

# 大鼠下丘脑神经元细胞

本产品仅供科研实验使用

## 产品简介：

产品名称：大鼠下丘脑神经元细胞

产品品牌：晶抗生物

组织来源：脑组织

产品规格：5×10<sup>5</sup>cells/T 25 细胞培养瓶

## 细胞简介：

大鼠下丘脑神经元细胞分离自下丘脑；下丘脑又称丘脑下部，位于大脑腹面、丘脑的下方，是调节内脏活动和内分泌活动的较高级神经中枢所在。下丘脑自前向后可分三部，即前部（又名视前区和视上区）、中部（结节区）和后部（乳头体区）。

下丘脑具有许多细胞核团和纤维束，与中枢神经系统的其它部位具有密切的相互联系。它不仅通过神经和血管途径调节脑垂体前、后叶激素的分泌和释放，而且还参与调节自主神经系统，如控制水盐代谢、调节体温、摄食、睡眠、生殖、内脏活动以及情绪等。

下丘脑神经元与来自其他部位的神经纤维有广泛的突触联系，可以接受很多神经冲动，为内分泌系统和神经系统的中心。它们能调节垂体前叶功能，合成神经垂体激素及控制自主神经和植物神经功能。故提取下丘脑神经元进行体外培养，建立下丘脑神经元体外实验平台具有重要意义。

### **方法简介：**

晶抗生物实验室分离的大鼠下丘脑神经元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  $5 \times 10^5$  cells/瓶。

### **质量检测：**

晶抗生物实验室分离的大鼠下丘脑神经元细胞经 $\beta$ -Tubulin-III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。

### **培养信息：**

包被条件：PLL(0.1mg/ml)

培养基：含 B-27 Supplement、Penicillin、Streptomycin 等

换液频率：每 2-3 天换液一次

生长特性：贴壁

细胞形态：神经元细胞样

传代特性：不传代

消化液：0.125% 胰蛋白酶

培养条件：气相：空气，95%；CO<sub>2</sub>，5%

大鼠下丘脑神经元细胞体外培养周期有限；建议使用晶抗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：**

大鼠下丘脑神经元细胞是一种贴壁细胞，细胞形态呈神经元细胞样，在晶抗生物技术部标

准操作流程下，细胞属于终末分化细胞；属于不增殖细胞群；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% CO<sub>2</sub>、饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h，以稳定细胞状态。
2. 静置后，显微镜下观察细胞状态，拍照记录细胞的贴壁情况，漂浮的细胞需离心收集后在离心管消化(脱落细胞处理方式)，贴壁细胞也需消化后与脱落的细胞合并一起后重新接种。
3. 神经元细胞消化
  - 1) 将培养瓶内所有培养基转入无菌离心管，离心收集细胞(1200rpm5min)，细胞沉淀按照下面脱落细胞处理方式处理该部分细胞。
  - 2) 培养瓶内贴壁细胞，用 PBS(37°C预热)清洗细胞一次，将 PBS 收集到步骤 1 的离心管中，不要直接丢弃。
  - 3) 添加 0.125% 胰蛋白酶消化液(0.25% 胰酶用 PBS 稀释一倍)1m L 至培养瓶中，轻微转动培养瓶至消化液覆盖整个培养瓶底后，放入 4°C 冰箱消化细胞 3-5min(或者 37°C 温浴 1min )。
  - 4) 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(稀释法终止消化，培养基用量不低于 5ml)。
  - 5) 用吸管轻轻吹打混匀、分散细胞，1200rpm 5min 离心去除残留胰酶。
  - 6) 去掉上清，加入适量的完全培养基混匀(可补加 1% FB S，促进贴壁)，接种于孔板中(提前多聚赖氨酸包被孔板)。
  - 7) 待细胞贴壁后可用于后续相关实验。
4. 细胞收货脱落
  - 1) 收集所有细胞悬液，1200rpm 5min 离心，保留沉淀。

2) 添加 0.125% 胰蛋白酶消化液(0.25% 胰酶用 PBS 稀释一倍)1m L 至离心管中, 轻柔重悬沉淀, 放置 4°C冰箱静置 3-5min )。

3) 消化完向离心管内加入 5ml 完全培养基终止消化。

4) 经 1200rpm , 离心 5min, 丢弃上清, 用 5ml 完全培养基(可补加 1% FBS, 促进贴壁)重悬沉淀, 接种于新的培养瓶内。

5) 接种后绝对静置 24-48 小时, 48 小时后观察, 否则细胞容易聚团。

## 5. 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 $\mu$ g/cm<sup>2</sup>) , 多聚赖氨酸 PLL (0.1m g/m l), 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, 便于和晶抗生物技术部沟通。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 : 021 - 54720761**

**咨询 QQ : 2881498726**

**咨询电话 : 13166274233(微信同号)**

