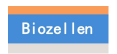
www.biozellen.cn



Biozellen®3D 细胞培养基质胶套装

Catalog No. B-P-00002-2、B-P-00002-4、B-P-00002-10

Specification 2ml-kit、4ml-kit、10ml-kit Storage 4℃保存、保存两年

Storage 4°C保存、 · **一、产品描述**

Biozellen®3D 细胞培养基质胶套装包含整套基质胶、胶体固定液、胶体溶解液,可应用到 3D 细胞培养与微环境应用等;本试剂盒操作便利且可调控基质胶硬度进行多种细胞培养测试;植物胶体可快速形成水凝胶, 请操作前详细阅读此使用指南。

(Biozellen®3D 细胞培养基质胶套装为植物来源,无动物成分)

二、应用

- •3D 细胞球体培养试验
- •小鼠皮下成瘤
- •细胞迁移实验
- •适合用于 3D 细胞药物筛检平台
- •细胞生长和分化
- •代谢/毒理学研究

三、样本类型

•肿瘤细胞系、小鼠组织

四. 试剂盒组分

m/ m////msm//			
		B-P-00002-2、B-P-00002-4、B-P-00002-10 (对应数量和内容)	
货号.	Components	Amount	Content
B-P-00002-A	A 基质胶 (2X)	4、8、20	0.5mL / tube
B-P-00002-C	C 缓冲溶液 (10X)	1、2、1	1*10ml、2*10ml、1*50 mL / BT
B-P-00002-D	D 缓冲溶液 (10X)	1、2、1	1*10ml、2*10ml、1*50 mL / BT

五、3D 细胞球体培养试验步骤:

A、试剂制备

- 1、A基质胶:将A基质胶溶于37℃水浴槽回温10分钟,确认完全融解.
- 2、C 缓冲溶液(1X)制备:使用前将 10X C 缓冲溶液用冰的无细胞培养液(例如: 无血清 DMEM、opt-MEM)制备成 1X C 缓冲溶液。(不要用 PBS 稀释 C 缓冲液).
- 3、D 缓冲溶液(1X)制备: 使用前用冷的 1x PBS 稀释 10X D 缓冲溶液至 1X D 缓冲溶液.

B、Biozellen®3D 细胞培养基质胶的制备

全部步骤需要在无菌环境内操作,操作步骤如下:

- 1、将24孔培养板放置于冰上预冷半小时。
- 2、细胞计数后取 $2 \times 10^5 \sim 2 \times 10^7$ 细胞与 0.5 毫升 37 ℃ 细胞培养基均匀混合,并与 0.5 毫升 37 ℃ A 胶按照 1:1 等比例均匀混合,最终细胞密度 $1*10^5 \sim 1*10^7$ cells/mL。
- 注:请选择适当的培养溶液与条件进行试验。

For Research Use Only

3、取 20-40 微升步骤 2 的混合液滴于 步骤 1 预冷的培养板上,胶体将于 5 分钟内成胶。 注:测试胶体是否成胶,可用微量吸管尖温和的触碰胶体表面进行确认。

1

- 4、待胶体成胶后,添加 1 毫升冰的 1X C 缓冲溶液,并盖过步骤 3 的胶溶液,固定 15 分钟。
- 5、待 15 分钟固定后,小心的吸取 C 缓冲溶液并置换为适合此细胞生长之培养基溶液。



6、将含有细胞的胶于 37°C 二氧化碳培养箱内进行 7~14 天的培养,并观察细胞球体的形成,按正常培养基更换频率进行更换操作。

C、溶胶与收集细胞球体准备程序

- 1、小心的将培养基吸取移除, 并用 1X PBS 进行清洗。
- 2、小心的将 1X PBS 吸取移除,并添加 1 毫升冰的 D 缓冲溶液,盖过胶滴于室温反应 5 分钟。
- 3、温和的用1毫升移液管吸取,直到胶滴完全溶解。
- 4、将含有细胞球体的溶液吸入 1.5 毫升离心管,用 1000 rpm 的转速离心 10 分钟,移除上清液体并收集细胞球体做分析。

D、收集单颗细胞准备程序

在分离单细胞前,先按上述溶胶与收集细胞球体准备程序进行操作

- 1、添加 trypsin-EDTA 并与收集的细胞球体于 37°C 混合反应。
- 2、用1毫升移液管混合,直到细胞体完全分解。
- 3、待细胞球体完全分解,加入 3 倍体积的 1X PBS,并用 1000 转的转速进行离心 10 分钟,并移除上清液体收集沉淀的单细胞做分析。

六、细胞迁移实验准备程序

- 1、准备 Transwell 装置及无血清 DMEM 细胞培养液 (用于稀释 A 胶)。
- 2、A 胶 (2X) (货号:B-P-00002-A) 置于 37 ℃水浴槽回温 10 分钟,确认完全融解。
- 3、用无血清 DMEM 细胞培养液将 A 胶 (2X)稀释 50 倍。
- 4、根据 Transwell 上室底部面积加入 100-120 ul/cm² 稀释后的 A 胶稀释液到 Transwell 上室中。
- 5、将步骤4在4℃冰箱孵育30分钟。
- 6、将多余的稀释液吸出,并在 Transwell 上室中加入无血清的癌细胞系细胞悬浮液使细胞浓度约 7.5 x 10⁴ cells/well.
- 7、在 Transwell 下室中加入含 10 %血清的细胞培养液做为 chemoattractant,吸引癌细胞系进行迁移。

七、小鼠皮下成瘤实验准备程序

A、细胞房内材料准备、试剂制备及步骤

(1) 材料准备:

1. 冰盒、2.37 °C 水浴槽、3. C 缓冲溶液(10X)、4. 无血清细胞培养液 (例如: 无血清 DMEM, DMEM-F12 等,不可用 PBS)、5. A 胶 (2X)、6. 细胞培养液、7. 23-26G 针头、8.1 mL 针筒、9. 细胞。

(2) 试剂制备:

- **1、** C 缓冲溶液 (0.5 X) 制备: 使用 37 ℃ 水浴回温的无血清细胞培养液 (例如: 无血清 DMEM 或 DMEM-F12 等,不可用 PBS) 稀释 C 缓冲溶液 (10 X) 至 C 缓冲溶液 (0.5 X), 即体积稀释 20 倍。使用 前放置 37 度水浴槽。(例如:1 mL C 缓冲溶液 (10 X) + 19 ml 无血清 DMEM; 若未使用完毕,可先保存于 4 ℃ 冰箱,保存一周)
- 2、A胶 (1X) 制备:将 A胶 (2X) (货号:B-P-00002-A) 置于37 ℃ 水浴槽回温10分钟,确认完全溶解。 再将 37 ℃ 水浴回温的无血清细胞培养液取 0.5 mL,加至 37 ℃ 已溶解的 0.5 mL A胶 (2X),配置成 1 mL 的 A胶 (1X)。使用前置于37度,可降低黏度。 (单次使用,勿重复冷冻解冻 A胶 (1X))

(3)步骤:

- 1、取细胞溶液离心后收集细胞沉淀,与C缓冲溶液 (0.5 X) 均匀混合使细胞浓度为3*106 cells/mL。
- **2、**A胶 (1X) 与步骤 1 含 C缓冲溶液 (0.5 X) 的细胞系悬浮液,按照 2:1 比例均匀混合配置,细胞悬浮液最终浓度为 106 cells/mL。使用前置于37℃,可降低黏度。 (C缓冲溶液用于A胶凝胶反应,例如0.5ml C缓冲溶液(0.5 X)含细胞 加入 1ml A胶 (1X) 混合成1.5ml 的注射液)
- **3、**选用 23-26 G 的针头 (建议选用 24 G) 及 1 mL 针筒,抽取 步骤2 A胶与 C缓冲溶液的细胞混合液至所需注射体积 (例如:0.2-0.6 mL)。室温37℃至20℃操作抽取。(若抽取时发生塞针状态,可先把针头

www.biozellen.cn

拔掉,以针筒进行抽取,建议一次抽取配置好所需针筒数量,避免步骤2溶液过度凝胶,发生塞针)

4、将抽取好步骤 3 的针筒,带入动物房,若短时间无法施打建议置于冰上。

B、动物房内材料准备及步骤

(1)材料准备:

- 1. 含 A胶与 C缓冲溶液的细胞混合液的针筒、2. 皮肤消毒剂 (例如:酒精)、
- 3. 手套、4. 实验小鼠、5. 麻醉小鼠的试剂

(2)步骤:

1、室温下可直接注射。若是置于冰盒上的针筒,回到室温后,待液化再进行注射。 含 A胶与 C缓冲溶液的细胞混合液的针筒,以皮下注射方式,注射实验所需的体积至实验鼠 (建议皮下注射量为 0.2 mL, 实际状况依需求而定)。(针筒放冰上注射阻力会上升,放室温会液化注射阻力小。注射时若因凝胶缘故而阻力变大,需缓慢注射避免针头喷落)

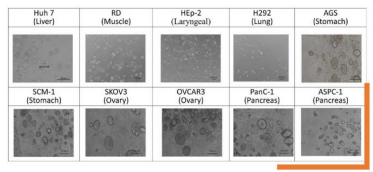
注1:注射体积可依不同实验目的做调整,若为皮下血管生成研究注射体积需至少0.5 mL以上。

注2: 此步骤依实验需求可执行或不执行,若需呈现明显的皮下注射隆起效果,可调整2.试剂制备将C缓冲溶液 (10 X) 稀释15倍,变成C缓冲溶液 (0.66 X),再执行后续成胶实验;提高C浓度,可提高胶体硬度。 **2、**培养一至三周后观察量测接种的肿瘤尺寸。

注 3:若为血管生成研究,应注射含 VEGF 及 heparin 的 A 胶,以促进血管生成。约三天后,可摘取含有新血管生成的肿瘤组织。

八、案例分享

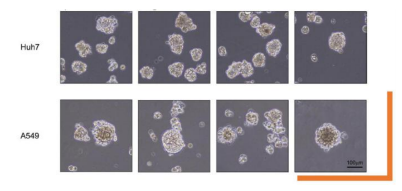
A、形成 3D 肿瘤球体成功案例分享



癌细胞球体的形态。癌细胞系(及其起源组织/形成时间):

Huh7 (肝粧/3天) 、RD (肌肉/4天) 、HEp-2 (喉/4天) 、H292 (肺/4天) 、AGS (胃/3天) 、SCM-1 (胃/3天) 、 SKOV3 (卵巣/4天) 、OVCAR3 (卵巣/4天) 、PanC-1 (胰腺/4天) 、ASPC-1 (胰腺/5天) 天) 。

B、Biozellen 基质胶被溶解后分离的完整 3D 细胞结构照片



培养后的 3D 细胞球体, 在 Biozellen 基质胶被试剂盒里面的 D Buffer 溶解分离后仍然可以得到完整的 3D 细胞结构

仅供研究使用