

PERFEMIKER[®] AuroraGel[™] 标准型基质胶，不含 LDEV 产品说明书

Standard Matrix Data Sheet

产品描述

Cat#356234/354234

PERFEMIKER[®] AuroraGel[™] 标准型基质胶是从富含胞外基质蛋白的小鼠肿瘤中提取出的天然基底膜基质。主要依次为层粘连蛋白 (Laminin)、IV 型胶原蛋白 (Col-IV)、巢蛋白 (Entactin)、硫酸乙酰肝素蛋白多糖 (Heparan sulphate proteoglycans) 及多种细胞因子，如类胰岛素生长因子 (IGF-1)、转化生长因子 β (TGF- β)、血管内皮生长因子 (VEGF)、表皮生长因子 (EGF)、成纤维细胞生长因子 (bFGF) 等。产品溶解于高糖 DMEM 中，且非定制产品均添加了 50 μ g/mL 庆大霉素。

推荐应用

细胞增殖或分化相关的二维或三维培养，以及细胞形态的研究，相关应用主要有：细胞侵袭、血管生成和类器官培养等。

产品参数

来源：小鼠肿瘤

外观：①颜色：产品表现为黄色-粉红色

②形态：4 $^{\circ}$ C 融解后，呈液态

浓度：蛋白浓度范围在 8~13mg/mL 之间

内毒素： \leq 10EU/ mL

凝胶时间：37 $^{\circ}$ C 时十分钟内成胶

产品质量控制规范

- 每个批次小鼠均经过筛选无鼠源病毒、无病原菌和支原体、无寄生虫和原虫，有动物健康报告，确保对生产使用的小鼠进行严格控制；
- 对 EHS 肿瘤进行包括 LDEV 在内的多种病原体进行广泛的 PCR 检测，微生物检测、内毒素检测，确保对生产过程中使用的原材料进行严格控制；
- 使用 PCR 技术扩增产品中支原体和 LDEV 病毒序列，结果为阴性；
- 使用 BCA 方法测定蛋白浓度；
- 使用凝胶限度检查法检测产品内毒素水平；
- 使用直接接种法检测产品微生物，结果为无真菌和细菌检出；
- 使用 SDS-PAGE 法检测产品，电泳结果为目的条带与参照品一致；
- 能快速成胶，在 37 $^{\circ}$ C 温度下能稳定保持 14 天；
- 每批次产品均通过细胞 3D 培养和细胞增殖实验。

*使用注意事项

温度控制

- 产品在 ≤ -20℃ 时是稳定的，分装使用产品以尽可能减少产品的冻融次数。
- 请不要储存在无霜冰箱中，长期保存时请务必保持产品的冻存状态。
- 产品首次解冻时，请将西林瓶包埋在碎冰中，并放置在 4℃ 冰箱中待其融解。
- 所有接触产品的耗材，请提前降温。
- 请您在使用过程中不要过长时间地用手握住装有本产品的容器，防止体温使产品凝胶；若在较短时间内造成产品较为厚重粘稠，您可以将本产品重新置于 0℃ - 4℃ 的环境内 1-2 h 使其恢复流动性，不影响使用。

避免污染

- 实验操作人员需严格区分实验操作台、清洁区和污染区，确保插取吸头、加样、丢弃吸头的动作呈单向流动。

其他

- 产品在每次由冷冻状态变为融解状态时，请适当摇晃或使用移液器吹吸，确保体系内部蛋白分布均匀。

使用方法

PERFEMIKER® AuroraGel™ 标准型基质胶主要有四种使用方式，我们将为您提供这四种使用方式的的一般操作程序，您可以基于您的实验目的选择合适的使用方式。

方式	方法	适用	主要应用
薄层凝胶	<ol style="list-style-type: none"> 1. 产品解冻后，适当混匀，或根据实验需求使用预冷的培养基稀释，建议浓度不低于 1mg/mL； 2. 向细胞培养板表面加入 50μL/cm² 基质胶，平铺均匀，注意避免产生气泡； 3. 将培养板放置在 37℃ 等待 30min 形成凝胶即可使用，必要时，吸去上清。 	细胞在薄层基质凝胶顶部扩增	细胞迁移和侵袭原代细胞扩增
薄层包被	<ol style="list-style-type: none"> 1. 产品解冻后，适当混匀，根据实验需求使用预冷的培养基稀释，建议浓度不低于 0.1mg/mL； 2. 吸取适量体积稀释液移液，完全覆盖细胞培养板表面，摇匀，建议包被量为 0.01-0.02mg/cm²； 3. 将培养板放置在 37℃ 孵育至少 1h，吸去上清即可使用。 	细胞附着在薄层基底膜表面扩增	原代细胞扩增

<p>厚层凝胶</p>	<p>1.产品解冻后，适当混匀，或根据实验需求使用预冷的培养基稀释，建议基质胶占比 > 67%；</p> <p>2.向细胞培养板表面加入 150-200μL/cm² 基质胶，平铺均匀，注意避免产生气泡；</p> <p>3.将培养板放置在 37$^{\circ}$C ,等待 3min 形成凝胶即可使用。</p>	<p>细胞在厚层基质凝胶上形成三维结构</p>	<p>体外血管生成主动脉环</p>
<p>凝胶包埋</p>	<p>1.产品提前解冻备用；</p> <p>2.准备所需的细胞，用基质胶重悬，建议基质胶占比 > 70%；</p> <p>3.向细胞培养板表面加入 15 -20μL/cm²,注意避免产生气泡；</p> <p>4.将培养板放置在 37$^{\circ}$C, 30min 形成包裹细胞的凝胶，向培养板内添加合适的培养基。</p>	<p>细胞在基质胶内扩增、发育</p>	<p>类器官培养肿瘤球状体侵袭</p>

Manager Quality Control