

## 胰蛋白酶-EDTA 溶液(0.05%:0.02%)

### 产品简介

胰蛋白酶(Trypsin)是由胰脏产生没有活性的胰蛋白酶原分泌到小肠后, 小肠内的肠肽酶会活化该酶原, 形成胰蛋白酶, 特点在于已经活化的胰蛋白酶, 能够继续活化更多胰蛋白酶原, 这种过程即自动催化, 胰蛋白酶在小肠工作, 它会将蛋白质水解为肽, 进而分解为氨基酸, 其最适温度约为 37°C。

Trypsin-EDTA Solution(0.05%:0.02%)由 0.05%胰酶、0.02%EDTA 等组成, 不含酚红, 经过滤除菌, 该试剂可以直接用于培养细胞的消化, 或者一些组织的消化, 通常室温下 1~2min 左右就可以消化下大多数贴壁细胞。该试剂仅用于科研领域, 不适用于临床诊断或其他用途。

### 产品组成

名称 \ 编号	ADS070CC0	Storage
Trypsin-EDTA Solution(0.05%:0.02%)	100ml	-20°C
使用说明书	1 份	

### 自备材料

- 1、 PBS、Hanks 液或无血清培养液
- 2、 显微镜、离心机

### 操作步骤(仅供参考)

#### 1、贴壁细胞的消化

- ①吸除培养液, 用无菌 PBS、Hanks 液或无血清培养液洗涤细胞一次, 以去除残余的血清。
- ②加入少量Trypsin-EDTA Solution, 略盖过细胞即可, 室温放置 0.5 ~ 2min, 不同的细胞消化时间有所不同。
- ③显微镜下观察, 细胞明显收缩, 并且肉眼观察培养器皿底部发现细胞的形态发生明显的变化; 或者用枪吹打细胞发现细胞刚好可以被吹打下来, 吸除胰酶细胞消化液, 加入含血清的完全细胞培养液, 吹打下细胞, 即可直接用于后续实验。
- ④如果发现消化不足, 则加入 Trypsin-EDTA Solution 重新消化。
- ⑤如果发现细胞消化时间过长, 未及吹打细胞, 细胞已经有部分直接从培养器皿底部脱落, 直接用胰酶细胞培养液把细胞全部吹打下来, 1000 ~ 2000g 离心 1min, 沉淀细胞,

尽量去除胰酶细胞消化液后，加入含血清的完全培养液重新悬浮细胞，即可用于后续实验。

## 2、组织的消化

不同的组织需要消化的时间相差很大，通常以消化后可以充分打散组织为宜。

## 注意事项

- 1、尽量减少反复冻融的次数，以免失效。
- 2、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。
- 3、在使用 Trypsin-EDTA Solution 过程中，要特别注意避免消化液被细菌污染。
- 4、Trypsin-EDTA Solution 消化细胞时间不宜过长，否则细胞铺板后生长状况会较差。
- 5、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

**有效期：**12个月。低温运输，-20℃保存。