

# 胰酶细胞消化液说明书

本产品仅供体外研究使用,不得用于临床诊断

#### 描述:

胰酶细胞消化液(Trypsin-EDTA Solution)含 0.25%胰酶和 0.02%EDTA。该消化液经过过滤除菌,可以直接用于培养细胞的消化,或者一些组织的解离。本制品具有方便快速的特点,通常室温消化 1 分钟左右就可以消化下大多数贴壁细胞。

#### 储存

长期保存放置于-20°、保存 2 年,一经融化后放置于 4° C保存,可放置 6 个月,避免反复 冻融。

## 操作方法

- 1. 贴壁细胞的消化:
- a) 吸去培养液,用无菌的 PBS 洗涤细胞一次,以去除残余的血清。
- b) 加入少量胰酶细胞消化液,略盖过细胞即可,室温放置 30 秒至 2 分钟。不同的细胞消化时间有所不同。
- c) 显微镜下观察,细胞明显收缩,并且肉眼观察培养器皿底部发现细胞的形态发生明显的变化; 或者用枪吹打细胞发现细胞刚好可以被吹打下来。此时吸除胰酶细胞消化液。加入含血清的完全细胞培养液,吹打下细胞,即可直接用于后续实验。
- d) 如果发现消化不足,则加入胰酶细胞消化液重新消化。
- e) 如果发现细胞消化时间过长,未及吹打细胞,细胞已经有部分直接从培养器皿底部脱落,直接用胰酶细胞培养液把细胞全部吹打下来。1000-2000g 离心 1min, 沉淀细胞, 尽量去除胰酶细胞消化液后,加入含血清的完全培养液重新悬浮细胞,即可用于后续实验。
- 2. 组织的消化:

不同的组织需要消化的时间相差很大,通常以消化后可以充分打散组织为宜。

### 注意事项

- 1. 在使用胰酶细胞消化液的过程中要特别注意避免消化液被细菌污染。
- 2. 胰酶细胞消化液消化细胞时间不宜过长,否则细胞铺板后生长状况会较差。