

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红

货号	品名	规格	有效期	外观	储存条件	运输条件
T311JV	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红	100 mL	12 个月	液体	-30 ~ -5 °C	干冰
T311KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红	500 mL	12 个月	液体	-30 ~ -5 °C	干冰



1.产品描述

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红是专为人类间充质干细胞（包括脐带间充质、骨髓间充质、脂肪间充质、脐带血间充质等干细胞）设计的无异源物质 (Xeno-free) 培养基。在干细胞分离过程中，当细胞贴壁率达到 75 ~ 85 % 后，可使用此培养基进行传代。与传统的须添加动物血清的培养基相比，StemGro® 间充质干细胞(MSC) 培养基能维持间充质干细胞的无分化生长，保持细胞的形态特征和正常的染色体核型等，保证间充质干细胞的高增殖率以及分化潜能，并排除了培养过程中混入异源物质（来自于人类以外的其他动物物种的成分）的可能性。

本产品使用注射用水 (Water-For-Injection) 配置。

2.企业质量体系

上海源培生物科技股份有限公司的产品是在 cGMP 标准车间中生产的。

上海源培生物科技股份有限公司已取得 ISO9001:2015、ISO13485:2016 质量体系认证。

3.产品参数

本产品为过滤除菌产品

物理外观：无色澄清液体

内毒素： ≤ 3 EU/mL

渗透压：270 ~ 340 mOsm/kg·H₂O

pH 值：7.0 ~ 7.4

储藏条件：-30 ~ -5 °C

运输条件：干冰

用途：仅供科研和生产使用

4.使用指南

使用时请穿着合适的安全手套、实验服和护目镜。

产品不能使用于人体。

细胞直接接触的环境应是无菌的，直接作用于细胞的试剂必须是无菌的。

请在无菌环境中进行细胞实验，任何器皿或工具，移入无菌环境之前，应在入口处移去外包装膜或者使用酒精擦拭进行消毒。

注意：产品收到时已完全融化，或者超过有效期的情况下，请勿使用。

注意：在运输或储存（有效期内）过程中某一温度下，如发现有澄清度减小的情况，此为某些蛋白成分的析出，在使用前混匀即可，不影响细胞培养效果。

5.制备培养基

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红使用前为冷冻状态。请在 2 ~ 8 °C 的条件下温和溶解，轻轻混匀以保证培养基均一。请勿在 ≥ 37 °C 的环境中溶解！溶解后请立即使用。解冻且未开封的 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红，可在 2 ~ 8 °C 的条件下保存 1 个月

6.细胞培养的条件

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红为完全培养基，无须添加其他成分。如果出于防止分离的干细胞污染的考虑，可以在使用前添加抗生素，如终浓度为 5 µg/mL 的庆大霉素。

适用细胞系：脐带间充质、骨髓间充质、脂肪间充质、脐带血间充质等干细胞

细胞类型：贴壁细胞

培养容器和设备：培养瓶和 CO₂ 恒温培养箱

培养条件：36 ~ 38 °C, CO₂ 含量 4 ~ 6 % 的湿润空气，避光。

实验前应对细胞培养仪器进行温度和气体的设置。

7.细胞复苏

1. 在 37 °C 水浴中，迅速 (< 1 分钟) 溶解一小管冻存的细胞。当最后一丝冰融化时，迅速从水浴中移出细胞冻存管；
2. 轻轻吸出管中内容物，并转移至 50 ml 的无菌离心管；
3. 以 2 秒钟每滴的速度缓慢加入预热的 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红，同时轻晃离心管保证混匀；
4. 室温下 100 ~ 200 × g，离心 5 分钟，然后吸去上清；
5. 加入最小体积的培养基重悬细胞，用细胞计数仪计数，计算活细胞密度；
6. 在用培养基荡洗过的 T75 培养瓶中，加入适量预热的完全 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红，然后加入细胞重悬液，保证培养瓶内接种的活细胞密度约 5 × 10³ 个/cm²；
7. 放入培养箱中培养；
8. 每 2 ~ 3 天更换一次培养基，新培养基加入前应预热。

8.细胞传代

使用 StemGro® 间充质干细胞(MSC)扩增培养基 , 不含酚红进行细胞传代培养

- 当细胞融合度达 70 ~ 80 % 时可进行传代；
- 使用前请在 37 °C 预热重组胰蛋白酶溶液 (无动物源性 , 源培产品货号为 S342JV) 和 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基 , 不含酚红；
- 吸除培养瓶中的培养基 ; 使用不含钙镁离子的 DPBS 冲洗单层细胞 , 然后吸除漂洗液；
- 每个培养瓶中加入 3 ~ 5 mL 预热的重组胰蛋白酶酶 , 确保液体覆盖到所有培养表面。在推荐的细胞培养条件下 , 培养 5 ~ 10 分钟；
- 使用倒置显微镜观察细胞培养瓶 , 确保细胞完全脱落；
- 然后在每个培养瓶中加入 5 mL 预热的含钙镁离子的 DPBS , 确保缓冲液能完全覆盖培养表面 ; 将细胞悬液转移至 15 mL 的无菌离心管中 ; 使用 5 mL 含钙镁离子的 DPBS 再次漂洗培养瓶 , 然后收集液体入离心管；
- 以 100 ~ 200 × g , 室温下离心 5 分钟 , 小心吸除上清；
- 使用最小体积的 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基 , 不含酚红重悬细胞 , 进行活细胞计数；
- 在细胞培养瓶中加入 15 mL 预热的 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基 , 不含酚红；
- 采用 5 × 10³ 个 /cm² 的活细胞密度铺板 (即每个 T75 细胞培养瓶中 , 3.75 × 10⁵ 个活细胞) ；轻晃培养瓶以保证细胞分布均匀；
- 将细胞放在推荐的培养条件下培养 ；
- 每 2 ~ 3 天更换一次培养基。

注意 : 建议对间充质干细胞的传代不超过 5 代以上

9.细胞冻存

冻存实验前 应预先准备足够量的细胞融合度处于 80 ~ 90 % 的细胞 :

- 准备冻存培养基 (46.25 % 新鲜的完全培养基 + 46.25 % 条件培养基 (即培养过该细胞的培养基) + 7.5 % DMSO) , 并在 2 ~ 8 °C 避光条件下预冷 (不超过 24 小时) ; 或推荐使用源培生物 CD-Freezer® 化学成分限定细胞冻存液 (该产品为化学成分限定的无血清配方 , 含 7.5%DMSO , 源培货号 S919JV)
- 确定细胞数量 , 计算需要的冻存培养基体积 V (推荐细胞冻存密度在 1 ~ 5 × 10⁶ 个 /mL) ；
- 吸出培养瓶中培养基 , 然后用 5 mL 不含 Ca²⁺ 和 Mg²⁺ 的 DPBS 漂洗贴壁细胞 , 冲洗后吸出 DPBS 漂洗液；
- 加入 3 mL 重组胰蛋白酶溶液 (T25 培养瓶中仅需加入 1 mL) ；
- 室温放置 2 ~ 5 分钟 , 期间可轻轻敲打瓶壁 , 帮助细胞解离 ; 待细胞从培养瓶壁脱离后 , 迅速加入 V mL 步骤 1 准备的冻存培养基 , 倾斜、轻晃培养瓶 , 混匀新加入的液体 , 且充分接触培养瓶内壁所有角落；
- 根据后续使用需求 , 将上述细胞重悬液分装到细胞冻存管中 (一般 1.5 mL 每管) ；
- 在冻存管上做适当标识 (例如细胞名称、冻存时间及操作者) ；
- 可使用程序化降温仪控制细胞的温度下降 (标准的冻存降温速率为 -1 ~ -2 °C / 分钟) 。当温度达 -25 °C 以下时 , 温度降速可增至 -5 °C ~ -10 °C / 分钟 ; 到 -100 °C 时 , 则可迅速浸入液氮中 ;
- 也可使用人工降温的操作方法 : 将细胞冻存管放入含有异丙醇的冻存盒 (Nalgene) 中 , 置于 -20 °C 冰箱 2 小时 , 然后在 -80 °C 冰箱中过夜 , 最后单独取出冻存管移入液氮容器内。

10.相关产品

货号	品名	规格	存储条件	运输条件
T310JV	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基	100 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
T310KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基	500 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S342JV	Trpzyme® 重组胰蛋白酶消化液 , 不含酚红	100 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S342KJ	Trpzyme® 重组胰蛋白酶消化液 , 不含酚红	500 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S919JV	CD-Freezer® 化学成分限定细胞冻存液	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
B210KJ	Dulbecco's 磷酸盐缓冲液 (PBS), 不含钙、镁离子和酚红	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B310KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS), pH7.2	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B320KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS), pH7.4	500 mL	2 ~ 30 °C	常温