

# NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红) 操作使用说明

## 一、产品简介

NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)是首宁生物科技有限公司原研的一种适用于原代人类间充质干细胞(Human Mesenchymal Stem Cell, hMSC), 无血清, 无动物源成分的完全培养基。hMSC 在本培养基中可以稳定增殖,同时细胞表面因子表达正常(CD73 + / CD90 + / CD105 +,CD14—/ CD34— / CD45— / CD79α—/ HLA-DR—)、保持三系分化潜能(成骨分化、软骨分化、脂肪分化)完备等特性。

### 二、产品信息

表 1: NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)产品说明

产品信息	货号	规格	储存条件
NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)包含:	SN-02-0030	1 Kit	*
NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红) 基础培养基	SN-00-0003	500 mL	2-8 °C
NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红) 无血清添加物	SN-02-0031	25 mL	-20℃ 或 -80℃

<sup>\*</sup>将基础培养基和添加物混匀配置成完全培养基,可在 2℃~8℃中存储,2 周内用完。

#### 三、试剂材料

表 2: 试剂&材料

试剂&材料	品牌 (e.g.)	货号 (e.g.)
NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)	首宁生物	SN-02-0030
hMSC 高效冻存液	首宁生物	SN-06-1310
hMSC 温和消化液	首宁生物	SN-02-0040
T75/T175/T225 细胞培养瓶	Thermo Sci.	156499 /159910/159934
15 mL/50 mL 离心管	Thermo Sci.	N/A
1.5/2 mL 冻存管	Thermo Sci.	N/A
10 µL/200 µL/1000 µL 吸头	Rainin .	N/A
梯度程序降温盒	Thermo Sci.	5100-0001



### 四、完全培养基配制

- 4.1 在 4℃解冻 NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红) 无血清添加物(21×), 不要在 37℃条件下解冻。
- 4.2 在生物安全柜中,使用无菌移液管混匀下列两种成份配制完全培养基。

NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)基础培养基: 500 mL

NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)无血清添加物:25 mL

4.3 完全培养基可置于 2-8 ℃储存, 2 周内使用。

Tips: 可根据实际用量将 无血清添加物 分装后冷冻保存。例如将 无血清添加物 分装5 mL×5 支。使用前解冻5 mL 无血清添加物 与100 mL 基础培养基 混合,配成完全培养基,2 周内使用。 无血清添加物 冻融总次数不能超 过2次。

#### 五、原代 MSC 分离培养(以脐带组织块法分离原代 MSC 操作为例)

- 5.1 脐带采集:采集脐带后放入脐带保存液( NcMission™ M30 MSC扩增培养基 (无酚红) 基础培养基), 4℃运输, 24 小时之内进行处理。
- 5.2 材料准备:准备新鲜配置的 **完全培养基** ,无菌培养皿若干(6-10个),医用消毒 酒精 1 瓶, 生理盐水 1 瓶, 工具盒(2 把剪刀、2 把镊子), 和取回的脐带(置 于脐带保存液中)一起转入生物安全柜。
- 5.3 脐带消毒:吸弃脐带保存瓶中的脐带保存液,加入医用消毒酒精(75%)完全浸没 脐带,浸泡消毒2分钟。
- 5.4 脐带清洗: 取出脐带置于无菌培养皿中,使用生理盐水清洗 2-3 次,将残留脐血 清洗干净。
- 5.5 脐带剪段: 将脐带剪成约 2-3 cm 小段, 再次使用生理盐水清洗 2-3 次, 将残留 脐血清洗干净。
- 5.6 脐带分离: 沿静脉剪开脐带并去除静脉壁, 完全去除静脉壁后脐带会完全展开, 随



后去除2根动脉,完全去除静脉和动脉后,小心分离华通氏胶,注意避开表皮。

- 5.7 称重:将分离的华通氏胶转入 50 mL 离心管中,加入 3-5 滴生理盐水保持湿润,使用弯头手术剪将华通氏胶剪碎至 2-3 mm³大小,随后称重。
- 5.8 接种: 剪碎的华通氏胶加入 **完全培养基** 重悬,参照**表 3**,接种到培养瓶中,放入培养箱中(37°C,5% CO₂,饱和湿度)培养。
- 5.9 第 1 次换液:接种后第 5 天,开始有细胞从组织块爬出,将培养瓶直立倾斜 30 度,让组织块自然沉降到培养瓶一角,吸弃上清,缓慢加入新鲜复温的 **完全培养基**,轻柔混匀,放回培养箱继续培养。
- 5.10 第 2 次换液:接种后第 9-10 天,爬出细胞状态良好,开始堆叠生长,将培养瓶直立倾斜 30 度,让组织块自然沉降到培养瓶一角,吸弃上清,缓慢加入新鲜复温的 完全培养基,轻柔混匀,放回培养箱继续培养。
- 5.11 传代时机: Day12 左右可传代,可收集约 2-3×10<sup>6</sup> cells/T75(0.5 g 华通氏胶)。
- 5.12 细胞消化:吸去培养上清和组织块,加入生理盐水清洗 1 次,吸弃。加入复温的 hMSC 温和消化液(消化液用量参考表 4) ,37℃消化 4-5 分钟,随后加入等 体积 完全培养基 终止消化,收集细胞离心(200 × g, 5 min)。
- 5.13 细胞计数: 加入 5-10 mL 生理盐水重悬细胞, 100 μm 细胞筛过滤一次, 取样计数: 细胞活率应 ≥90%; 离心收集细胞 (**200 × g, 5 min**)。
- 5.14 细胞接种:加入 5 mL 完全培养基 重悬细胞。按照合适的密度(5000-7000 /cm²,推荐 6000 /cm²)将细胞接种到细胞培养容器中,加入适量(参照表 4)预温的新鲜 完全培养基。水平十字摇匀三次,置于37℃,5% CO₂浓度,饱和湿度的培养箱中,再次水平十字摇匀三次,培养。连续培养 3 天,细胞汇合度 80-85%可选择传代。
- 5.15 细胞冻存: 如需冻存细胞, <u>步骤 5.13</u> 离心后加入冻存液按照一定密度重悬细胞(例: 2×10<sup>6</sup>/管) , 转入梯度降温盒, -80℃过夜, 隔天转入液氮长期保存。

sh⊚w∩i∩ 首宁生物

操作步骤	T75 培养瓶 T175 培养瓶		T225 培养瓶		
华通氏胶接种量	0.5 g	1 g	1.5 g		
接种时培养基用量	10 mL	15 mL	20 mL		
第1次换液(Day5)	13 mL	20 mL	30 mL		
第2次换液(Day9-10)	15 mL	25 mL	35 mL		

表 3: 组织块法分离原代MSC 试剂推荐用量

- 六、复苏 hMSC(以 T75 培养瓶操作为例,操作程序同样适用于其他培养容器) 6.1 将水浴锅预热至 37℃。提前取出适量 完全培养基 恢复至室温。
  - 6.2 取出冻存的细胞,置于干冰上运至细胞间。干冰中取出细胞,置入 37℃水浴锅中摇晃解冻,肉眼观察细胞悬液内冰晶即将完全消失(剩余绿豆大小冰晶)时取出。

立即吸取细胞悬液至 15 mL 离心管中,逐滴加入 10 mL 恢复至室温的 完全培养基,轻柔混匀。离心(200 × g, 5 min)收集细胞,随后吸去上清,加入 5 mL 完全培养基 重悬细胞,精确计数。

6.3 按照合适的接种密度(5000-7000 /cm², 推荐 6000 /cm²)将细胞接种到细胞培养容器中,加入适量(参照表 4)恢复至室温的新鲜 完全培养基。水平十字摇匀三次,置于 37℃, 5% CO₂浓度,饱和湿度的培养箱中,再次水平十字摇匀三次,培养。连续培养 3 天,细胞汇合度 80-85%可选择传代。

表 4: hMSC 传代&培养操作试剂推荐用量

培养容器	底面积	完全培养基	胰酶/胰酶抑制剂
6孔板	9.6 cm²/孔	2 mL/孔	1 mL/孔
T75 培养瓶	75 cm <sup>2</sup>	15 mL	4 mL
T175 培养瓶	175 cm <sup>2</sup>	25 mL	8 mL
T225 培养瓶	225 cm <sup>2</sup>	35 mL	10 mL



- 七、传代&冻存 hMSC(以 T75 培养瓶操作为例,操作程序同样适用于其他培养容器)
  - 7.1 传代时机的选择:不同的 hMSC 生长速度有差异,推荐以细胞汇合度选择准确传代时机,细胞汇合度 **80-85%** 左右即可传代。
  - 7.2 提前取出 完全培养基、hMSC 温和消化液恢复至室温;
  - 7.3 吸弃培养基,使用 DPBS(不含钙镁)清洗 1 遍,加入复温的 hMSC 温和消化液(消化液用量参考表 4),37℃消化 4-5 分钟,随后加入等体积 **完全培养基** 终止消化,收集细胞离心(**200 × g,5 min**)。
  - 7.4 加入 5 mL 生理盐水重悬细胞, 100 μm 细胞筛过滤一次, 取样计数: 细胞活率应 ≥90%; 离心收集细胞(**200 × g, 5 min**)。
  - 7.5 加入 5 mL 完全培养基 重悬细胞。按照合适的密度

(<u>5000-7000 /cm²</u>, 推荐 6000 /cm²) 将细胞接种到细胞培养容器中,加入适量 (<u>参照表 4</u>) 预温的新鲜 <u>完全培养基</u>。水平十字摇匀三次,置于 37℃,5% CO₂ 浓度,饱和湿度的培养箱中,再次水平十字摇匀三次,培养。连续培养 3 天,细胞汇合度 80-85%可选择传代。

7.6 细胞冻存:如需冻存细胞,<u>步骤 7.3</u> 后加入冻存液按照一定密度重悬细胞<u>(例: 2×</u> 10<sup>6</sup> cells/mL),转入梯度降温盒,-80℃过夜,隔天转入液氮长期保存。

#### 八、其它培养体系中hMSC更换为NcMission培养条件的适应

体系转换到NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红)时,建议原培养基进行复 苏或传代,随后在 Day1 更换成NcMission™ M30 MSC扩增培养基(无酚红),一代后可 适应新的体系。