



大鼠前列腺平滑肌细胞

本细胞仅供科研实验使用

产品简介

产品名称 : 大鼠前列腺平滑肌细胞

产品品牌: 通蔚生物

组织来源: 前列腺

产品规格 : 5×105cells/T 25 细胞培养瓶

细胞简介

大鼠前列腺平滑肌细胞分离自前列腺组织。前列腺(Prostate) 是雄性特有的性腺器官。前列腺是不成对的实质性器官,由腺组织和肌组织构成。

前列腺如栗子,底朝上,与膀胱相贴,尖朝下,抵泌尿生殖膈,前面贴耻骨联合,后面依直肠。前列腺腺体的中间有尿道穿过,扼守着尿道上口,所以,前列腺有问题时,排尿首先受影响。前列腺是机体非常少有的,具有内、外双重分泌功能的性分泌腺。

作为外分泌腺,前列腺每天分泌前列腺液,是构成精液主要成分。作为内分泌腺,前列腺分泌的激素称为"前列腺素"。前列腺平滑肌细胞是前列腺的重要结构组成细胞之一,在机体的正常生理过程中发挥着重要作用。

前列腺平滑肌细胞原代分离培养 3 天后,可见细胞贴壁伸展,细胞形态大小不一,呈梭形、不规则形、三角形或扇形,核卵圆形、居中。

2周后细胞汇合,多数细胞伸展呈长梭形,胞浆丰富,有分枝状突起,细胞平行排列成单层





或部分区域多层重叠生长, 高低起伏。

细胞密度低时,常交织成网状。密度高时,则排列为旋涡状或栅栏状。传代后细胞生长较快 ,4-6 天即可汇合,并保持上述形态学特征和生长特点。

方法简介

通蔚生物实验室分离的大鼠前列腺平滑肌细胞采用胰蛋白酶-胶原酶联合消化法结合差速贴 壁法制备而来,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前列腺平滑肌细胞经α-SMA 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 : 成纤维细胞样

传代特性: 可传3代左右

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%

大鼠前列腺平滑肌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

大鼠前列腺平滑肌细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈成纤维细胞样,在通蔚生物技术部标准 操作流程下,细胞可传 3 代左右。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(0.1mg/ml),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。

<u>官网网址</u>: www.tw-reagent.com

订购热线: 021 - 54845833

咨询 QQ : 2881498548

咨询电话: 15800441009(微信同号)