

胰酶消化液 (含酚红)

Trypsin-EDTA Solution with phenol red



产品信息:

组成	TG102-01	TG102-02
胰酶消化液	10ml	100ml

储运温度: -20℃保存, 一年有效。

产品介绍:

胰酶细胞消化液(含酚红) (Trypsin-EDTA Solution with phenol red)含 0.25%胰酶、0.02%EDTA 和少量酚红,由 D-Hanks 配制而成。 该消化液经过滤除菌,可以直接用于贴壁培养细胞的消化以及一些组织块的消化。

本胰酶细胞消化液采用 Amresco 公司的 Trysin (1:250) 配制而成,通常室温处理 1min 左右就可以消化下大多数贴壁细胞。

使用说明:

1.贴壁细胞的消化:

- (1)从-20℃冰箱中取出胰酶消化液,置于室温化冻备用。频繁使用时,可将胰酶放在 4℃冰箱中,长时间不用请置于-20℃冻存。使用胰酶消化细胞前,请将胰酶置于室温 15min 以平衡胰酶温度(胰酶活性与温度相关)。
- (2) 去掉待消化细胞的原有培养液,用适量的无菌 PBS、D-Hanks 液或无血清培养液洗涤细胞一次,以去除<mark>残余的血清。</mark>
- (3)往培养器皿中加入少量胰酶细胞消化液,稍盖过细胞即可,轻轻晃动培养皿或培养瓶,使胰酶均匀分布。室温放置 30 sec 至 2 min。 消化时间的长短因细胞种类而不同。
- (4) 肉眼观察培养器皿底部,瓶底由半透明(细胞单层连接成片)转为点状透明(出现细小空隙);或者用吸头吹打细胞发现细胞 刚好可以被吹打下来;显微镜下观察,细胞明显收缩。有上述3种情况发生可判定细胞消化完成,即可弃去胰酶消化液。加入1ml含血清的完全细胞培养液,终止胰酶的消化作用。用吸管或吸头吹打细胞使细胞分散开。
- (5) 如果发现消化不足,则需要离心细胞以除掉血清,重新加入胰酶细胞消化液重新消化。
- (6) 如果发现细胞消化时间过长,未及吹打细胞,细胞已经有部分直接从培养器皿底部脱落,可直接加入 1ml 含血清的完全细胞培养液,终止胰酶的消化作用,全部吹打下来。1000-2000g 离心 1 min, 沉淀细胞,尽量去除液体后,加入含血清的完全培养液重新悬浮细胞,即可用于后续实验。

2.组织的消化:

胰酶消化液用于组织块消化时,通常将组织块剪成 1-2mm 大小的小块,在 37℃水浴中消化,消化程度以充分打散组织为宜。

注意事项:

- 1.由于组织或细胞性质不同,实验人员应依据具体情况,确定最佳消化时间;消化细胞时间不宜过长,否则会影响<mark>细胞贴壁和生状况;</mark>
- 2.本产品使用过程中要特别注意无菌操作,避免消化液被微生物污染,组织块消化时最好加入青霉素、链霉素等抗生素;
- 3.胰酶消化液在 4℃长期保存会导致酶活力下降。

BM190711