

Mouse Gastric Epithelial Organoid Medium Kit Plus

小鼠胃上皮类器官培养基套装 Plus

Kit Art.No: MA-0817H013LP / MA-0817H013SP



- ◇ 分装后的类器官培养基需储存于-20℃, 有效期两年, 注意避免反复冻融;
- ◇ 解冻后类器官完全培养基可在 4°C 储存, 建议在两周内使用;
- ◇ 类器官培养基中内含有细菌及真菌抗生素。

1、产品描述

模基生物小鼠胃上皮类器官培养基套装 Plus(Mouse Gastric Epithelial Organoid Medium Kit Plus)是一种化学定义的细胞培养基,用于建立和维持成体干细胞来源的小鼠胃上皮类器官。胃上皮细胞的自我更新是由干细胞及其前体细胞的增殖驱动的。小鼠胃上皮类器官在结构、细胞类型组成和自我更新方面表现出了胃上皮的大部分特征。因此为研究小鼠胃上皮稳态和疾病提供了前所未有的希望。

2、产品信息

产品名称	产品货号	规格	存储/运输	保质期
小鼠胃上皮类器官 培养基套装 Plus	MA-0817H013LP	500mL	20°C	24 个月
	MA-0817H013SP	100mL		

3、其他自备材料和试剂

产品名称	产品货号
模基生物金牌基质胶	082701/082703/082755
上皮类器官基础培养基	MB-0818L07
类器官培养防粘附润洗液	MB-0818L03L/S
类器官消化液	MB-0818L01L
模基生物基质胶分装预冷盒	AB-YL1005
青霉素-链霉素混合液	-
磷酸盐缓冲液	-
EDTA (0.5 M, pH 8.0)	-
牛血清白蛋白	-

Page: 1 / 4



产品名称	产品货号
DPBS(1X),液体,不含钙和镁	-
细胞培养板 96/48/24/12/6 孔	-
离心管 1.5/5/15/50mL	-
细胞培养皿 6/10cm	-

4、小鼠胃上皮类器官完全培养基使用说明

- 1、 收到类器官培养基后,将培养基置于4℃冰箱进行解冻;
- 2、 待培养基完全解冻后上下颠倒充分混匀,在生物安全柜或洁净工作台中根据日常需求量进行分装,推荐分装成 10mL/管;
 - 3、 分装后的培养基请密封后储存于-20℃,使用时取出分装的培养基放置室温平衡后即可使用。

5、小鼠胃上皮类器官的建立和传代培养

- 1、 实验前先将基质胶放置 4℃冰上解冻,同时取出培养基放置室温平衡。与细胞接触的离心管、试管或者塑料吸头需要用类器官培养防粘附润洗液润洗后使用。
- 2、 取样: 小鼠断颈处死, 表面喷洒酒精杀菌。在无菌条件下取出小鼠胃组织, 放入 4℃预冷的上皮类器官基础培养基或含双抗的 DPBS 中. 清洗组织 2 次。
- 3、 清洗: 将组织样本转移至装有预冷 DPBS 缓冲液的培养皿中,将胃组织纵向刨开腔面朝上,并刮去浆膜肌(实际有肉眼观察不到浆膜肌的具体位置,所以在内外表面刮去表面少量组织),将组织置于新的含 DPBS 的培养皿中清洗,重复清洗 2 次。将清洗后的胃组织剪碎至 2mm 宽,转移至新的 50mL 离心管中,用 15mL 的 DPBS 上下剧烈摇晃 10 次,并重复清洗 2~3 次(直至上清澄清)。
- 4、 消化: 将清洗好的肠段转移至含有 10mM EDTA 的 20mL 预冷 DPBS 中消化, 置于室温孵育 10~20min, 消化 20min 左右即可终止消化。
 - 5、 清洗: 消化完成后, 将组织碎片转移到新的含 15mL DPBS 的离心管中清洗, 重复 2 次以去除 EDTA。
- 6、 挤压: 将沉淀收集到一个干净的 10cm 培养皿中加入 3mL DPBS; 用载玻片将腺体从组织中挤出(能够观察到白色组织被挤压到边缘)按压 5~10 次后并收集浑浊悬液, 重复 2 次 。
 - 7、 收集: 收集组织悬液, 300g 离心力 4℃离心 3min。
- 8、 计数: 弃上清,使用 1mL0.1%BSA 的 DPBS 重悬组织沉淀,取 20μL 悬液进行镜检和隐窝计数,计数完成后吸取包含所需腺体量的悬液,300g 离心力 4℃离心 3min,弃上清后置于冰上。

Page: 2 / 4



9、 用适量的基质胶重悬组织沉淀, 推荐重悬密度为每 30μL 基质胶悬液包含 70 个腺体, 重悬后置于冰上, 重悬时间不超过 30s 以避免基质胶过早凝固。

注意:基质胶稀释比例应在70%以上以保证培养过程中基质胶的结构稳定性。

- 10、将基质胶和组织细胞的混合悬液点入 24 孔板底部正中央,每孔 30μL 左右,避免悬液接触孔板侧壁。 将接种完成后的培养板置于 37℃二氧化碳恒温培养箱中,孵育 30min 左右待基质胶凝固。
- 11、待基质胶完全凝固后,沿壁缓慢加入已配制好的小鼠胃上皮类器官完全培养基,24 孔板每孔 500μL,避免破坏已凝固结构。
 - 12、将24孔板置于37℃二氧化碳培养箱中培养。
- 13、每 2~3 天更换一次培养基, 更换培养基时应避免破坏基质胶。密切监测类器官生长状态, 理想情况下, 小鼠胃上皮类器官应在 5 至 7 天内建成。

a)小鼠胃上皮类器官的传代培养

- 1、 待类器官培养到直径为 100~500μm 大小时 (或变黑不再增大时),即可进行类器官的传代 (每代约 1~2 周)。以下操作与细胞接触的耗材均需用润洗液润洗后使用:
- 2、 吸弃旧培养基,加入等体积上皮类器官基础培养基,用细胞刮刀或者移液管吸头尖端轻轻刮下(或吹打)基质胶和类器官混合物,转移至 1.5mL 离心管中(每管最多收集 2~3 孔类器官,避免体积过大消化效率低),吹打 5~10 次,使类器官和基质胶分离,300g 离心 3 分钟。
- 3、 去除上清液加入 5 倍于基质胶和类器官混合物体积的类器官消化液,吹打混匀后置于 37℃培养箱中消化 5~10 分钟。取出吹打混匀,取 10μL 混合液镜检是否消化成小的细胞团块,消化不充分可适当延长消化时间。 若要求细胞计数则需消化成单个细胞,可延长消化时间至 10~20 分钟,终止消化后,用台盼蓝染色进行细胞计数。密切监视消化过程,使在类器官解离液中的孵育时间最短。
 - 4、 消化完成后,加入 5 倍体积上皮类器官基础培养基吹打混匀以终止消化反应,然后 250g 离心 3 分钟。
- 5、 吸弃上清液, 用上皮类器官基础培养基清洗 2 次以去除残留的消化液。最后一次清洗可将类器官合并收集在同一个离心管中。
- 6、 清洗完成后将离心沉淀中的细胞进行传代培养,在细胞沉淀中加入基质胶(>70%)并在冰上混匀(注意,混匀吹打的动作要轻柔,切忌产生大量气泡,常温混匀则需要控制在 15 秒内),混匀后置于冰上。注意:基质胶稀释比例应在 70%以上以保证培养过程中基质胶的结构稳定性。
- 7、 将基质胶和细胞的混合悬液点入培养孔板底部正中央, 使用枪头稍微摊平悬液, 注意避免悬液接触孔板侧壁。(推荐: 96 孔板接种 3~10μL/孔, 48 孔板接种 10~20μL/孔, 24 孔板接种 20~30μL/孔)。注意: 为防止基质胶室温凝固, 此步骤应尽快完成。

Page: 3 / 4



- 8、 将培养板放入 37℃和 5%CO₂的培养箱中 15~25 分钟,让基质胶凝固。
- 9、 待基质胶完全凝固后,沿壁缓慢加入室温平衡的类器官完全培养基,避免破坏已凝固结构。(推荐:96 孔板加入100μL/孔,48 孔板加入250μL/孔,24 孔板加入500μL/孔)。注:不要将培养基直接添加到基质胶液滴的顶部,因为这可能会破坏已凝固结构。
 - 10、将培养板置于 37℃和 5%CO₂的恒温培养箱中。
 - 11、每隔2~3天更换一次培养基,小心地从孔中吸出培养基,并加入新鲜的室温平衡的类器官完全培养基。
 - 12、密切监测类器官生长状态,直到类器官需要进行下一步实验

V2.3 版

更新时间: 2025/10/20

Page: 4 / 4