

StarMedium[®]-MSC

间充质干细胞化学成分限定培养基使用说明书



使用前请仔细阅读说明书

产品介绍

StarMedium®-MSC Chemically Defined Medium For Mesenchymal Stem Cell

间充质干细胞化学成分限定培养基

- ✓ 无血清，不含血小板裂解物；
- ✓ 无动物源组分，不含抗生素；
- ✓ 无人源成分，含重组人血白蛋白；
- ✓ 化学成分明确，批间高度一致；
- ✓ 高效性，支持MSCs原代和传代培养；
- ✓ GMP 规范生产，支持药物申报；
- ✓ 更高质量，内毒素 < 0.1EU/ml；

【规格与保存】

产品名称	产品规格	产品货号	保存期限	使用方法
StarMedium [®] 间充质干细胞化学成分限定培养基 (含酚红)	500ml/瓶	HC-CD03R	2-8℃避光, 12个月	将3ml 的HC-CD03S解冻后加入500ml的HC-CD03R 或HC-CD03F中，配制成完全培养基，可用于间充质 干细胞的原代细胞分离以及持续传代培养
StarMedium [®] 间充质干细胞化学成分限定培养基 (无酚红)	500ml/瓶	HC-CD03F	2-8℃避光, 12个月	
StarMedium [®] 培养基添加物	3ml/瓶	HC-CD03S	-20℃避光, 12个月	



【使用方法】

添加物建议在37℃环境下解冻，加入基础培养基中充分混合均匀，即为完全培养基。完全培养基建议现用现配，2周内用完（每次取用尽量减少暴露空气中的时间，取用后及时封口，避免pH快速升高）。如培养体系小，可根据实际用量将添加物分装冻存，按比例配制使用，避免反复冻融。完全培养基使用前需在室温下预温10-30min，时间不宜过长，避免强光及紫外照射。

【主要组成成份】

氨基酸，维生素、无机盐、重组人血白蛋白、重组人胰岛素、微量元素等。

【产品指标】

外观（完全培养基）：澄清液体，pH值：7.2-7.4，渗透压：290-350 mOsm/Kg，内毒素 < 0.1EU/ml。

【细胞表型】

CD73、CD90、CD105、HLA-ABC阳性；CD14、CD19、CD34、CD45、HLA-DRDPDQ阴性。

【建议细胞接种密度】

P1-P6: 10000-11000个/cm²； P7-P12: 11000-12000个/cm²； P13以上: 12000-13000个/cm²；

【细胞传代时间】

一般为3天（72h）左右。不同hMSC生长速度有差异，推荐以细胞汇合度选择准确传代时机，细胞汇合度80-90%左右传代，细胞汇合度过高（> 95%）会影响后续细胞生长。

【细胞形态】

细胞梭形，呈旋涡状生长

脐带间充质干细胞原代培养(以组织块贴壁法为例)

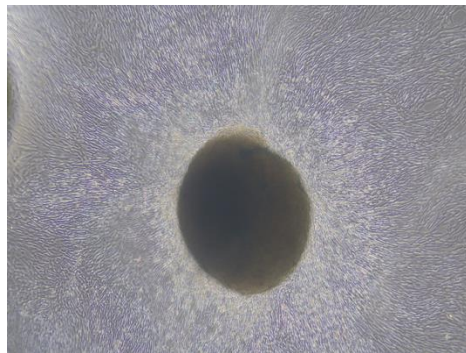
D8



D12



D14



1. 将脐带放入无菌培养皿中，用生理盐水洗涤2~3次。用75%无菌乙醇浸泡10~20秒，立即转移至含有生理盐水的培养皿中洗涤两遍。将脐带剪成约2cm~3cm数段，加入生理盐水洗涤血渍。
2. 按血管螺旋走式剔除脐带的两条动脉，一条静脉。用组织镊分离位于羊膜与血管之间的华通氏胶，转移至50ml离心管中，加入1ml配制好的完全培养基，用无菌手术剪将胶体剪成3mm³左右的组织块。向离心管中加入完全培养基，选择离心程序2000rpm，5min进行离心。
3. 每个T75培养瓶中接种约0.5g组织块，使其均匀分布于培养瓶底部。37℃细胞培养箱培养1-2h后轻轻加入8-10ml细胞培养基，注意不要使组织块漂浮。
4. D3-D4天换液，弃去上清，加入新培养基10ml；以后每隔3-4天换液一次，观察细胞扩增情况，大约D14左右可进行消化传代。
5. 细胞最早爬出时间5-7天，镜下可以观察到少量零散细胞。D14天左右细胞传代时，先轻轻拍打细胞瓶体，使组织块脱落，用细胞筛网收集组织块，可选择二次接种新的培养瓶，2h后加入8-10ml细胞培养基，3-4天即可收获更多的原代细胞。

传代培养（以T75瓶为例）

1. 细胞培养约72h，取出细胞观察。细胞汇合度80-90%，可进行传代操作。
2. 消化：弃去培养上清，每个T75培养瓶经生理盐水洗涤，加入胰酶2ml消化2~5min，显微镜下观察细胞大部分脱落，加入4ml完全培养基终止消化。将细胞悬液1000rpm，10min离心，弃去上清。
3. 用完全培养基重悬，细胞计数仪计数。根据计数结果补加完全培养基调整细胞密度，按照10000~11000个/cm²的密度接种细胞（P0可提高至12000个/cm²），混匀后放置于二氧化碳恒温恒湿培养箱培养，培养温度37℃ ± 0.5℃，二氧化碳体积分数为：5% ± 0.2%。

特别提示：

【细胞传代时间】

- ✓ 一般为3天（72h）左右。不同hMSC生长速度有差异，推荐以细胞汇合度选择准确传代时机，细胞汇合度80-90%左右传代，细胞汇合度过高（> 95%）会影响后续细胞生长，并可能导致细胞的老化和分化。
- ✓ StarMedium培养基无需包被，用量0.2mL/cm²，连续培养3天无需换液。其他培养体系转换到StarMedium时，初始细胞扩增倍数可能较低，传代后继续培养，细胞的扩增倍数可大幅提高。

【细胞消化】

建议选用比较温和的胰酶，例如Gibco TrypLE™ Express 酶（重组，1×）。消化时间约3分钟，一般不超过5分钟。消化2-3分钟后，可轻轻拍打培养容器，观察到大多数细胞脱落时即可用胰酶工作液2倍以上体积的完全培养基终止消化。消化后的细胞严禁多次吹打，以免对细胞造成机械损伤。

【接种培养】

细胞接种时，应让培养基沿培养瓶的上表面或侧表面加入，切忌冲到培养瓶底面，否则可能导致细胞贴壁不均匀。接种后注意将细胞混匀，放入培养箱后注意放平，防止细胞生长不均匀，局部过密或过少，影响细胞的状态。

传代细胞图示

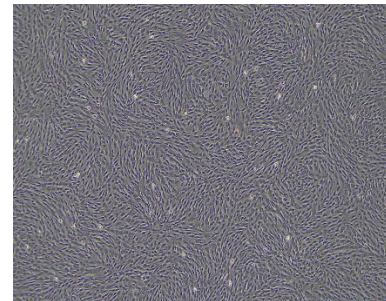
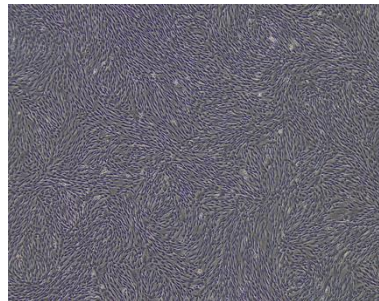
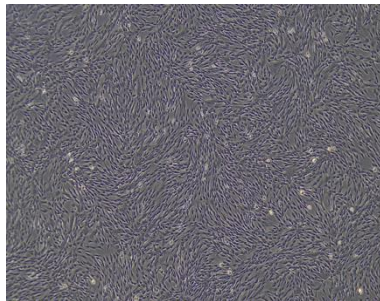
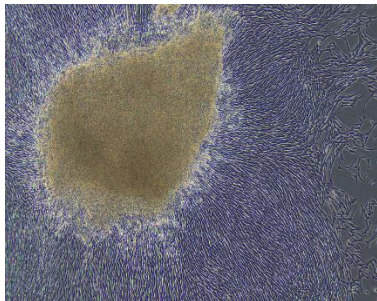
P0

P1

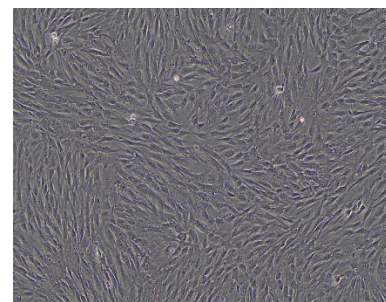
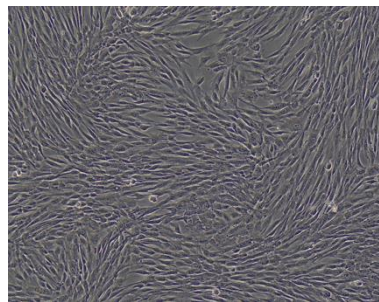
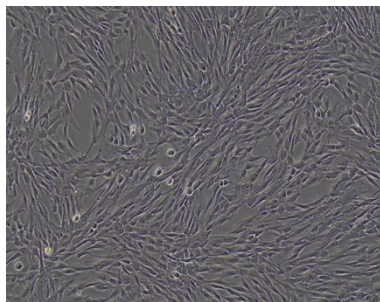
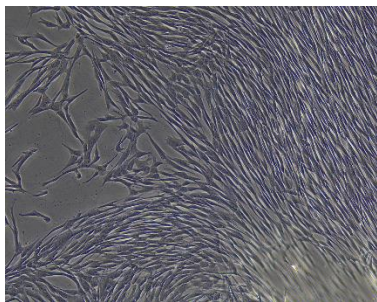
P5

P10

40×



100×



传代分析

StarMedium间充质干细胞化学成分限定培养基连续传代（以一根脐带分离10g华通氏胶为例）							
代次	接种密度个/cm ²	时间	培养容器	收获细胞数（个/瓶）	扩增倍数	总细胞数	总扩增倍数
P0	-	12-15天	T75	8.00E+05	-	1.60E+07	-
P1	11000	72h	T175	1.66E+07	8.6	1.38E+08	8.6
P2	10000	72h	T175	2.24E+07	12.8	1.76E+09	110.08
P3	10000	72h	T175	2.57E+07	14.7	2.59E+10	1618.176
P4	10000	72h	T175	2.49E+07	14.2	3.68E+11	22978.0992
P5	10000	72h	T175	2.42E+07	13.8	5.07E+12	317097.769
P6	11000	72h	T175	2.60E+07	13.5	6.85E+13	4280819.881
P7	11000	72h	T175	2.52E+07	13.1	8.97E+14	56078740.44
P8	11000	72h	T175	2.43E+07	12.6	1.13E+16	706592129.6
P9	11000	72h	T175	2.35E+07	12.2	1.38E+17	8620423981
P10	11000	72h	T175	2.25E+07	11.7	1.61E+18	1.00859E+11

novastem-MS C体系P1-P5平均扩增倍数为12.82倍；

以10份脐带平均统计，如分离约10g华通氏胶组织，P0代可获得1.60E+07细胞，P3代理论可获得2.59E+10的细胞；

按照常规使用剂量单份5E+7制备成产品，可制成518份。

冻存

【细胞冻存】

1. 用胰酶工作液消化待冻存的细胞，用完全培养基终止消化。
2. 1000rpm 离心10min，去除上清。用培养基重悬计数。
3. 根据细胞计数情况，用完全培养基稀释细胞至一定密度（冻存密度的2倍），再缓慢加入等体积的提前预冷的无血清冻存液。
4. 轻轻混匀，将细胞分装至冻存管或冻存袋中，用程序降温盒或程序降温仪进行冻存。

特别提示：

- ✓ 建议DMSO终浓度5%。可以在细胞消化前先配制DMSO：完全培养基=1:9（体积比）的冻存液，2-8℃预冷保存。待冻存细胞用完全培养基混匀后，缓缓加入等体积的冻存液，混匀后分装。
- ✓ 建议间充质干细胞的冻存密度为 $1 \times 10^6 - 2 \times 10^7$ cells/mL。
- ✓ 常温下DMSO对细胞有毒性，因此冻存液配制好后应预冷后使用。细胞分装时间不宜过长，如不能及时冻存，可先2-8℃暂存。

复苏

【细胞复苏】

1. 向离心管中加入配制好的2-8℃预冷的完全培养基备用。从液氮罐中取出冻存管，立即投入37℃±0.5℃温水中轻轻晃动融解，直至留有一小块冰晶。
2. 将细胞转移至含有预冷的完全培养基的离心管中，4℃，1000rpm离心10min，弃去上清。
3. 用完全培养基重悬细胞，混匀计数。根据计数结果，按照11000~12000cells/cm²的密度接种细胞，混匀后放置于二氧化碳恒温恒湿培养箱培养，培养温度37℃ ± 0.5℃，二氧化碳体积分数为：5% ± 0.2%。

特别提示:

- ✓ 常温下DMSO对细胞有毒性，因此细胞不必完全融解，等细胞大部分融解，留有一小块冰晶时就可以进行下一步操作；离心在4℃进行，培养基提前预冷，可以提高细胞活率。
- ✓ 通常情况下细胞复苏后第二天无需换液。若细胞活率很低，第二天可见大量细胞漂浮的情况下可以更换新鲜的室温下预温的完全培养基。