

# hPSC Dissociation Buffer 操作使用说明

#### 一、产品简介

hPSC Dissociation Buffer 含 0.5 mM 的 EDTA,该消化液经过过滤除菌,可以直接用于多能干细胞的消化。本消化液具有方便快捷,通常 37℃消化 8 分钟左右就可以消化下大部分多能干细胞。

#### 二、产品信息

表 1: hPSC Dissociation Buffer 产品说明

产品	货号	规格	浓度
hPSC Dissociation Buffer	RP01007	500 mL	0.5 mM EDTA

<sup>\*</sup>该产品使用前,请恢复至室温。

## 三、保存条件

1. 保存温度: 2-8℃。

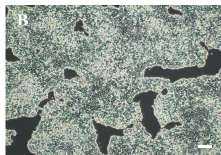
2. 有效期: 12 个月。

## 四、使用说明

- 1. 将 hPSC 孔内培养基吸弃,加入 2 mL/孔的 DPBS (不含钙镁),轻轻摇晃并吸弃。
- 2. 加入 2 mL/孔的 hPSC Dissociation Buffer 使溶液完全覆盖孔底。
- 3. 置于 37℃培养箱中孵育 7-8 min。
  - Tips: (1) 消化 8 分钟后镜下观察细胞变化,当大部分细胞变亮变圆,且细胞尚未脱离基质或漂起时即可终止消化 (图 1C),若大部分细胞仍未变亮,则需要延长消化时间 (图 1A&B)。
    - (2) 保持 6 孔板与培养箱金属隔板直接接触,使 6 孔板受热均匀,不要叠放。







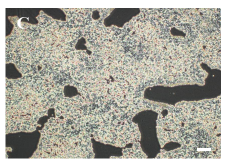


图 1: hPSC Dissociation Buffer 消化 hPSC 示例图片

- (A) EDTA 消化 4 min; (B) EDTA 消化 6 min; (C) EDTA 消化 8 min。标尺: 200 μm
- 4. 消化结束后轻轻的将细胞培养板拿回生物安全柜,避免震荡摇晃细胞,倾斜吸弃 hPSC Dissociation Buffer。
- 5. 及时加入 2 mL/孔预温的含 ROCK 抑制剂的 hPSC 完全培养基(NcEpic 或 NcTarget, Blebbistatin 2.5μM 或 Y27632-2HCL 10μM),水平十字摇晃 6 孔板使细胞脱离基质。
  - Tips: (1) 加入含 ROCK 抑制剂的 hPSC 完全培养基(NcEpic 或 NcTarget)时,可轻柔 吹打细胞 1-2 次,不能超过 2 次,避免将细胞吹打成单细胞状态。
    - (2) 避免刮擦细胞,有部分细胞(10-15%)未脱离基质是正常现象,若有大量细胞未脱离则需延长消化时间。
    - (3) 一次操作不要超过 1 个 6 孔板,当 hPSC 完全培养基(NcEpic 或 NcTarget)加入后要快速吸出。hPSC Dissociation Buffer 的效果在 hPSC 完全培养基加入后会很快被终止,在 hPSC 完全培养基加入后细胞又会很快贴壁,而 hPSC 不能长时间处于 hPSC Dissociation Buffer(<15min)中,所以收集接种细胞时操作必须快速。

#### 6. 接种:

- 6.1 吸弃 Matrigel 或 Vitronectin 包被 6 孔板中的包被液,加入预温的含 ROCK 抑制剂的完全培养基 2 mL/孔(Blebbistatin 2.5μM 或 Y27632-2HCL 10μM)。
- 6.2 在 6 孔板上标记细胞名称、代次(P#)、传代比例(#:#)、日期、操作人 ID。 将步骤 5 获得的细胞悬液轻轻摇匀,按预先设定的传代比例均匀分配细胞于 6 孔板中。
- Tips: 也可将每板传代所需细胞量计算得出后, 转移至 15mL 离心管中与预温的含 ROCK 抑制剂的完全培养基 (Blebbistatin 2.5μM 或 Y27632-2HCL 10μM) 中悬浮定容到 12mL, 再均匀分配到吸弃包被液的 6 孔板中, 以此类推。



- 7. 水平十字摇匀 6 孔板三次,置于 37℃、5%CO₂浓度、饱和湿度的培养箱中,再次水平十字摇匀 6 孔板三次,培养过夜。
- 8. 18-24 小时后更换新 hPSC 完全培养基 (NcEpic 或 NcTarget),此后每天换液,4-5 天后继续传代或冻存。