

Biozellen®3D 类器官培养基质胶套装

Catalog No. B-P-00003-2, B-P-00003-4, B-P-00003-10

Specification 2ml-kit、4ml-kit、10ml-kit Storage -20℃保存、1年保存.

一、产品描述

Biozellen®3D 类器官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;胶体可快速被固定液分解,请操作前详细阅读此使用指南。

(Biozellen®3D 类器官培养基质胶材料为植物来源,无动物成分、不含酚红)

二、应用

- •3D 类器官培养
- •3D 细胞球体培养
- •细胞侵袭
- •小鼠皮下成瘤
- •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
- •体外和体内血管生成分析

三、适用细胞种类

- 原代细胞
- 干细胞
- 细胞系

四、试剂盒组分

		B-P-00003-2、B-P-00003-4、B-P-00003-10 (对应数量和内容)		
货号.	Components	Amount	Content	Storage
B-P-00003-A	A 基质胶 (2X)	4、8、20	0.5mL / tube	Store at-20°C
B-P-00003-C	C 缓冲溶液 (10X)	1、2、1	1*10ml、2*10ml、1*50 mL / BT	Store at-20°C
B-P-00003-D	D 缓冲溶液 (10X)	1、2、1	1*10ml、2*10ml、1*50 mL / BT	Store at-20°C

五、使用步骤:

A、试剂制备

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.

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).

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 类器官培养基质胶的制备

全部步骤需要在无菌环境内操作,操作步骤如下:

- 1. 将 24 孔培养板放置于冰箱或者冰上预冷。
- 2. 细胞计数后取 2×10⁵~2×10⁷ 细胞与 0.5ml 37℃ 培养基均匀混合 , 并与 0.5ml 37℃ A 胶按照 1:1 等比例均匀混合 , 最终细胞密度 1*10⁵~1*10⁷cells/mL。

注:请选择适当的培养溶液与条件进行试验。



3.取 20-40 微升步骤 2 含细胞的混合 A 胶溶液滴于 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。

4.待胶体成胶后,添加1毫升冰的1XC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

小心的将培养基吸取移除,并用1XPBS进行清洗。

小心的将 1X PBS 吸取移除,并添加 <math>1 毫升冰的 D 缓冲溶液,盖过胶滴于室温反应 5 分钟。

温和的用 1 毫升移液管吸取,直到胶滴完全溶解。

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、细胞侵袭实验准备程序

A、试剂准备:

- **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(不可以用 PBS 稀释)等,用于稀释 A 胶)稀释 C 缓冲溶液 (10 X) (货号: B-P-00003-C)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;如未使用完毕,可保存于 4 ℃ 冰箱,保存一周)
- 2、A 胶 (1X) 制备:将 A 胶 (2X) (货号: B-P-00003-A) 置于 37°C水浴槽回温 10分钟,确认完全溶解。 再将 37°C水浴回温的无血清细胞培养液取 0.5 mL 加至 37°C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 A 胶黏度。(单次使用,勿重复冷冻解冻 A 胶 (1X))

B、细胞侵袭实验步骤

- 1、准备适用 24 孔板的 Transwell 装置(例如:康宁 Transwell insert, 8 µm PET membrane)。
- 2、用37 ℃已回温的 C 缓冲溶液 (0.5 X)将 A 胶 (1X) 原液体积稀释 5-20 倍,建议一开始可选用15 倍。 (根据细胞种类做稀释比例对比实验,找出最适合自己实验体系的稀释倍数,稀释倍数越高,胶体越软,越容易穿透)
- 3、根据 Transwell 上室底部面积加入步骤 2 的 0.1 mL 稀释后的 A 胶稀释液到 Transwell 上室中。
- 4、将步骤 4 在 4 ℃ 冰箱孵育 2-3 小时。
- 5、在 Transwell 上室中加入 0.1 mL 无血清的细胞悬液,使细胞最终浓度约 7.5 x 10⁴ cells/well.。
- **6、**在 Transwell 下室中加入 $0.8\,\mathrm{mL}$ 含 $10\,\%$ 血清的细胞培养液做为 chemoattractant ,吸引细胞进行迁移及分泌基质蛋白酶 (MMP) 侵袭。 (对照组为 Transwell 下室中加入含 $0.8\,\mathrm{ml}$ 无血清的细胞培养液)。
- 7、将细胞培养板在 37 °C, 5 % CO2 培养箱孵育 24-48 小时。
- 8、移除培养液,以PBS清洗2次。
- 9、用棉签轻轻擦掉上层未迁移的细胞。
- 10、加入 1 ml 100 % 甲醇室温固定 30 分钟,再以 PBS 清洗 2 次。
- 11、加入 1 ml 0.1% 结晶紫染液 (0.1% (g/ml) PBS 结晶紫) 室温染色 20 分钟, 再以 PBS 清洗 2次。



- 12、将 Transwell 移至载玻片上,在显微镜下随机 6-9 个视野观察计算迁移的细胞数。
- 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-00003-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 10^6 cells/mL。使用前置于 37° C,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。
- $\mathbf{\dot{z}}$ 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 类器官成功案例分享







肝療業器官 livercancerorganoids 3D类器官培养/小鼠皮下成瘤/ 细胞侵袭/体外和体内血管生成分析/

仅供研究使用