

人原代牙龈上皮细胞

一、细胞简介				
细胞简介	该细胞来源于人的正常牙龈组织。 牙龈是防止异物和细菌及其产物侵袭深层牙周组织的重要屏障。牙龈上皮细胞暴露于菌斑生物膜中，除发挥物理屏障作用外还可以发挥积极的先天抗菌作用，如牙龈上皮细胞表面受体的信号传递、分泌抗菌多肽、蛋白酶和细胞因子等。牙龈上皮吐露于口腔的部门，为复层扁平上皮，有角化或不完全角化。牙龈上皮作为牙周组织的第一道屏障，在抵御牙周炎细菌入侵的过程中发挥了重要作用。			
细胞名称	人原代牙龈上皮细胞			
细胞别称	Primary human gingival epithelial cells			
细胞货号	Delf-10748			
来源	人；正常牙龈			
细胞形态	铺路石样细胞			
生长特性	贴壁生长			
鉴定报告	提供免疫荧光鉴定(波形蛋白 Vimentin 免疫荧光染色为阳性)			
培养条件	推荐使用人原代牙龈上皮细胞专用培养基（货号：Delf-25443）来培养该细胞。			
	名称	体积	浓度	保存条件
	人原代牙龈上皮细胞基础培养基	480ml	1×	4℃、避光
	人原代牙龈上皮细胞培养添加剂	5ml	100×	-20℃、避光
	胎牛血清（FBS）	10ml	终浓度 2%	-20℃、避光
	双抗（青霉素/链霉素，P/S）	5ml	100×	-20℃、避光
培养环境	气相：空气，95%；二氧化碳，5%。 温度：37℃，培养箱湿度为 70%-80%。			
二、细胞复苏方法				
复苏步骤	1、将冻存管在 37℃ 水浴中迅速摇晃解冻； 2、加入到含 4-6mL 基础培养基（含 10%FBS）的离心管中混合均匀； 3、在 1000RPM 条件下离心 5min，弃去上清液，完全培养基重悬细胞； 4、将细胞悬液加入含 6-8ml 完全培养基的培养瓶（或皿）中 37℃ 培养；			
三、细胞传代方法				

发表【中文论文】请标注：细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注：Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖，发稿请联系我们，电话：400-1016-218



传代比例	1:2（具体情况视细胞生长速度及密度决定）		
传代方法	1、尽量吸干净 T25 瓶原培养基； 2、用不含钙、镁离子的 PBS 润洗细胞 1-2 次，吸走润洗的 PBS； 3、加入 0.25%（w / v）胰蛋白酶-0.53 mM EDTA 于培养瓶中（T25 瓶 1-2mL，T75 瓶 2-3mL）； 4、将培养瓶放入 37 度培养箱消化（1 到 2 分钟，难消化的细胞适当增加时间）； 5、消化到细胞大部分变圆并脱落，轻敲培养瓶后加入 3-4ml 含 10%FBS 的基础培养基终止消化； 6、混匀细胞吸出，1000rpm 离心 5min，弃上清；补加 1-2ml 完培吹匀； 7、按 1:2 分配到新的培养瓶中，添加 6-8ml 完培保持细胞生长；		
注意事项	不同品牌胰酶消化时间差别较大，可根据细胞形态判断消化进程		
四、注意事项			
注意事项	1、所有动物细胞均视为有潜在的生物危害性，必须在二级生物安全台内操作，并注意防护，所有废液及接触过此细胞的器皿需要灭菌后方能丢弃。 2、建议在复苏冻存细胞时始终使用防护手套、衣服和戴上防护面罩。注意：冻存管浸没在液氮中会泄漏，并会慢慢充满液氮。解冻时，液氮转化成气相可能导致容器爆炸或用危险力吹掉其盖子，从而产生飞扬的碎屑造成人员伤害。 3、本产品仅限于科学研究，绝不可作为动物或人类疾病的治疗产品使用。		
细胞培养清除试剂	1、Delf 培养箱水盘除菌剂（100x） 2、Delf 水浴锅除菌剂（1000x） 3、Delf 细胞污染高效清除剂（2000×） 4、Delf 黑胶虫清除试剂（500x） 5、Delf 支原体清除试剂(1000x)	100ml 100ml 500ul 400ul 1ml	Delf-28683 Delf-28682 Delf-16332 Delf-11609 Delf-17027

发表【中文论文】请标注：细胞由合肥万物生物科技有限公司提供

发表【英文论文】请标注：Cells were provided by Hefei Wanwu Biotechnology Co., LTD

发表论文有奖，发稿请联系我们，电话：400-1016-218

