板(可用泡沫板替代)、若干个注射器针头以及若干个 2 mL/15 mL/50 mL 离心管,如需扩大培养需自备完培、胰酶。
- 2. 试剂解冻与复温:
 - 1) 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用消化液、大鼠脑动脉血管平滑肌细胞添加剂: 4℃冰箱解冻,恢复至室温;
 - 2) 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用清洗液、大鼠脑动脉血管平滑肌细胞基础培养基:恢复至室温。
- 3. 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞完全培养基配制:将 5 mL 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞添加剂加入 50 mL 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞基础培养基,混匀后待用。

备注:大鼠脑动脉血管平滑肌细胞完全培养基保存条件: 2-8°C,有效期: 3个月。配制完全培养基时可根据使用量进行配制,剩余添加剂需按照比例进行分装后,置于-5~-20°C冰箱内保存,避免反复冻融。

(二)解剖操作

- 1. 动物消毒及处死:使用戊巴比妥钠过量注射处死动物后,放置于75%医用酒精內浸泡5 min进行消毒。 消毒完成后,将动物转运至超净工作台内,进行后续操作。
- 2. 解剖取材步骤:
 - 1) 准备工作:将剪刀器械按照使用顺序从左向右依次排列在超净台内已消毒的 EP 管架上方:眼科剪 1 和直镊 1,眼科剪 2 和弯镊 2、弯镊 3。

备注:将眼科剪和镊子成对放置,这些工具的前端约三分之一部位悬空放置,以避免与 EP 管架接触造成污染。每次使用后将剪镊放回原有位置,并确保它们之间不相互触碰,防止交叉污染。

- 2) 固定大鼠: 在超净工作台内,使用针头俯卧姿势固定大鼠,准备进行取材操作;
- 3. 取材操作:
 - 1) 使用直镊 1 固定夹住大鼠背部皮肤,用眼科剪 1 从背中到鼻梁部左右两侧剪开皮肤,两侧向下剪至下颌处,用直镊 1 向两侧翻转头部皮肤使头骨完全暴露。

备注:皮肤剪至暴露出眼球,注意将毛发撕扯远离解剖区域,防止污染。

2) 使用直镊 1 以垂直方向夹住大鼠嘴部固定,用眼科剪 2 从颈部剪断颈椎,将眼科剪 2 沿颈椎切口 处向头盖骨中部剪开头盖骨。

备注:头部内侧的剪刀不要太深,应轻挑向上向前剪,不要离头盖骨过远,防止剪碎头盖骨下方的脑组织。

3) 使用直镊 1 以垂直方向夹住大鼠嘴部进行固定,用眼科剪 2 将两侧头盖骨与颅底连接处剪断,使

2 / 5

网站: www.procell.com.cn

电话: 400-999-2100 邮箱: <u>techsupport@procell.com.cn</u>







用眼科剪 2 沿眼眶中间黑线处剪断嗅球,再用弯镊 2 向两侧小心撕开头盖骨。

备注: 弯镊 2 尽量只夹头盖骨,避免触及脑组织,防止脑组织被夹碎或受到污染。

4) 使用弯镊 3 轻轻挑起脑组织,分离出完整脑组织,包含大脑、小脑。将组织放于装有 10 mL 大鼠 脑动脉血管平滑肌细胞专用清洗液的培养皿内(如图1)。

备注:在整个取材操作过程中,仅有第一套剪刀和镊子可以接触大鼠外部皮肤,其他器械严禁触碰外部皮肤及毛 发,若有触碰,需更换无菌器械,以防污染。脑动脉血管细小难找,建议先了解好其生长位置再进行实验。

(三) 组织处理及消化

- 组织处理:
- pricella 1) 将显微直镊与显微弯镊放在超净台内的 EP 管架上方,前端悬空;
 - 2) 用这套新的显微镊子,对脑组织进行操作:在解剖镜下,放一个装有 10 mL 大鼠脑动脉血管平滑 肌细胞专用清洗液的培养皿,取一个脑组织放入培养皿内,有下丘脑的一面朝上。
 - 3) 左手用显微镊于基底动脉沟找到基底动脉下端,用显微镊提起基底动脉,随之覆盖在基底动脉上 的脑膜被牵起,右手用显微剪将动脉从脑膜上剥离下来,边提边剪(如图2)。
 - 4) 分段获取脑动脉,一般分为 6 段: 基底动脉及相连的小脑上动脉①、双侧大脑后动脉②、双侧大 脑中动脉③、大脑前动脉④(如图3)。将取下的脑动脉血管放入新的装有3 mL 大鼠脑动脉血管 平滑肌细胞专用清洗液的培养皿中待用。
 - 5) 在解剖镜下,左手使用显微直镊,右手使用显微弯镊,撕掉脑动脉上附着的脑膜、脑实质等组织, 留取纯净的脑动脉血管组织 (如图 4),放入新的装有 5ml 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用清洗液 的培养皿中漂洗一次。
- 组织消化: 2.
 - 1) 将纯净的脑动脉血管组织放入装有 5 mL 太鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用消化液的 6 cm 培养皿内, 左手使用显微直镊夹住组织,右手使用显微剪将组织剪成大约 5 mm 的小段,将培养皿放入 37℃ 培养箱过夜消化 17-18 小时。
 - 消化完成后,从培养箱内取出培养皿,使用 5 mL 移液枪或巴氏吸管,吹打悬液约 30 次,将肉眼 可见的大块组织吹散。吹打混匀后,向培养皿内加入5mL 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞专用清洗液。

备注:消化时间根据实际消化效果来定,可在显微镜下观察,刚消化好的组织块上会有明显圆形细胞排列,消化 液中游离着部分细胞。吹打混匀后仍会有少部分细胞团和碎片,是正常现象。

细胞分离:

将细胞悬液转移至 15 mL 离心管内, 1200 rpm 离心 5 min, 弃上清, 保留沉淀。

(四)细胞培养及传代

- 细胞接种: 取一个新的 T25 细胞培养瓶, 用 5 mL 大鼠脑动脉血管平滑肌细胞完全培养基重悬离心管内 的细胞沉淀,接种于 T25 细胞培养瓶,于 37℃,5% CO₂培养箱中静置培养。
- 细胞换液: 首次换液在第48h进行离心换液,以后每2-3天换液一次。接种约5-7天后,细胞汇合度

3 / 5

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn







将达到80-90%。

细胞传代: 待细胞汇合度达到 80-90% 即可开始传代。首先吸出 T25 细胞培养瓶中的培养基,用 2-3 mL PBS 清洗细胞一次;添加 0.25%胰蛋白酶消化液 1 mL 至 T25 细胞培养瓶中,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℃温浴 1-3 min;倒置显微镜下观察,待细胞回缩 变圆,轻敲培养瓶,大部分细胞脱落后再加入大鼠脑动脉血管平滑肌细胞完全培养基,用 5 mL 移液枪 或巴氏吸管轻轻吹打混匀沉淀,根据传代比例或实验需求,将细胞接种到新的培养器皿中,并置于37℃、 5% CO₂、饱和湿度的细胞培养箱中静置培养。

六、常见问题。R \ nrice

可能原因	解决方法	
cell	检查消化液保存条件,确保 4℃存放时间没有超过 30 天	
消化不充分 细胞得量少	确保组织量和试剂盒要求一致,取材量少,细胞得量少	
	确保脑动脉血管组织没有剪得太大块	
	确保组织轻柔吹打充分	
消化过度	严格控制组织块大小,避免剪得过碎	
培养基配置不当	确保完培配置比例正确,没有反复冻融	
	确保完培在有效期内,配置时间没有超过三个月	
大鼠日龄过大	确保大鼠日龄在 35-42 天, 日龄过大容易出现消化不充分、	
	细胞增殖速度慢、细胞传代次数减少的情况	
细胞增殖缓慢 传代比例不当	1:2 传代时确保是按照器皿底面积进行换算,保证细胞初始	
	接种数量	
当 接代次数过多	确保细胞传代次数为 3-5 代, 传代次数增加, 细胞可能会增	
	殖变慢	
取材组织量不足	若脑动脉血管组织得量少,可适量增加鼠量	
组织外膜层未去除彻底	确保外膜、大脑皮质组织完全去除	
	可能原因 消化不充分 消化过度 培养基配置不当 大鼠日龄过大 传代比例不当 传代次数过多 取材组织量不足	

七、解剖参考图片



4 / 5

网站: www.procell.com.cn

电话: 400-999-2100 邮箱: <u>techsupport@procell.com.cn</u>





普诺赛[®] | Pricella



图 1 分离下的完整的脑动脉组织

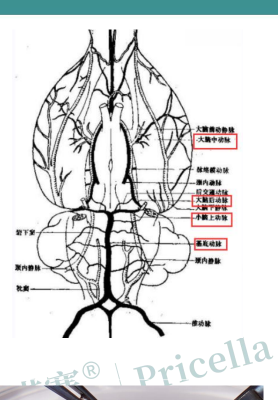
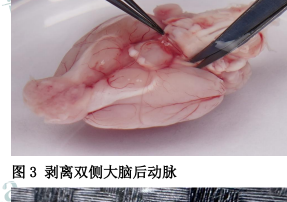


图 2 剥离基底动脉及相连的小脑上动脉



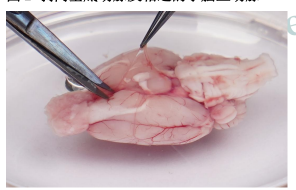


图 3 剥离大脑双侧大脑中动脉



图 4 取下的脑动脉血管组织

5 / 5

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: <u>techsupport@procell.com.cn</u>



