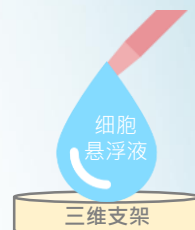




细胞培养

1. 将支架分别放置于 48 well (或 96 well) 细胞多孔盘中。
2. 细胞浓度制备成 $0.5 \sim 5 \times 10^6 / \text{ml}$ ，从中取 80 ul 细胞悬浮液缓慢的植入 for 48 well 之支架 (for 96 well 之支架植入 40 ul 细胞悬浮液)，如右图所示。
3. (Optional) 将植入细胞之支架放入 37°C 、5% CO_2 之细胞培养箱 10~15 分钟。
4. 以新鲜的细胞培养液沿着多孔盘边缘缓慢的加入后，放回细胞培养箱。
 - For 48 well 支架 / 48 well : 1000 ul。
 - For 96 well 支架 / 96 well : 200 ul。
5. (Optional) 隔夜培养后，将植入细胞的支架移至新的培养皿，重新添加细胞培养液继续培养。
6. 比照一般细胞培养流程，并定期更换培养液。



溶解支架

1. 欲溶解之支架先以 1 x PBS 浸泡清洗三次 (5~10分钟 / 每次)。
2. 将清洗后之支架放置于 2 ml 之微量离心管 (Eppendorf Tube) 中。
3. 加入 37°C 预热之 2 ml 0.25% trypsin (支架必须完全浸泡于 trypsin 溶液中)，如右图所示。
4. Vortex 混合均匀 3~5秒后，以 1500 rpm 之室温 (或 37°C) 离心 5 分钟，即可溶解支架。



注意事项

本产品仅供研究使用，不得用于临床或诊断目的。

订购信息

订购请洽 +886-3-3467-989 或 contact@tantti.com



contact@tantti.com



www.tantti.com



+886 3 3467 989



台湾桃园市芦竹区民权路 50 号 5 楼

