

兔胰腺星状细胞

一、细胞基本信息	
细胞名称	兔胰腺星状细胞
细胞品牌	纪宁生物
细胞规格	5x10 ⁵ cells/T25 或 1mL 冻存管
种属来源	兔
组织来源	胰腺
生长特性	贴壁生长
细胞形态	成纤维细胞样
细胞简介	兔胰腺星状细胞采用胶原酶消化法制备而来, 兔食管上皮细胞兔胰腺星状细胞分离自胰腺组织; 胰腺分为外分泌腺和内分泌腺两部分。外分泌腺由腺泡和腺管组成, 腺泡分泌胰液, 腺管是胰液排出的通道。胰液中含有碳酸氢钠、胰蛋白酶原、脂肪酶、淀粉酶等。胰液通过胰腺管排入十二指肠, 有消化蛋白质、脂肪和糖的作用。 内分泌腺由大小不同的细胞团——胰岛所组成, 胰岛主要由 4 种细胞组成: α细胞、β细胞、γ细胞及 PP 细胞。α细胞分泌胰高血糖素, 升高血糖; β细胞分泌胰岛素, 降低血糖; γ细胞分泌生长抑素, 以旁分泌的方式抑制α、β细胞的分泌; PP 细胞分泌胰多肽, 抑制胃肠运动、胰液分泌和胆囊收缩。纤维化是慢性胰腺炎的典型病理特征, 活化的胰腺星状细胞 (PSC) 是胰腺纤维化的主要效应细胞, PSC 分离和成功培养是体外研究胰腺纤维化的重要前提。未活性化的 PSC 胞浆中富含维 A 脂滴, 并表达

	Desmin 蛋白，活化后的 PSC 则表达α-平滑肌肌动蛋白 (α-SMA) 。PSC 具有静息态与激活态两种，并分别具有特异的标志物。静息状态 PSC 胞质内富含的维生素 A 脂滴可以被油红 O 染成红色，阳性表达 Desmin。激活状态 PSC 阳性表达 α-SMA。油红 O 染色发现，原代分离的细胞培养 6d，胞浆中仍可见明显的脂滴，传代后，橙红色的脂滴颗粒显著减少甚至消失。免疫细胞化学染色显示，细胞接种 24h 仍然表达 Desmin，48h 后 Desmin 基本不再表达。培养 48h 后绝大多数细胞开始表达 α-SMA，随着培养时间的增长和传代次数的增加，细胞表达 α-SMA，而不再表达 Desmin，说明细胞活化。提示 PSC 接种 24h 后即启动了激活过程，至培养第 6d 大多数细胞激活，传代后细胞处于高度激活状态。原代胰腺星状细胞可作为慢性胰腺炎新药的细胞筛选模型，目前研究发现：胰腺受损时，在各种刺激因子作用下使胰腺星状细胞活化，导致细胞形态、功能发生变化，促使基质增生、胶原蛋白的大量生成及不规则沉积。胰腺进行性纤维化是慢性胰腺炎典型的病理表现，在这个过程中扮演中心角色的是一种多角形或星状细胞，即胰腺星状细胞。胰腺星状细胞分布在胰腺小叶间和腺泡间，在胰腺纤维化过程中，其被多种病理因子激活，分泌多种细胞外基质，包括胶原、启动和促进了纤维化这一病理过程。正常情况下，胰腺星状细胞处于非激活的静止期状态，球形。当胰腺受损伤或者受到细胞生长因子等刺激后转变为激活状态。
质量检测	结蛋白 (Desmin)或者平滑肌肌动蛋白 (α-SMA) 免疫荧光染色为阳性，纯度高于 90%，且不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、细菌、酵母和真菌等
培养基	兔胰腺星状细胞完全培养基
培养条件	气相：95%空气+5%二氧化碳；温度：37℃
换液频率	每 2-3 天换液一次



消化液	0.25%胰蛋白酶
细胞货期	5-6 周左右
发货方式	复苏发货（免运输费用） / 冻存发货（需加干冰运输费用）
供应范围	仅限于科研实验使用，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用
特别说明	具体操作步骤以随货产品说明书为主

二、细胞培养操作

收货处理	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%CO ₂ ，饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h，以稳定细胞状态
传代密度	细胞密度达 80%-90%，即可进行传代培养
传代代数	可传 3-5 代左右，建议收到细胞后尽快进行相关实验
传代比例	首次传代建议 1: 2 传代，1:2 传代就是 1 个 T25 瓶传 2 个 T25 瓶或者 2 个 6cm 皿。 不是 1 个 T25 瓶传 2 个 10cm 皿
消化方法	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 1:2 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；之后每 2-3 天换液一次新鲜的完全培养基。

三、注意事项

重要提醒	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. 运输用的培养基（灌液培养基）不能再用来培养细胞， 请换用按照说明书细胞培养条件新配制的完全培养基来培养细胞。
到货须知	1. 收到细胞后， 首先观察并拍照记录细胞瓶是否完好， 培养液是否有漏液、 浑浊等现象， 干冰运输的细胞检查干冰是否完全挥发， 细胞是否解冻， 若有上述现象发生请及时和我们联系。 2. 静置完成后， 取出细胞培养瓶， 镜检、 拍照（当天以及第 2,3 天请拍照）， 记录细胞状态（所拍照片将作为后续服务依据）； 建议细胞传代培养后， 定期拍照、 记录细胞生长状态。 3. 由于运输的原因， 部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片， 是正常现象。 个别敏感细胞会出现不稳定的情况， 请及时和我们联系， 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解决。 4. 仔细阅读细胞说明书， 了解细胞相关信息， 如细胞形态、 所用培养基、 血清比例、 所需细胞因子等， 确保细胞培养条件一致， 若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题， 责任由客户自行承担。
四、 售后服务	



细胞予重发	1. 细胞运输中遭遇的各种问题，细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等，重发。 2. 收到细胞未开封，如出现污染状况，重发。 3. 收到细胞 3 天内，发现污染问题，经核实后，重发。 4. 常温发货的细胞静置 2 小时后，干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，绝大多数细胞未存活，经核实后，重发。 5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后，出现污染，经核实后，重发。 6. 细胞活性问题，请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果，用台盼蓝染色法鉴定细胞活力，经核实后，重发。
细胞不重发	1. 客户操作造成细胞污染，不重发。 2. 客户严重操作失误致细胞状态不好，不重发。 3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好，不重发。 4. 细胞状态不好，未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片，不重发。 5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的，不重发。 6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于 3 天的，不重发。
五、特别说明	
上海纪宁生物客户购买本公司的细胞过程中，有任何技术问题或实验问题，都可以拨打我们的免费服务电话 15800441226 / 021-54721350，我们随时给予技术中 / 实验中的免费解答。	