

大鼠神经少突胶质前体细胞

Cat NO.: CP-R308

一、产品简介

1. 产品名称:大鼠神经少突胶质前体细胞

2. 组织来源: 脑组织

3. 细胞简介:

大鼠神经少突胶质前体细胞分离自脑皮层组织;大脑分左右两个半球,大脑皮质(灰质)覆盖着每个大脑半球的大部分,它是神经元胞体集中的地方。内部则是由神经纤维 或髓鞘构成的白质。少突胶质细胞分布于中枢神经系统,在银浸染标本中,少突胶质细胞 比星状胶质细胞小,其突起也较小而少,呈珠状,故被称为少突胶质细胞或寡突胶质细胞 。少突胶质细胞(oligodendrocyte)是中枢神经系统(CNS)的成髓鞘神经胶质细胞,其发育要 经历少突胶质细胞祖细胞、前少突胶质细胞祖细胞、未成熟和成熟少突胶质细胞等阶段。 有学者将少突胶质细胞按其发育程度和形态分为三型。但是,细胞发育是一个连续的过程 , 其形态、表达产物和功能的演变没有严格的界限, 因此, 其分类是相对的。这三型分别 型少突胶质细胞又称前O2A(pre-O2A progenitor cell)。细胞呈圆形,表面光滑,直径 约3 µ m, 体外混合培养时成簇生长在星形胶质表面, 具有很强的分裂增殖潜力, 表达神 经节苷脂GM1、波形蛋白和多唾液酸—神经粘附分子(polysialic acid-neural cell adhesion mole cule, PSA-NCAM)等。 型少突胶质细胞胞体常有双极或三极突起,极少数为单极突起, 直径约7μm,有一定的分裂增殖能力。体外培养时为双潜能细胞,既可分化为少突胶质 细胞又可分化为 型星形胶质,故又称为少突胶质细胞- 型星形胶质祖细胞(oligodendroc yte-type-2 astrocyte progenitor cell, O2A)。O2A除表达GM1和波形蛋白外还表达神经节苷脂 GD3和GQ(淋巴杂交瘤株A2B5产生GQ的抗体),故常用A2B5抗体标记O2A。型少突胶质 细胞不再具有分裂增殖能力,为分裂终期细胞。直径约10 µ m。根据其形成髓鞘的能力, 又分为不成熟的和成熟的两类少突胶质细胞。不成熟的OL胞体常伸出4~5条较粗大突起 ,表面还残留有A2B5标记物,同时也表达O1-O4抗原,无形成髓鞘的能力。成熟的少突胶 质细胞突起有如蜘蛛网,大量表达半乳糖脑苷脂(galactocerebro side, GC)、蛋白脂蛋白(proteio lipid protein, PLP)、髓鞘碱性蛋白(myelin basic protein, M

4. 方法简介:

普诺赛实验室分离的大鼠神经少突胶质细胞采用胰蛋白酶消化、混合细胞营养 缺失培养、摇床振荡结合差速贴壁法并通过专用培养基培养筛选制备而来,细胞总量约为5×10⁵ cells/瓶。

BP)等,有对轴突髓鞘化的能力。体外培养的少突胶质细胞前体细胞(简称少突胶质细胞前

体细胞)包括前O2A和O2A和未成熟少突胶质细胞,前两者具有增殖能力。

5. 质量检测:

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



普诺赛实验室分离的大鼠神经少突胶质前体细胞经A2B5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:

包被条件 PLL(0.1mg/ml)

含B-27、PDGF、bFGF、Penicillin、Streptomycin等 培养基

产品货号 CM-R308

换液频率 每2-3天换液一次

细胞形态 双极、多极形 46/45###

不传代,不增殖,存活1-2周 传代特性

传代比例 不传代

消化液 0.25%胰蛋白酶

气相:空气,95%;CO2,5% 培养条件

大鼠神经少突胶质前体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

大鼠神经少突胶质前体细胞是一种贴壁细胞,细胞形态呈双极、多极形,在普诺赛技术 部标准操作流程下,细胞不传代,不增殖,存活1-2周;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 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。

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







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 $(2-5 \mu \text{ g/cm}^2)$,多聚赖氨酸PLL (0.1 mg/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. 该细胞只可用于科研。

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: 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



