产品名称:人尿源性干细胞成软骨诱导分化培养套装

产品货号: RC0033



# 人尿源性干细胞成软骨诱导分化培养套装

### 产品简介

本产品是 EnkiLife 专为人尿源性干细胞研制优化的成软骨诱导分化培养基试剂盒,用于增强人尿源性干细胞向成软骨细胞方向诱导分化的能力。在库产品均通过生物安全检测和产品质量检测,体系稳定有效,现货发送,性价比高。EnkiLife 专业的研发团队可提供最有效的技术指导,保证售后品质。

## 基本信息

#### 成软骨诱导分化培养基-预混液

100 mL/kit	200 mL/kit	保存条件	有效期
97ml	194 mL	2~8℃	12 个月
1ml	2 mL	2~8℃	12 个月
300 μL	600 µL	-20°C	12 个月
100 μL	200 μL	-20°C	12 个月
100 μL	200 μL	-20°C	12 个月
10 μL	20 μL	-20°C	12 个月
	97ml  1ml  300 μL  100 μL  100 μL	97ml 194 mL  1ml 2 mL  300 μL 600 μL  100 μL 200 μL  100 μL 200 μL	97ml 194 mL 2~8°C  1ml 2 mL 2~8°C  300 μL 600 μL -20°C  100 μL 200 μL -20°C  100 μL 200 μL -20°C

#### 成软骨诱导分化培养基——诱导液

试剂盒组分	100 mL/kit	200 mL/kit	保存条件	有效期
TGF-β3	1mL	2 mL	-20°C	12 个月

注:每 1 mL 预混液添加 10 μL TGF-β3,混匀即为诱导液,现配现用,12~24h 内使用完毕。 TGF-β3 建议分装使用。

### 其他组分

试剂盒组分	100 mL/kit	200 mL/kit	保存条件	有效期	
Alcian Blue Solution 阿利辛蓝染色液	5mL	10mL	2~8℃	12 个月	
	7.5mL	15mL	2~8℃	12 个月	

### 质检标准

pH: 7.2~7.4

内毒素含量: < 10 EU/mL

生物安全:细菌、真菌、支原体检测阴性

质量检测: 诱导测试合格

### 检验原理

Web:https://www.enkilife.cn E-mail:order@enkilife.cn (销售) tech@enkilife.cn (技支持) Tel:027-87002838

产品名称: 人尿源性干细胞成软骨诱导分化培养套装

产品货号: RC0033



阿利辛蓝广泛用于酸性多糖的染色,如软骨或组织中的糖胺聚糖和细胞分泌的外被多糖的染色等。干细胞在诱导培养基的作用下,会逐渐向软骨细胞方向分化。软骨细胞外具有一层富含蛋白多糖的基质,是成软骨分化的标志物,可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

### 使用说明

#### 成软骨诱导分化操作(平面诱导)

1. 细胞分化诱导

将对数生长期的细胞消化下来计数,成软骨诱导分化培养基诱导液重悬细胞,离心后调整细胞密度密度 1.0~2.0×10e7cells/mL。

吸取 20 μL 细胞悬液 (约 2.0~4.0×10e5 个细胞) 悬滴至 24 孔板中央。置于 37℃, 5% CO2 培养环境下培养 2~3 h 使细胞贴壁。

2~3 h 后补充 1 mL 成软骨诱导分化培养基诱导液正常培养。每隔 2~3 天换液一次。按照以上换液频率诱导 21~28 天,并注意观察细胞形态变化。

- 2. 染色鉴定
- 2.1 细胞固定

吸去培养基使用适量 1×PBS 清洗一次,弃去后取适量 4%中性甲醛溶液覆盖培养器皿底面,室温固定 30~60 min 后,弃去固定液再使用 1×PBS 清洗两次。

2.2 阿利辛蓝染色

向清洗干净的诱导孔内加入适量染色液,避光静置染色 30 min。 吸去阿利辛蓝染色液,用 1×PBS 清洗两次,并加入适量 1×PBS 避免细胞干燥。

2.3 诱导评估

显微镜下观察成软骨染色效果,并进行图像采集和诱导评估。诱导成功时,软骨组织中的内酸性粘多糖可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

### 成软骨诱导分化操作 (三维培养)

1. 干细胞的准备

将对数生长期的细胞消化下来计数,取 3×10e5 个细胞转移到 15 mL 离心管中, 250 g 离心 4 min。

弃上清,加入 0.5 mL 成软骨诱导分化培养基预混液,重悬细胞,150 g 离心 5 min。小心弃去上清,加入 0.5 mL 成软骨诱导分化培养基诱导液,重悬细胞,150 g 离心 5 min。

将 15 mL 离心管的管盖稍稍旋开,放置于 37℃,5% CO2 培养环境下培养。

2. 细胞分化诱导

24 h 后观察细胞沉淀形变团聚的情况,如有明显的变化,则小心轻柔地拨动管底,尝试让细胞团脱离管底,全部浸润在诱导液中。

置于 37℃, 5% CO2 培养环境下培养约 21 天,通常每 2 天更换一次新鲜配制的成软骨诱导分化培养基诱导液。注意观察细胞团成球情况及表面光滑度,决定终止细胞诱导的时间,并进行染色鉴定。

- 3. 染色鉴定
- 3.1 软骨球固定

将软骨球从离心管中转移至 EP 管,并使用 1×PBS 清洗两次,最后置于适量的 4%中性甲醛溶液中。

Web:https://www.enkilife.cn E-mail:order@enkilife.cn (销售) tech@enkilife.cn (技术支持) Tel:027-87002838

产品名称:人尿源性干细胞成软骨诱导分化培养套装

产品货号: RC0033



3.2 石蜡包埋切片 软骨球经石蜡包埋后切片。

3.3 阿利辛蓝染色

将石蜡切片脱蜡和脱水,使用阿利辛蓝染色液染色 30 min,用自来水冲洗 2 min,蒸馏水冲洗 1 次。

3.4 诱导评估

显微镜下观察成软骨染色效果,并进行图像采集和诱导评估。诱导成功时,软骨组织中的内酸性粘多糖可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

NOTE: 干细胞的成软骨分化水平因细胞类型、细胞供体来源,培养条件、细胞代次、细胞状态和分化时间等因素而异。

### 注意事项

- 本产品组分均为无菌分装,可直接配制成完全培养基使用;染色液为独立包装组分,请勿与培养基混用
- 2. 配制诱导液前,请瞬时离心各管小剂量试剂以免损失,配制后请在有效期内使用完毕。
- 3. 预混液储存条件: 2~8℃, 避光; 配制后有效期为3个月。诱导液现配现用。
- 4. 本产品仅用于科研实验,不可用于临床治疗。

Web:https://www.enkilife.cn E-mail:order@enkilife.cn (销售) tech@enkilife.cn (技术支持) Tel:027-87002838