

大鼠眼动脉内皮细胞

Cat NO.: CP-R367

一、产品简介

1. 产品名称:大鼠眼动脉内皮细胞

2. 组织来源:眼动脉

3. 细胞简介:

大鼠眼动脉内皮细胞分离自眼动脉组织,眼动脉是眼眶及内容物最主要的血液供应, 是颈内动脉主要分枝,也是交通颅内外血管的重要通道。有研究结果认为,绝大多数眼动 脉起源于ICA刚出海绵窦处,且多数起源于ICA床突上段内上壁,少数起源于上壁,少数 眼动脉可起源于ICA海绵窦段及脑膜中动脉。眼动脉的走行分为颅内段、管内段及眶内段 ,眼动脉在管内段一般行走于视神经上方,颅内段和眶内段再分为五段:1、短臂;2、A 角;3、长臂;4、B角;5、远侧部。眼动脉进入眶内后沿视神经向下外侧走行,终止于眶 孔的上内侧角。眼动脉的分枝一般分为眼组、眶组及眶外组。眼组分为视网膜中央动脉睫 前动脉及眼球的脉络丛;眶组分为泪腺动脉和肌动脉;眶外组分为筛后动脉、筛前动脉、 眶上动脉、睑内侧动脉、鼻背动脉(终末枝)。眼动脉内皮细胞是覆盖在眼动脉内面的单层 细胞,可分泌一系列血管活性物质而保持血管稳态,当其受到炎症或其它因素刺激后稳态 被破坏而导致一些血管疾病的发生。因此,眼动脉内皮细胞已成为研究眼部血管疾病发病 机制及治疗药物不可缺少的工具。内皮细胞或血管内皮是一薄层的专门上皮细胞,由一层 扁平细胞所组成。它形成血管的内壁,是血管管腔内血液及其他血管壁(单层鳞状上皮) 的接口。内皮细胞是沿着整个循环系统,由心脏直至最小的微血管。眼动脉供应整个眼球 、眼球附属器及部分附近组织的营养。眼动脉可发生痉挛、血栓、栓塞及出血等,均可严 重影响视力。颈内动脉眼动脉瘤简称眼动脉瘤,又称床突旁动脉瘤或颈内动脉腹侧动脉瘤 。眼动脉瘤是位于眼动脉和后交通动脉之间的动脉瘤,占全部颅内动脉瘤的0.47%~9.26% ,30%~70%患者表现为SAH,1/3有视功能损伤,如视力减退、视野缺损和视神经萎缩等 。体外培养的眼动脉内皮细胞对于研究其生理功能、药物作用以及各种致病因素作用下的 病理生理改变具重要意义。

4. 方法简介:

普诺赛实验室分离的大鼠眼动脉内皮细胞采用胰蛋白酶-胶原酶联合消化法结 合差速贴壁法、并通过内皮细胞专用培养基培养筛选制备而来,细胞总量约为5×10⁵ cells/瓶。

5. 质量检测:

普诺赛实验室分离的大鼠眼动脉内皮细胞经CD31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。

6. 培养信息:

网站: www.procell.com.cn 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋







包被条件 PLL (0.1mg/ml), 明胶 (0.1%)

培养基 基础培养基,含FBS、EGF、bFGF、IGF、VEGF、Heparin、Hydrocor

tisone、Penicillin、Streptomycin等

产品货号 CM-R367

换液频率 每2-3天换液一次

生长特性 贴壁

细胞形态 内皮细胞样 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%

大鼠眼动脉内皮细胞体外培养周期有限;建议使用普诺赛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。

二、细胞培养状态

发货时发送细胞电子版照片

三、使用方法

大鼠眼动脉内皮细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈内皮细胞样,在普诺赛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T25细胞培养瓶,用75%酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入37、5%CO2、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1mL至T25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1min;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5mL,置于37、5%CO2、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;之后再按照换液频率更换新鲜的完全培养基。

3. 复苏操作说明

- 1. 准备好37度水浴锅, 预热至37度;
- 2. 准备好T25培养瓶,加入10ml完全培养基(培养基量必须大于冻存液10倍体积);

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





Rev. V1.0



- 3. 取出干冰内冻存细胞管,用EP手套包裹冻存管(防止管内进水导致污染),迅速放于水 浴锅内,于1min内融化完全;
- 4. 取出冻存管,酒精喷洒消毒后擦干,置于超净台内;
- 5. 吸取冻存管内细胞悬液,加入步骤2中准备好的T25培养瓶内,8字缓慢摇匀;
- 6. 培养瓶放于37度CO2恒温培养箱内,静置培养24h,更换新鲜换培养基(注意贴壁细胞、 悬浮细胞不同换液操作方法)。

4. 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 (2-5 µ g/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。

四、注意事项

- 1. 培养基于4 条件下可保存3个月。
- 2. 在细胞培养过程中,请注意保持无菌操作。
- 3. 消化过程中,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,便于和普诺赛技术部沟通;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。
- 5. 该细胞只可用干科研。

备注:由于实验所用试剂、操作环境及操作手法的不同,以上方法仅供各实验室参考

网站: <u>www.procell.com.cn</u> 电话: 400-999-2100

邮箱: techsupport@procell.com.cn

地址: 湖北省武汉市高新大道858号生物医药产业园三期C4栋





Rev. V1.0