

# 免脊髓神经元细胞

一、细胞基本信息				
细胞名称	<b>兔脊髓神经元细胞</b>			
细胞品牌	纪宁生物			
细胞规格	5x10 <sup>5</sup> cells/T25 或 1mL 冻存管			
种属来源	兔			
组织来源	胞			
生长特性	贴壁生长			
细胞形态	神经元细胞样			
细胞简介	免脊髓神经元细胞采用胶原酶&胰酶联合消化法、神经元专用培养基培养筛选结合化学试剂抑制法制备而来,免脊髓神经元细胞分离自脊髓组织;脊髓是细细的管束状的神经结构,位于脊柱的椎管内且被脊椎保护;是源自脑的中枢神经系统延伸部分。中枢神经系统的细胞依靠复杂的联系来处理传递信息。脊髓的主要功能是传送脑与外周之间的神经信息。人和脊椎动物中枢神经系统的一部分,在椎管里面,上端连接延髓,两旁发出成对的神经,分布到四肢、体壁和内脏。脊髓的内部有一个 H 形(蝴蝶型)灰质区,主要由神经细胞构成;在灰质区周围为白质区,主要由有髓神经纤维组成;脊髓是许多简单反射的中枢。脊髓两旁发出许多成对的神经(称为脊神经)分布到全身皮肤、肌肉和内脏器官。脊髓是周围神经与脑之间的通路,也是许多简单反射活动的低级中枢。按脊神经的出入可把脊髓也分为相应的 31 节,31 对脊神经就是由不同			



	的脊椎发出的。神经系统基本的结构和功能单位是神经元,即神经细胞,其大小和外	
	观在中枢神经系统中差异很大。但都具有胞体和树突、轴突。胞体又叫核周体,内含	
	神经丝、微管、内质网、游离核糖体和一个有明显核仁的核。一些大神经元突起的粗	
	面内质网可用 Nissl 染色显示,在光镜下是灰蓝色斑块状,称为尼氏小体。树突和轴	
	突是神经元的突起,能在神经元之间传递电冲动,突起的大小和形态各不相同,很难	
	用常规的显微镜鉴别。脊髓组织内含有大量胶质细胞,神经元含量少,分离纯化难度	
	大, 且脊髓神经元细胞是高度分化的终末细胞, 不能分裂增殖, 培养要求高。刚接种	
	的脊髓神经元呈圆形,体积小,透亮,无突起。培养 2-3d,可见胞体增大,突起增	
	多延长;培养 6-7d,细胞体大饱满,突起明显增加延长并交织成网,光晕明显,立	
	体感强。培养 20d 后,死亡细胞明显增加,细胞出现内空泡,突起粗细不均,甚至	
	脱壁,发生细胞崩解。	
质量检测	NSE 免疫荧光染色为阳性,纯度高于 90%,且不含有 HIV-1、HBV、HCV、支原体、	
	细菌、酵母和真菌等	
培养基	兔脊髓神经元细胞完全培养基	
培养条件	气相: 95%空气+5%二氧化碳; 温度: 37℃	
换液频率	每 2-3 天换液一次	
消化液	0.25%胰蛋白酶	
细胞货期	5-6 周左右	
发货方式	复苏发货(免运输费用)/ 冻存发货 (需加干冰运输费用)	
供应范围	仅限于科研实验使用,绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用	
特别说明	具体操作步骤以随货产品说明书为主	



二、细胞培养操作				
收货处理	取出 T25 细胞培养瓶,用 75%酒精消毒瓶身,拆下封口膜,放入 37℃、5%CO2,			
	饱和湿度的细胞培养箱中静置 3-4h,以稳定细胞状态			
传代特征	属于终末分化细胞;属于不增殖细胞群,建议收到细胞后尽快进行相关实验			
传代比例	不传代			
消化方法	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 1mL 至 T25 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℃温浴 1-3min;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;			
	3. 用吸管轻轻吹打混匀,按 1:2 比例接种 T25 培养瓶传代,然后补充新鲜的完全培			
	养基至 5mL,置于 37℃、5%CO2、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;之后每 2-3 天换液一次新鲜的完全培养基。			
三、注意事项				
	1. 培养基于 4℃条件下可保存 3-6 个月。			
重要提醒	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. 运输用的培养基(灌液培养基)不能再用来培养细胞,请换用按照说明书细胞培			
	养条件新配制的完全培养基来培养细胞。			
到货须知	1. 收到细胞后,首先观察并拍照记录细胞瓶是否完好,培养液是否有漏液、浑浊等			
	   现象, 干冰运输的细胞检查干冰是否完全挥发, 细胞是否解冻, 若有上述现象发生请 			
	及时和我们联系。			
	2. 静置完成后,取出细胞培养瓶,镜检、拍照(当天以及第 2,3 天请拍照),记录			

细胞状态 (所拍照片将作为后续服务依据);建议细胞传代培养后,定期拍照、记录细胞生长状态。

- 3. 由于运输的原因,部分细胞由于温度变化及剧烈碰撞死亡破碎形成碎片,是正常现象。个别敏感细胞会出现不稳定的情况,请及时和我们联系,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解决。
- 4. 仔细阅读细胞说明书,了解细胞相关信息,如细胞形态、所用培养基、血清比例、所需细胞因子等,确保细胞培养条件一致,若由于培养条件不一致而导致细胞出现问题,责任由客户自行承担。

## 四、售后服务

- 1. 细胞运输中遭遇的各种问题,细胞丢失瓶身破损、培养液严重漏液等,重发。
- 2. 收到细胞未开封,如出现污染状况,重发。
- 3. 收到细胞 3 天内,发现污染问题,经核实后,重发。
- **4.** 常温发货的细胞静置 2 小时后,干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,绝大多数细胞未存活,经核实后,重发。

### 细胞予重发

- 5. 常温发货的细胞静置 22 小时并且未开封或干冰冻存发货的细胞复苏 2 天后,出现污染,经核实后,重发。
- **6.** 细胞活性问题,请在收到产品 3 天内给我们提出真实的实验结果,用台盼蓝染色法鉴定细胞活力,经核实后,重发。



1.	客户操作造成细胞污染,	不雷发
	17/13米1 FJD/JJSW/10/17末,	11 <del>=</del> 12 .

- 2. 客户严重操作失误致细胞状态不好,不重发。
- 3. 非我们推荐细胞培养体系致的细胞状态不好,不重发。

#### 细胞不重发

- 4. 细胞状态不好,未提供真实清晰的培养前 3 天的细胞状态照片,不重发。
- 5. 细胞培养时经其它处理导致细胞出现问题的,不重发。
- 6. 收到细胞发现问题与客服人员沟通的时间证明大于3天的,不重发。

## 五、特别说明

上海纪宁生物客户购买本公司的细胞过程中,有任何技术问题或实验问题,都可以拨打我们的免费服务

电话 15800441226 / 021-54721350, 我们随时给予技术中 / 实验中的免费解答。