

Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium (小鼠胃上皮类器官完全培养基)

货号: MGCM-100

产品介绍:

小鼠胃上皮类器官完全培养基是一款用于建立和维持源自小鼠胃上皮干细胞来源胃上皮类器官的商品化培养基。小鼠胃上皮类器官主要由主细胞、壁细胞、黏液细胞和少量内分泌细胞组成，能够在体外模拟胃上皮微环境，可作为研究胃上皮稳态和疾病机制等研究方向的理想体外模型。

产品信息:

产品组成	货号	规格	储存条件及周期
Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium A	MGCM-100	100mL	4℃, 6个月
Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium B(50X)		1mL*2	-20℃, 1年
Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium C(250X)		0.4mL	-20℃, 1年
EDTA (0.5M) PH 8.0	OET200	0.2mL	15-30℃, 5年

其他需准备的试剂信息

试剂名称	厂家	货号
类器官专用基质胶	SHRbio	OEM-10
上皮类器官基础培养基	SHRbio	OBM-500
类器官传代消化液	SHRbio	OPD-100



类器官润洗液	SHRbio	OMR-100
红细胞裂解液	-	-
DPBS (不含钙镁离子)	-	-

小鼠胃上皮类器官完全培养基的制备

在无菌条件下制备小鼠胃上皮类器官完全培养基。以下是准备 10mL 完全培养基的示例，如所需量不同，请进行相应用量调整。

1. 冰上解冻Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium B (50x)和Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium C (250x)。

注意：解冻后，建议将Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium B (50x)和Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium C (250x)按需分装后保存取用，避免反复冻融。

2. 将 200 μ L Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium B(50X), 40 μ L Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium C(250X)加至 9.76mL Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete Medium A 中，充分混合，配制成 10mL 小鼠胃上皮类器官完全培养基。

注意：配制后的小鼠胃上皮类器官完全培养基可在2-8 $^{\circ}$ C储存，建议在两周内使用。Mouse Gastric Epithelial Organoid Complete A内含有细菌及真菌抗生素。

小鼠胃上皮类器官原代培养

1. 取新鲜小鼠胃组织，用上皮类器官基础培养基（OBM-500）或 DPBS 冲洗组织，直到上清液澄清。
2. 使用外科剪刀或手术刀将组织切成0.5-1mm³的小碎块，放入 10mL离心管中。
3. 加入3mL 5mmol/L（终浓度，需要将原液稀释100倍后使用）的EDTA溶液进行消化处理，4 $^{\circ}$ C 孵育 30min 。

注意：密切监测消化过程，每10分钟通过剧烈摇晃或上下吸取混合物来混合试管中的内容物。当大多数组织碎片能够通过1mL移液管尖端时，消化过程就可以完成。为了防止过度消化，也可以在显微镜下观察消化情况。

4. 加入 5 mL DPBS 来终止消化，并轻轻地上下晃动离心管。
5. 使用 100 μ m 滤网过滤，收集滤液。
6. 在4 $^{\circ}$ C下，300g离心滤液3 min，弃上清。如果细胞沉淀为红色，吸弃上清液后，加入2mL红细胞裂解液重悬沉淀，在室温下裂解红细胞30s，然后300g离心3min。



7. 吸弃上清液后，加入10 mL的上皮类器官基础培养基（OBM-500）重悬沉淀，300 g离心3 min，弃上清。
8. 重复步骤7一次。
9. 吸弃上清液后，加入1 mL上皮类器官基础培养基（OBM-500）重悬沉淀，转移至1.5 mL EP管中，300 g离心3 min。
10. 吸弃上清液后，用适量的基质胶（OEM-10，>70% vol/vol）重悬组织沉淀，推荐重悬密度为每25 μ L基质胶悬液含10000个细胞，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。
11. 将悬液点入24孔板底部正中央，每孔30 μ L左右，避免悬液接触孔板侧壁。

注意：为防止基质胶室温凝固，此步骤应尽快完成。

12. 将铺好的培养板至于37°C CO₂恒温培养箱中，孵育15-25min左右成胶。
13. 配制小鼠胃上皮类器官完全培养基。
14. 待基质胶完全凝固后，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500 μ L。

注意：请沿壁缓慢加入，避免破坏已凝固结构。

15. 将24孔板置于37°C CO₂培养箱中培养。每2天更换一次培养基，更换培养基时应避免破坏基质胶。
16. 密切监测类器官的形成。理想情况下，小鼠胃上皮类器官可以在初次接种后5~7天进行首次传代。原代培养的小鼠胃上皮类器官生长过程如图2A-B所示。

小鼠胃上皮类器官传代培养

1. 用经过类器官润洗液（OMR-100）润洗的枪头吹打刮取类器官，并将类器官和培养基的悬液转移至经过润洗液润洗的1.5 mL EP管中。
2. 用经过润洗液润洗的枪头用力吹打重悬类器官悬浮液，使得类器官与基质胶分离。
3. 在室温条件下300 g离心3 min，弃上清，加入0.2 mL类器官传代消化液（OPD-100）重悬底部类器官沉淀，用经过润洗液润洗的枪头吹打后置入37°C下孵育，直到类器官消化完成。

注意：密切监测类器官消化情况，将消化时间控制在最短时间内完成（不要超过6 min）。根据经验，如果可以观察到小块细胞（由10-50个细胞组成）的混合物，消化就完成了。

4. 加入1 mL上皮类器官基础培养基（OBM-500）洗涤沉淀一次，室温条件下300 g离心3 min。
5. 吸弃上清液后，用适量的基质胶（OEM-10，>70% vol/vol）重悬组织沉淀。
6. 将基质胶和类器官的混合悬液点入24孔板底部正中央，避免悬液接触孔板侧壁，每孔30 μ L左右。
7. 将接种完成后的培养板至于37°C CO₂恒温培养箱中，孵育15-25min左右成胶。
8. 待基质胶完全凝固后，加入配制好的小鼠胃上皮类器官完全培养基，24孔板每孔500 μ L。
9. 将24孔板置于37°C CO₂培养箱中培养。传代后的小鼠胃上皮类器官生长过程如图2C-D所示。



注意事项

1. 产品的分装、使用等操作需在无菌环境下进行。
2. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
3. 本产品仅供科研使用，禁止用于人体。



附录1 小鼠胃组织消化后示意图

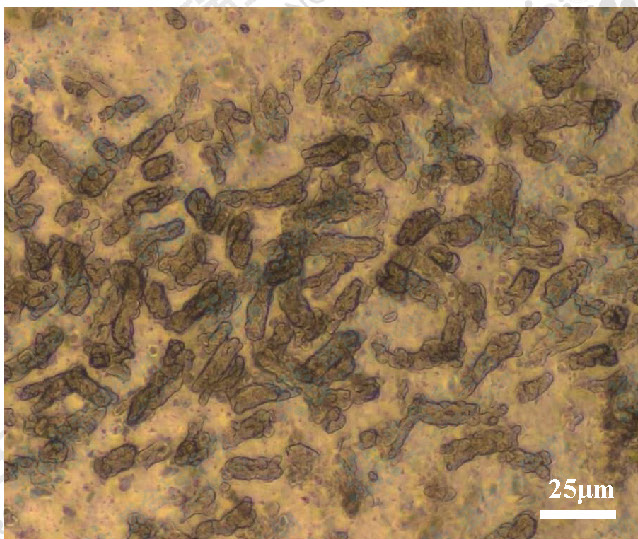


图1 小鼠胃组织消化后的明场图

附录2 小鼠胃上皮类器官培养过程图

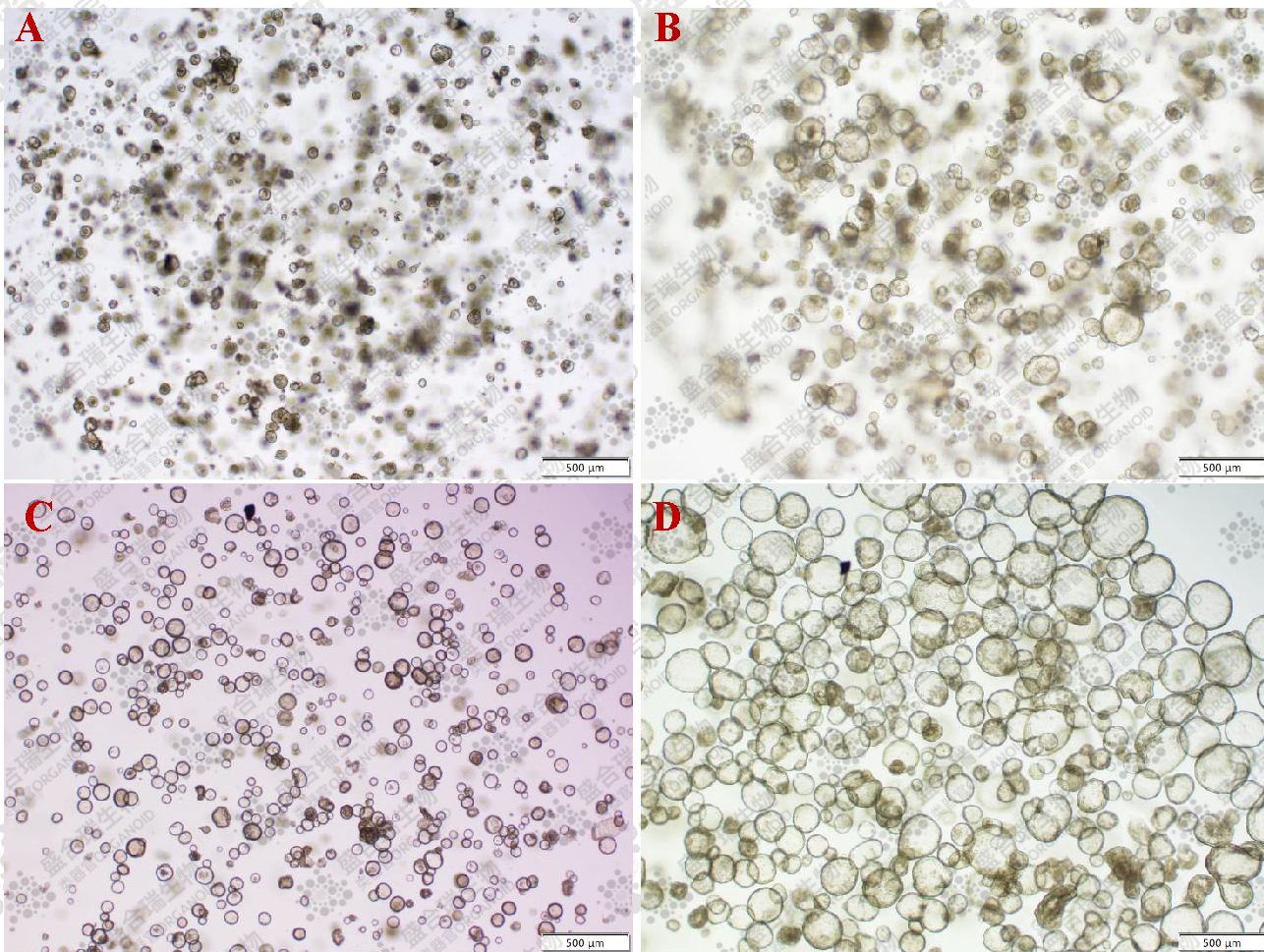


图2 小鼠胃上皮类器官培养过程示例

(A-B) 原代小鼠胃上皮类器官的生长状态 (P0)，可见明显的生长趋势。原代类器官以囊泡结构为主，直径



约80-200 μ m。(C-D) 第一代小鼠胃上皮类器官的生长状态 (P1), 传代后的类器官仍以囊泡结构为主, 直径可达300 μ m以上。比例尺: 500 μ m。

