小鼠胰岛内皮细胞MS1



Cat No.: SC0474

细胞名称	小鼠胰岛内皮细胞MS1	英文名称	MS1
形态特性	上皮细胞样	生长特性	贴壁生长
种属	小鼠		
组织	胰腺;内皮细胞; SV40转染		
培养体系	DMEM+5% FBS+1% P/S		
简介	MS1细胞是于1994年建株的胰岛内皮细胞系,原代培养的胰岛内皮细胞用抗G418的温度敏感型SV40大T抗原(tsA-58-3)转染。抗性克隆用克隆环分离,并筛选吸收Di1-Ac-LDL的。MS1细胞保留了内皮细胞的许多特性,如吸收Di1-Ac-LDL和表达VIII因子相关抗原及BEGF受体。		
基因表达	tissue inhibitor of bioreactive matrix metalloproteinase (high levels)		
受体表达	cvascular endothelial growth factor (VEGF), expressed		
传代方法	建议第一次1:2传代		
冻存条件	90 FBS+10% DMSO, 推荐无血清冻存液 (CX001)		
用途	仅限于科学研究,不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。		
备注			

一、细胞收到后处理

请显微镜下确认细胞状态, 同时给刚收到的细胞拍照(10×, 20×) 各2-3张以及培养瓶外观 照片 一张留存, 作为售后时收到 时细胞状态的依据。

收到细胞回到自己的实验室后,先打开外包装,用75%酒精喷洒整个瓶消毒后放到超净台内,严格无菌操作,不开瓶盖放培养箱静置2-3小时稳定细胞状态。镜下观察:未超过80%汇合度时,可将瓶装的完全培养液收集至离心管中,重新加入6m1完全培养基,放入37℃、5%C02孵箱培养;超过80%汇合度时,根据情况传代或者冻存。悬浮细胞需离心收集处理。抽出瓶中的培养基和细胞1000rpm离心3-5分钟,弃去上清重悬后接种到新的培养瓶中(加入按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基)。

<u>(注意发货的是密封培养瓶的话,处理完后放入培养箱培养记得培养瓶盖子拧松,初次传代最好使</u>用T25培养瓶或6cm小皿1传2)



二、细胞培养步骤

1. 复苏细胞: 将含有1mL细胞悬液的冻存管在37℃水浴中迅速摇晃解冻,加入5mL培养基混合均匀。在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加4-6mL完全培养基后吹匀。然后将所有细胞悬液加入培养瓶中培养过夜(或将细胞悬液加入6cm皿中),培养过夜。第二天换液并检查细胞密度。

2. 细胞传代: 如果细胞密度达80%-90%, 即可进行传代培养。

对于贴壁细胞,传代可参考以下方法:

- 1: 弃去培养上清,用不含钙、镁离子的PBS润洗细胞1-2次。
- 2:加1-2ml消化液(0.25%Trypsin-0.53mM EDTA)于培养瓶中,置于37℃培养箱中消化1-2min,然后在显微镜下观察细胞消化情况,若细胞大部分变圆并脱落,迅速拿回操作台,轻敲几下培养瓶后加5ml以上含10%血清的完全培养基终止消化。
- 3:轻轻吹打细胞,完全脱落后吸出悬液至15ml离心管中,在1000RPM条件下离心3-5分钟,弃去上清液,补加1-2mL培养液后吹匀。
 - 4: 将细胞悬液按1: 2到1: 5的比例分到新的含5-6 ml培养液的新皿中或者瓶中。

对于悬浮细胞,传代可参考以下方法:

- 1: 收集细胞, 1000RPM条件下离心3-5分钟, 弃去上清液, 补加1-2mL培养液后吹匀, 将细胞悬液按1: 2到1: 5的比例分到新的含8ml培养基的新皿中或者瓶中。
- 2: 较脆弱的悬浮细胞可选择半数换液方式将培养瓶竖置1-2小时待大部分细胞沉到底部后,弃去半数培养基后,将剩余细胞悬起,将细胞悬液按1: 2到1: 3的比例分到新的含8m1培养基的新皿中或者瓶中。
- 3:细胞冻存:待细胞生长状态良好时,可进行细胞冻存。贴壁细胞冻存时,弃去培养基后加入少量胰酶,细胞变圆脱落后,进行离心收集, 1000RPM条件下离心3-5分钟,去除上清,按冻存数量加入血清及 DMSO,冻存比例为90%FBS+10%DMSO。