



大鼠视乳头星形胶质细胞

本细胞仅供科研实验使用

产品简介

产品名称 : 大鼠视乳头星形胶质细胞

产品品牌: 通蔚生物

组织来源: 眼球

产品规格 : 5×105cells/T 25 细胞培养瓶

细胞简介

大鼠视乳头星形胶质细胞分离自视神经乳头。视乳头位于黄斑区鼻侧附近,境界清楚,呈白色、圆盘状,因此也称为视盘。

视网膜上视觉纤维在此汇集,并于此穿出眼球向视中枢传递。视乳头中央有一小凹陷区,称为视杯或生理凹陷。视乳头是视神经纤维聚合组成视神经的起始端,它没有视细胞,因而没有视觉,在视野中是生理盲点。

视乳头是开角型青光眼最早受损的部位,星形胶质细胞是视神经乳头处主要的胶质细胞类型,可为视网膜神经节细胞无髓鞘的轴突提供结构和生物支持。

青光眼视神经病变是全球首位不可逆性致盲眼病。青光眼视神经病变以视网膜神经节细胞轴 突丧失并伴有视乳头处细胞外基质重坦为主要特征。

导致视网膜神经节细胞丧失的病理生理机制尚未完全阐明,神经胶质细胞对调控神经元微环境起多重作用,越来越多的证据表明胶质细胞町能对神经系统发育、损伤、修复及再生起极





为关键的作用。

视乳头星形胶质细胞胞体多扁平,体积较大,形状多呈不规则的多边形,突起较粗,胞核为椭圆形,核仁清晰可见,核周有较密集物质,胞质稀疏,骨架结构良好,明显不同于长梭形的成纤维细胞形态。

方法简介

通蔚生物实验室分离的大鼠视乳头星形胶质细胞采用胰蛋白酶-胶原酶联合消化法、结合差速贴壁制备而来,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视乳头星形胶质细胞经 G FA P 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

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 2-3 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%

大鼠视乳头星形胶质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

大鼠视乳头星形胶质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 2-3 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(0.1mg/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)