



大鼠 NG2 细胞

本细胞仅供科研实验使用

产品简介

产品名称: 大鼠 NG2 细胞

产品品牌: 通蔚生物

组织来源: 脑组织

产品规格 : 5×105cells/T 25 细胞培养瓶

细胞简介

大鼠 NG2 细胞分离自脑组织。大脑分左右两个半球,大脑皮质(灰质)覆盖着每个大脑半球的大部分,它是神经元胞体集中的地方。内部则是由神经纤维或髓鞘构成的白质。

每一个半球都有三个面,即外侧面(约占整个皮质面积的 1/3) 、内侧面和底面(占 2/3 的面积)。

半球表面有很多深浅不等的沟或裂,沟或裂之间的隆起叫回,它们大大增加了大脑的表面积。大脑外侧面重要的沟、裂有大脑外侧裂、顶枕裂和中央沟。

由于三沟裂之界隔,使大脑皮质组分为额叶、顶叶、颞叶、枕叶四大部分。NG2 细胞是在 发育和成年中枢神经系统的灰质和白质束中发现的,因表达 NG2 蛋白多糖而得名。

NG2 细胞先前被假定代表少突胶质细胞前体细胞,后来使用转基因的研究表明,NG2 细胞在体内不仅能够产生少突胶质细胞,还能产生原浆性星形胶质细胞以及某些情况下的神经元。
NG2 细胞是中枢神经系统中不同于神经元、成熟少突胶质细胞、星形胶质细胞和小胶质细





胞的一类细胞亚群。

此外,在发育和成年中枢神经系统的多个区域,发现 NG2 细胞和神经元之间存在独特的突触联系,暗示 NG2 细胞除了可能作为分化成多种细胞的可塑性前体细胞群,还可能会和神经元联系从而形成一个独特的神经胶质网络。

方法简介

通蔚生物实验室分离的大鼠 NG2 细胞采用胰酶消化、专用培养基培养筛选制备而来,细胞总量约为 5×105cells/瓶。

质量检测

通蔚生物实验室分离的大鼠 NG2 细胞经 NG2 免疫荧光鉴定,纯度可达 90% 以上,且不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等。

培养信息

培养基:含FBS、生长添加剂、Penicillin、Streptom ycin等

换液频率: 每2-3天换液一次

生长特性: 贴壁

细胞形态: 梭形、多角形

传代特性: 可传 1-2代

传代比例: 1:2

消 化 液 : 0.25% 胰蛋白酶

培养条件: 气相: 空气, 95%。CO2, 5%

大鼠 NG2 细胞体外培养周期有限。建议使用通蔚生物配套的专用生长培养基及正确的操作 方法来培养,以此保证该细胞的最佳培养状态。





细胞培养状态

发货时发送细胞电子版照片

使用方法

大鼠 NG2 细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈梭形、多角形,在通蔚生物技术部标准操作流程下,细胞可传 1-2 代。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 T 25 细胞培养瓶,用 75% 酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入 37℃、5% C O 2、 饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h,以稳定细胞状态。
- 2. 贴壁细胞消化
- 1) 吸出 T25 细胞培养瓶中的培养基,用 PBS 清洗细胞一次。
- 2) 添加 0. 25% 胰蛋白酶消化液 1m L 至 T 25 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 1-3min。倒置显微镜下观察,待细胞回缩变圆后,再加入 5ml 完全培养基终止消化。
- 3) 用吸管轻轻吹打混匀,按传代比例接种 T25 培养瓶传代,然后补充新鲜的完全培养基至5m L,置于 37℃、5% C O 2、饱和湿度的细胞培养箱中静置培养。
- 4) 待细胞完全贴壁后, 培养观察。之后按照换液频率更换新鲜的完全培养基。
- 3. 细胞实验

因原代细胞贴壁特殊性,贴壁的原代细胞在消化后转移至其他实验器皿(如玻璃爬片、培养板、共聚焦培养皿等)时,需要对实验器皿进行包被,以增强细胞贴壁性,避免细胞因没贴好影响实验。包被条件常选用鼠尾胶原 I(2-5µg/cm2),多聚赖氨酸 PLL(0.1m





g/m l), 明胶 (0.1%), 依据细胞种类而定。悬浮/半悬浮细胞无需包被。

注意事项

- 1. 培养基于 4℃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. 传代培养过程中,胰酶消化时间不宜过长,否则会影响细胞贴壁及其生长状态。
- 4. 建议客户收到细胞后前 3 天每个倍数各拍几张细胞照片,记录细胞状态,便于和通蔚生物技术部沟通。由于运输的原因,个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,详尽告知细胞的具体情况,以便我们的技术人员跟踪、回访直至问题得到解决。

官网网址: www.tw-reagent.com

订购热线: 021 - 54845833

咨询 QQ : 2881498548

咨询电话: 15800441009(微信同号)