

HyCyte™ Balb/c小鼠脂肪间充质干细胞

成软骨诱导分化试剂盒（即用型）

Balb/c Mouse Adipose-derived Mesenchymal Stem Cells Chondrogenic Differentiation Kit

货号：ADMB-D203R

规格：100 mL/Kit

产品组分

试剂盒组分	规格	保存条件	有效期
成软骨诱导分化培养基——预混液			
Balb/c ADSCs Chondrogenic Differentiation Premixed Medium (Contains Inducible Factors)	99 mL	2~8°C, 避光	3 months
成软骨诱导分化培养基——诱导液			
TGF-β3	1 mL	-20°C	12 months
染色液			
Dye Liquor: Alcian Blue Solution 阿利辛蓝染色液	5 mL	2~8°C, 避光	12 months

- NOTE:** a. 染色液为独立包装组分, 请勿与培养基混用。
 b. 配制诱导液前, 请瞬时离心小剂量试剂以免损失, 配制后请在有效期内使用完毕。
 c. 预混液储存条件: 2~8°C, 避光; 有效期: 3 months。诱导液现配现用。
 d. 本产品仅用于科研实验, 不可用于临床治疗。

产品描述

本产品是海星生物专为Balb/c小鼠脂肪间充质干细胞研制优化的HyCyte™成软骨诱导分化培养基试剂盒, 用于增强Balb/c小鼠脂肪间充质干细胞向成软骨细胞方向诱导分化的能力。在库产品均通过生物安全检测和产品质量检测, 体系稳定有效, 现货发送, 性价比高。海星生物专业的研发团队可提供最有效的技术指导, 保证售后品质。

运输方式

产品冰袋冷藏运输

质检标准

pH: 7.2~7.4
内毒素含量: < 10 EU/mL
生物安全: 细菌、真菌、支原体检测阴性
质量检测: 诱导测试合格

为科研加速, 为工业赋能!

CRISPR/Cas9细胞基因编辑

载体构建/病毒包装 PDO类器官/动物模型CDX

稳转细胞株 HyCyte™干细胞/原代细胞 HyCyte™培养试剂盒



关注海星公众号



关注海星视频号



检验原理

阿利辛蓝广泛用于酸性多糖的染色，如软骨或组织中的糖胺聚糖和细胞分泌的外被多糖的染色等。干细胞在诱导培养基的作用下，会逐渐向软骨细胞方向分化。软骨细胞外具有一层富含蛋白多糖的基质，是成软骨分化的标志物，可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

使用说明

成软骨诱导分化操作（平面诱导）

1. 细胞分化诱导

将对数生长期的细胞消化下来计数，成软骨诱导分化培养基诱导液重悬细胞，离心后调整细胞密度密度 $1.0\sim2.0\times10^7\text{cells/mL}$ 。

吸取 $20\mu\text{L}$ 细胞悬液（约 $2.0\sim4.0\times10^5$ 个细胞）悬滴至24孔板中央。

置于 37°C , $5\% \text{CO}_2$ 培养环境下培养2-3h使细胞贴壁。

2~3h后补充1 mL成软骨诱导分化培养基诱导液正常培养。每隔2~3天换液一次。按照以上换液频率诱导21~28天，并注意观察细胞形态变化。

2. 染色鉴定

2.1 细胞固定

吸去培养基使用适量 $1\times\text{PBS}$ 清洗一次，弃去后取适量4%中性甲醛溶液覆盖培养器皿底面，室温固定30~60 min后，弃去固定液再使用 $1\times\text{PBS}$ 清洗两次。

2.2 阿利辛蓝染色

向清洗干净的诱导孔内加入适量染色液，避光静置染色30 min。

吸去阿利辛蓝染色液，用 $1\times\text{PBS}$ 清洗两次，并加入适量 $1\times\text{PBS}$ 避免细胞干燥。

2.3 诱导评估

显微镜下观察成软骨染色效果，并进行图像采集和诱导评估。诱导成功时，软骨组织中的内酸性粘多糖可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

成软骨诱导分化操作（三维培养）

1. 干细胞的准备

将对数生长期的细胞消化下来计数，取 3×10^5 个细胞转移到15 mL离心管中， 250 g 离心4 min。

弃上清，加入 0.5 mL 成软骨诱导分化培养基预混液，重悬细胞， 150 g 离心5 min。小心弃去上清，加入 0.5 mL 成软骨诱导分化培养基诱导液，重悬细胞， 150 g 离心5 min。

将15 mL离心管的管盖稍稍旋开，放置于 37°C , $5\% \text{CO}_2$ 培养环境下培养。

2. 细胞分化诱导

24 h后观察细胞沉淀形变团聚的情况，如有明显的变化，则小心轻柔地拨动管底，尝试让细胞团脱离管底，全部湿润在诱导液中。

置于 37°C , $5\% \text{CO}_2$ 培养环境下培养约21天，通常每2天更换一次新鲜配制的成软骨诱导分化培养基诱导液。注意观察细胞团成球情况及表面光滑度，决定终止细胞诱导的时间，并进行染色鉴定。

3. 染色鉴定

3.1 软骨球固定

将软骨球从离心管中转移至EP管，并使用 $1\times\text{PBS}$ 清洗两次，最后置于适量的4%中性甲醛溶液中。

3.2 石蜡包埋切片

软骨球经石蜡包埋后切片。

3.3 阿利辛蓝染色

将石蜡切片脱蜡和脱水，使用阿利辛蓝染色液染色30 min，用自来水冲洗2 min，蒸馏水冲洗1次。

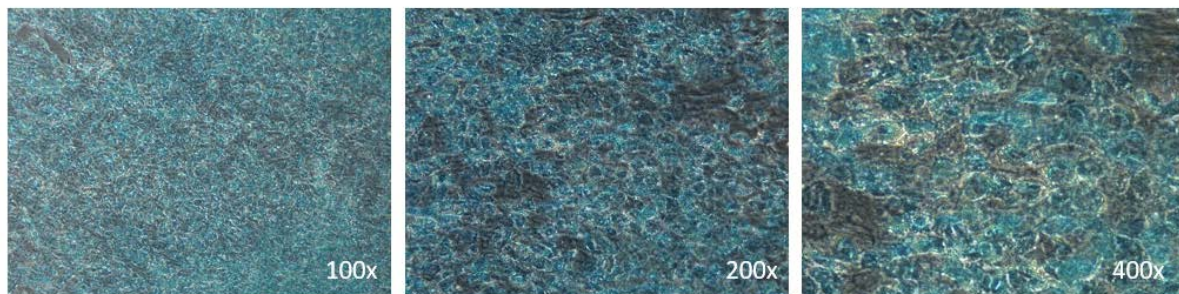
3.4 诱导评估

显微镜下观察成软骨染色效果，并进行图像采集和诱导评估。诱导成功时，软骨组织中的内酸性粘多糖可被阿利辛蓝染成蓝绿色。

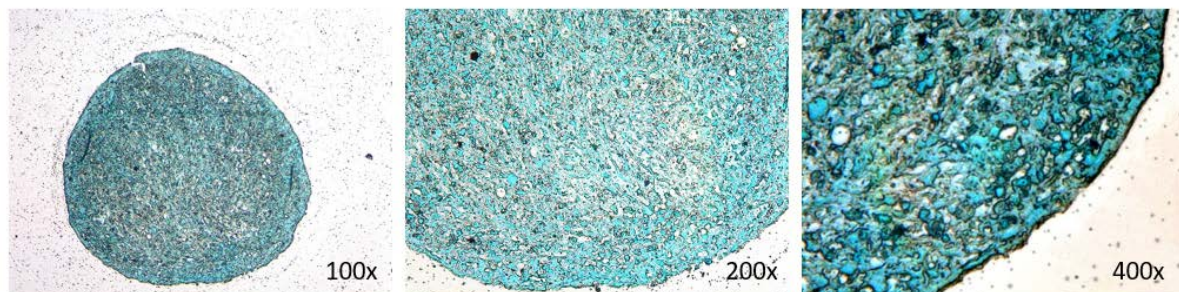
NOTE: 干细胞的成软骨分化水平因细胞类型、细胞供体来源、培养条件、细胞代次、细胞状态和分化时间等因素而异。

为科研加速，为工业赋能！





Human BMSC 成软骨平面诱导-21d



Human BMSC 成软骨三维诱导-21d

相关产品

试剂盒	规格	货号
HyCyte™ Balb/c 小鼠脂肪间充质干细胞成软骨诱导分化培养基	200 mL	ADMB-D203-200
	100 mL	ADMB-D203-100
成软骨诱导分化培养基	100 mL 即用型	ADMB-D203R

为科研加速，为工业赋能！

CRISPR/Cas9细胞基因编辑

载体构建/病毒包装 PDO类器官/动物模型CDX

稳转细胞株 HyCyte™干细胞/原代细胞 HyCyte™培养试剂盒



关注海星公众号



关注海星视频号

