

大鼠嗅球细胞

本产品仅供科研实验使用

产品简介

产品名称：大鼠嗅球细胞

产品品牌：酶联生物

组织来源：嗅球组织

产品规格：5×10⁵cells/T 25 细胞培养瓶

细胞简介

大鼠嗅球细胞分离自嗅球组织;嗅球是脊椎动物前脑结构中参与嗅觉的部分,用于感知气味。

嗅球分为二个不同的结构:主嗅球及辅助嗅球。在大脑额叶来自许多嗅细胞的神经纤维缠集在一起,形成线球状的部分。在这里,纤维与多个次级神经元——僧帽细胞的树突相连接,进而由这里伸出神经纤维形成嗅囊,终止于额叶下方。

一般认为它在嗅味的辨别中具有重要的功能。对于大部份的脊椎动物而言,嗅球位在大脑的最前面,不过人的嗅球位于大脑的内部。嗅球由筛骨的筛板固定且保护嗅球,哺乳动物的筛板会分隔嗅球和嗅上皮,而嗅神经会穿过筛板中的筛孔而连接到嗅球。嗅球分为二个不同的结构:主嗅球及辅助嗅球。

方法简介

酶联生物实验室分离的大鼠嗅球细胞采用胰蛋白酶消化法结合神经元专用培养基培养、化学试剂抑制法筛选制备而来，细胞总量约为 5×10^5 cells/瓶。

质量检测

酶联生物实验室分离的大鼠嗅球细胞经 M A P-2 免疫荧光鉴定，纯度可达 90% 以上，且不含有 H I V -1、H B V 、 H C V 、支原体、细菌、酵母和真菌等。

培养信息

包被条件：PLL(0.1m g/ml)

培养基：含 B-27 Supplem ent、Penicillin、Streptom ycin 等

换液频率：每 2 天半量换液 1 次

生长特性：贴壁

细胞形态：神经元细胞样

传代特性：不传代，不增值，存活 1-2 周

传代比例：不传代

消化液：0.25% 胰蛋白酶

培养条件：气相：空气，95% ；C O₂，5%

大鼠嗅球细胞体外培养周期有限；建议使用酶联生物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。

细胞培养状态

发货时发送细胞电子版照片

使用方法

大鼠嗅球细胞是一种贴壁细胞，细胞形态呈神经元细胞样，在酶联生物技术部标准操作流程下，细胞不传代，不增值，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 T 25 细胞培养瓶，用 75% 酒精消毒瓶身，拆下封口膜，放入 37°C、5% C O 2 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 1m L 至 T 25 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°C温浴 1-3min；倒置显微镜下观察，待细胞回缩变圆后，再加入 3-5ml 完全培养基终止消化。

3)用吸管轻轻吹打混匀，调整合适密度按实验需求接种对应实验器皿，然后按器皿大小补

充适当新鲜的完全培养基，置于 37°C、5% C O 2、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；之后按照换液频率更换新鲜的完全培养基。

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 I（ $2-5\mu\text{g}/\text{cm}^2$ ），多聚赖氨酸 PLL（ $0.1\text{mg}/\text{ml}$ ），明胶（ 0.1% ），依据细胞种类而定。悬浮/半悬浮细胞无需包被。

注意事项

1. 培养基于 4°C 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. 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，便于和酶联生物技术部沟通。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。

订购热线 ：4008-898-798

咨询 QQ ：2881505714

咨询电话 ：13524666836(微信同号)



