

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基, 不含酚红

货号	品名	规格	有效期	外观	储存条件	运输条件
T321KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基, 不含酚红	500 mL	12 个月	液体	2 ~ 8 °C	蓝冰



源培·培源
BasalMedia

1. 产品描述

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基是专为人间充质干细胞 (包括脐带间充质、骨髓间充质、脂肪间充质、脐带血间充质等干细胞) 设计的基础培养基。该培养基为基础配方, 需添加一定比例的人血小板裂解物 (PLT), 制备成完全培养基后使用。在干细胞分离过程中, 当细胞贴壁率达到 75 ~ 85 % 后, 可使用配置好的间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基进行传代。与传统的须添加动物血清的培养基相比, 配合 PLT 使用的 StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基能维持间充质干细胞的无分化生长, 保持细胞的形态特征和正常的染色体核型等, 保证间充质干细胞的高增殖率以及分化潜能, 并排除了培养过程中混入异源物质 (来自于人类以外的其他动物物种的成分) 的可能性。

本产品使用注射用水 (Water-For-Injection) 配置。

2. 企业质量体系

上海源培生物科技股份有限公司的产品是在 cGMP 标准车间中生产的。

上海源培生物科技股份有限公司已取得 ISO9001:2015、ISO13485:2016 质量体系认证。

3. 产品参数

本产品为过滤除菌产品

物理外观: 淡黄色澄清液体

内毒素: ≤ 3 EU/mL

渗透压: 280 ~ 320 mOsm/kg·H₂O

pH 值: 7.0 ~ 7.4

储藏条件: 2 ~ 8 °C

运输条件: 蓝冰

用途: 仅供科研和生产使用

4. 使用指南

使用时请穿着合适的安全手套、实验服和护目镜。

产品不能使用于人体。

细胞直接接触的环境应是无菌的, 直接作用于细胞的试剂必须是无菌的。

请在无菌环境中进行细胞实验, 任何器皿或工具, 移入无菌环境之前, 应在入口处移去外包装膜或者使用酒精擦拭进行消毒。

5. 制备培养基

StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基在使用前需加入一定比例的人血小板裂解物 (PLT), 配制成完全培养基后使用, 我们建议的 PLT 添加量为 2-3%, 即 500ml 基础培养基中加入 10-15ml 的 PLT。如果出于防止分离的干细胞污染的考虑, 可以在使用前添加抗生素, 如终浓度为 5 µg/mL 的庆大霉素。刚配置好的完全培养基请立即使用, 或保存于 2 ~ 8 °C 的条件下, 并在一周内使用完毕。完全培养基可在 -30 ~ -5 °C 保存 6 个月。

6. 细胞培养的条件

间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基: StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基 + 2% 血小板裂解物 (PLT)

适用细胞系: 脐带间充质、骨髓间充质、脂肪间充质、脐带血间充质等干细胞

细胞类型: 贴壁细胞

培养容器和设备: 培养瓶和 CO₂ 恒温培养箱

培养条件: 36 ~ 38 °C, CO₂ 含量 4 ~ 6 % 的湿润空气, 避光。

实验前应对细胞培养仪器进行温度和气体的设置。

7. 细胞复苏

1. 在 37 °C 水浴中, 迅速 (< 1 分钟) 溶解一小管冻存的细胞。当最后一丝冰融化时, 迅速从水浴中移出细胞冻存管;
2. 轻轻吸出管中内容物, 并转移至 50 ml 的无菌离心管;
3. 以 2 秒钟每滴的速度缓慢加入预热的间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基, 同时轻晃离心管保证混匀;
4. 室温下 100 ~ 200 × g, 离心 5 分钟, 然后吸去上清;
5. 加入最小体积的培养基重悬细胞, 用细胞计数仪计数, 计算活细胞密度;
6. 在用培养基荡洗过的 T75 培养瓶中, 加入适量预热的间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基, 然后加入细胞重悬液, 保证培养瓶内接种的活细胞密度约 5×10^3 个/cm²;
7. 放入培养箱中培养;
8. 每 2 ~ 3 天更换一次培养基, 新培养基加入前应预热。

8. 细胞传代

使用间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基进行细胞传代培养

1. 当细胞融合度达 70 ~ 80 % 时可进行传代;
2. 使用前请在 37 °C 预热重组胰蛋白酶溶液 (无动物源性, 源培产品货号为 S342JV) 和间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基;
3. 吸除培养瓶中的培养基; 使用不含钙镁离子的 DPBS 冲洗单层细



- 胞，然后吸除漂洗液；
4. 每个培养瓶中加入 3 ~ 5 mL 预热的重组胰蛋白酶酶，确保液体覆盖到所有培养表面。在推荐的细胞培养条件下，培养 5 ~ 10 分钟；
 5. 使用倒置显微镜观察细胞培养瓶，确保细胞完全脱落；
 6. 然后在每个培养瓶中加入 5 mL 预热的含钙镁离子的 DPBS，确保缓冲液能完全覆盖培养表面；将细胞悬液转移至 15 mL 的无菌离心管中；使用 5 mL 含钙镁离子的 DPBS 再次漂洗培养瓶，然后收集液体入离心管；
 7. 以 100 ~ 200 × g，室温下离心 5 分钟，小心吸除上清；
 8. 使用最小体积的间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基重悬细胞，进行活细胞计数；
 9. 在细胞培养瓶中加入 15 mL 预热的间充质干细胞 (MSC) 无血清完全培养基；
 10. 采用 5×10^3 个/cm² 的活细胞密度铺板（即每个 T75 细胞培养瓶中， 3.75×10^5 个活细胞）；轻晃培养瓶以保证细胞分布均匀；
 11. 将细胞放在推荐的培养条件中培养；
 12. 每 2 ~ 3 天传代换液一次。

注意：建议对间充质干细胞的传代不超过 5 代以上

9. 细胞冻存

冻存实验前，应预先准备足够量的细胞融合度处于 80 ~ 90 % 的细胞：

1. 准备冻存培养基 (46.25 % 新鲜的完全培养基 + 46.25 % 条件培养基 (即培养过该细胞的培养基) + 7.5 % DMSO)，并在 2 ~ 8 °C 避光条件下预冷 (不超过 24 小时)；或推荐使用源培生物 CD-Freezer® 化学成分限定细胞冻存液 (该产品为化学成分限定的无血清配方，含 7.5%DMSO，源培货号 S919JV)
2. 确定细胞数量，计算需要的冻存培养基体积 V (推荐细胞冻存密度在 $1 \sim 5 \times 10^6$ 个/mL)；
3. 吸出培养瓶中培养基，然后用 5 mL 不含 Ca²⁺ 和 Mg²⁺ 的 DPBS 漂洗贴壁细胞，冲洗后吸出 DPBS 漂洗液；
4. 加入 3 mL 重组胰蛋白酶溶液 (T 25 培养瓶中仅需加入 1 mL)；
5. 室温放置 2 ~ 5 分钟，期间可轻轻敲打瓶壁，帮助细胞解离；待细胞从培养瓶壁脱离后，迅速加入 V mL 步骤 1 准备的冻存培养基，倾斜、轻晃培养瓶，混匀新加入的液体，且充分接触培养瓶内壁所有角落；
6. 根据后续使用需求，将上述细胞重悬液分装到细胞冻存管中 (一般 1.5 mL 每管)；
7. 在冻存管上做适当标识 (例如细胞名称、冻存时间及操作者)；
8. 可使用程序化降温仪控制细胞的温度下降 (标准的冻存降温速率为 -1 ~ -2 °C/分钟)。当温度达 -25 °C 以下时，温度降速可增至 -5 °C ~ -10 °C/分钟；到 -100 °C 时，则可迅速浸入液氮中；
9. 也可使用人工降温的操作方法：将细胞冻存管放入含有异丙醇的冻存盒 (Nalgene) 中，置于 -20 °C 冰箱 2 小时，然后在 -80 °C 冰箱中过夜，最后单独取出冻存管移入液氮容器内。

10. 相关产品

货号	品名	规格	存储条件	运输条件
T320KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 无血清基础培养基	500 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
T310KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基	500 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
T311KJ	StemGro® 间充质干细胞 (MSC) 扩增培养基，不含酚红	500 mL	-30 ~ -5 °C	干冰
S342JV	Trpzyme® 重组胰蛋白酶消化液，不含酚红	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S342KJ	Trpzyme® 重组胰蛋白酶消化液，不含酚红	500 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
S919JV	CD-Freezer® 化学成分限定细胞冻存液	100 mL	2 ~ 8 °C	蓝冰
B210KJ	Dulbecco's 磷酸盐缓冲液 (DPBS)，不含钙、镁离子和酚红	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B310KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS)，pH7.2	500 mL	2 ~ 30 °C	常温
B320KJ	磷酸盐缓冲液 (PBS)，pH7.4	500 mL	2 ~ 30 °C	常温