

# 大鼠脊髓神经少突胶质细胞

**本产品仅供科研实验使用**

## 产品简介

产品名称 : 大鼠脊髓神经少突胶质细胞

产品品牌 : 酶联生物

组织来源 : 脊髓组织

产品规格 :  $5 \times 10^5$  cells/T 25 细胞培养瓶

## 细胞简介

大鼠脊髓神经少突胶质细胞分离自脊髓组织；脊髓是细细的管束状的神经结构，位于脊柱的椎管内且被脊椎保护；是源自脑的中枢神经系统延伸部分。中枢神经系统的细胞依靠复杂的联系来处理传递信息。

脊髓的主要功能是传送脑与外周之间的神经信息。人和脊椎动物中枢神经系统的一部分，在椎管里面，上端连接延髓，两旁发出成对的神经，分布到四肢、体壁和内脏。脊髓的内部有一个 H 形(蝴蝶型)灰质区，主要由神经细胞构成；在灰质区周围为白质区，主要由有髓神经纤维组成；脊髓是许多简单反射的中枢。脊髓两旁发出许多成对的神经(称为脊神经)分布到全身皮肤、肌肉和内脏器官。脊髓是周围神经与脑之间的通路，也是许多简单反射活动的

低级中枢。

按脊神经的出入可把脊髓也分为相应的 31 节，31 对脊神经就是由不同的脊椎发出的。神经胶质细胞，简称胶质细胞，是神经组织中除神经元以外的另一大类细胞，也有突起，但无树突和轴突之分，广泛分布于中枢和周围神经系统。在哺乳类动物中，神经胶质细胞与神经元的细胞数量比例约为 10 : 1。

在中枢神经系统(C N S)中的神经胶质细胞主要有星形胶质细胞、少突胶质细胞(与前者合称为大胶质细胞)和小胶质细胞等。传统认为胶质细胞属于结缔组织，其作用仅是连接和支持各种神经成分，其实神经胶质还起着分配营养物质、参与修复和吞噬的作用，在形态、化学特征和胚胎起源上都不同于普通结缔组织。

### 方法简介

酶联生物实验室分离的大鼠脊髓神经少突胶质细胞采用胶原酶-胰酶联合消化法、神经元专用培养基培养筛选结合化学试剂抑制法制备而来，细胞总量约为 5×10<sup>5</sup>cells/瓶。

### 质量检测

酶联生物实验室分离的大鼠脊髓神经少突胶质细胞经 G C (G alacto cereb ro side)免疫荧光鉴定，纯度可达 90% 以上，且不含有 H IV -1、H BV 、H C V 、支原体、细菌、酵母和真菌等。

### 培养信息

包被条件：PLL(0.1m g/ml)

培养基：含 B-27 Supplem ent、PD G F-A A 、bFG F、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 : 不增殖 ; 不传代

传代比例 : 不传代

消化液 : 0.25% 胰蛋白酶

培养条件 : 气相 : 空气 , 95% ; C O<sub>2</sub> , 5%

大鼠脊髓神经少突胶质细胞体外培养周期有限 ; 建议使用酶联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

大鼠脊髓神经少突胶质细胞是一种贴壁细胞 , 细胞形态呈梭形、多角形 , 在酶联生物技

术部标准操作流程下 , 细胞不增殖 ; 不传代 ; 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°C 、 5% C O<sub>2</sub> 、

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°C温浴 1-3min ; 倒置显微镜下观察 , 待细胞回缩变圆后 , 再加入 3-5ml 完全培养基终止消化。
- 3) 用吸管轻轻吹打混匀 , 调整合适密度按实验需求接种对应实验器皿 , 然后按器皿大小补充适当新鲜的完全培养基 , 置于 37°C 、 5% CO 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 , 用于实验 ; 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 ( 2-5 $\mu$ g/cm<sup>2</sup> ) , 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°C 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，便于和酶联生物技术部沟通。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。

订购热线 : 4008-898-798

咨询 QQ : 2881505714

咨询电话 : 13524666836(微信同号)

