

Basement Membrane Matrix

基质胶，低生长因子，不含 LDEV，含酚红

产品编号	产品名称	规格
BL1835A	基质胶，低生长因子，不含LDEV，含酚红	1mL
BL1835B	基质胶，低生长因子，不含LDEV，含酚红	5mL
BL1835C	基质胶，低生长因子，不含LDEV，含酚红	10mL

产品简介：

基质胶是从富含胞外基质蛋白的 EHS (Engelbreth-Holm-Swarm) 小鼠肿瘤中提取的基底膜基质，其主要成分为层粘连蛋白，还含有 IV 型胶原、硫酸肝素糖蛋白、巢蛋白、各种生长因子、组织纤溶酶原激活物和微量的基质金属蛋白酶等。广泛用于血管生成、肿瘤细胞迁移、体内肿瘤模型的建立、3D 肿瘤细胞模型和类器官等研究领域。

本公司基质胶系列产品包括含/不含酚红的标准型、低生长因子、干细胞专用、类器官专用多种类型的基质胶。不含酚红的基质胶适用于荧光检测或显色反应等分析。全系列产品均不含乳酸脱氢酶增高病毒 (Lactate dehydrogenase elevating virus, LDEV) 或其它小鼠和肿瘤来源的病毒。可根据实验需求选择合适的基质胶产品。

应用场景：：

分类	货号	产品名称	应用场景
标准型	BL1833A/ B/C	基质胶，标准型，不 含 LDEV，含酚红	用于常规的细胞实验，如 2D、3D 细胞培养，细胞生长、分 化、形态研究，细胞化学功能，血管生成、细胞迁移/侵袭， 细胞基因/蛋白表达，含酚红指示作用。
	BL1834A/ B/C	基质胶，标准型，不 含 LDEV，不含酚红	用于常规的细胞实验，如 2D、3D 细胞培养，细胞生长、分 化、形态研究，细胞化学功能，血管生成、细胞迁移/侵袭， 细胞基因/蛋白表达，无酚红，防止酚红干扰实验。
低生长 因子型	BL1835A/ B/C	基质胶，低生长因子， 不含 LDEV，含酚红	降低了细胞因子本底水平的干扰，可用于细胞信号通路和细 胞因子等的研究，含酚红指示作用。
	BL1836A/ B/C	基质胶，低生长因子， 不含 LDEV，不含酚红	降低了细胞因子本底水平的干扰，可用于细胞信号通路和细 胞因子等的研究，无酚红，防止酚红干扰实验。
干细 胞 专 用	BL1837A/ B/C	基质胶，干细胞用， 不含 LDEV，不含酚红	干细胞培养，如人胚胎干细胞(hESC)、诱导多能性干细胞 (iPSC)，提供人胚胎干细胞和诱导多功能性干细胞无滋养层 培养所需的可重复性和一致性。
类器官 专 用	BL1838A/ B/C	基质胶，类器官用， 不含 LDEV，不含酚红	适用于类器官研究，为类器官生长提供必要的生长因子、蛋 白质和所需的基质结构，常用于类器官的生长和分化研究。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.
注意:在体外研究使用, 不用于诊断或治疗用途, 本产品不是医疗装置。





使用方法：（仅供参考，实际须根据实验目的进行条件的优化。）

一、基质胶的解冻、分装

1、解冻：将基质胶小瓶置于冰中并在 4℃冰箱避光过夜融化，蛋白浓度高时可能需要更多时间。请勿放置于冰箱门上或者经常需开启的冰箱。一旦基质胶被解冻，请涡旋小瓶以确保基质胶分散均匀。

2、分装：使用预冷的移液管轻柔的吸取基质胶或涡旋小瓶以确保其分散均匀，然后根据后续实验所需量进行分装，然后置于≤-20℃避光保存。分装及后续实验操作基质胶时必须在冰浴上进行。

注意：基质胶在 10℃以上会开始凝胶化，所以实验过程中需要将基质胶一直置于冰上。同时，所有接触的移液管、吸头和培养板/皿等耗材，以及用于稀释的培养液或者 PBS 等试剂都需 4℃预冷。一旦基质胶凝胶化，立刻放置在避光的 4℃冰上或冰箱中 24-48h，凝胶化的基质胶可能会重新液态化。

二、基质胶的常规包被(Coating)方法

基质胶有多种不同的包被方法，如薄胶法、厚胶法、薄胶包被法等，可根据实验目的选择合适的方法。

1、薄胶法(Thin gel method):

由基质胶形成的凝胶厚约 0.5mm，然后将细胞培养于该薄层凝胶上。薄胶法主要用于细胞贴壁和增殖，仅需要一层薄薄的蛋白层辅助，如内皮细胞分化为血管样结构的血管生成实验（成管试验，Tube assay）。

(1) 将基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管或吸头混合基质胶至均匀状态。

注意：成管试验时一般把标准型的基质胶(10-12mg/mL)浓度稀释到 6-8mg/mL，可根据实际情况进行调整。

(2) 将培养板置于冰上，按照 50μL/cm² 向培养板/皿的生长表面加入基质胶。具体添加量可参考下表。

	6-well plate	12-well plate	24-well plate	48-well plate	96-well plate	35mm dish	60mm dish	100mm dish
Well area	~9.6cm ²	~4.5cm ²	~2cm ²	~0.8cm ²	~0.32cm ²	~8cm ²	~21cm ²	~55cm ²
Gel volume	480μl	225μl	100μl	40μl	16μl	400μl	1.05ml	2.75ml

(3) 将培养板/皿置于在 37℃孵育 30min 以固化基质胶。

(4) (选做) 吸出未结合的基质胶并使用不含血清的培养液轻柔漂洗后，即可使用。

注意：需确保移液管的尖端不会刮伤凝胶层表面。

2、厚胶法(Thick gel method)

由基质胶形成的凝胶厚约 1-2mm，细胞在凝胶内部培养。厚胶法主要用于 3D 细胞培养，成环试验，如大鼠主动脉组织分化为毛细管样结构等。

(1) 将基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管或吸头混合基质胶至均匀状态。

(2) 向基质胶中加入细胞并使用预冷过的移液管进行悬浮处理。

(3) 将培养板置于冰上。按照 150-200μL/cm² 向培养板/皿的生长表面加入与细胞混合后的基质胶。

具体添加量可参考下表。

	6-well plate	12-well plate	24-well plate	48-well plate	96-well plate	35mm dish	60mm dish	100mm dish
Well area	~9.6cm ²	~4.5cm ²	~2cm ²	~0.8cm ²	~0.32cm ²	~8cm ²	~21cm ²	~55cm ²
Gel volume	1.4-2.0ml	675-900μl	300-400μl	120-160μl	48-64μl	1.2-1.6ml	3.1-4.2ml	8.25-11ml

(4) 将培养板置于 37℃孵育 30min 以固化基质胶。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。



(5) 可以根据实验需要添加培养液。细胞也可以培养在凝胶的顶部。

3、薄层包被法(Thin coating method)

使用较低的基质胶浓度使仅形成混合的蛋白包被层，不形成凝胶，然后将细胞培养于该薄层上。本方法可用于细胞粘附实验，如人类胚胎干细胞的附着与生长；也可以用于 Transwell 肿瘤细胞体外侵袭实验。

(1) 将基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管混合基质胶至均匀状态。

(2) 使用不含血清的培养液或 PBS 将基质胶稀释到需要的浓度。

注意：需进行预实验确定最佳包被浓度。

(3) 培养板中加入稀释后的基质胶，加入的量应该足以轻易地覆盖整个生长表面。然后室温孵育 1h 以固化基质胶。

(4) 吸出未结合的基质胶并使用不含血清的培养液轻柔漂洗后，即可使用。

注意：需确保移液管的尖端不会刮伤涂层表面。

三、基质胶用于 Transwell 侵袭实验。

1、基质胶用于 Transwell 小室的包被：

(1) 将标准型基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管或吸头混合基质胶至均匀状态。

(2) 在冰上，将基质胶用无血清培养液按照 1:8 的比例进行稀释，例如取 8μL 基质胶加入 64μL 不含血清的培养液中，使用预冷的吸头混合至均匀状态。

注意：常用的稀释比例为 1:4、1:6、1:8，可根据实验具体情况调整稀释比例。

(3) 取 60μL 上述混合溶液垂直加入 Transwell 小室中，使其均匀平铺在底部，注意均匀铺胶，不要产生气泡。随后置于 37℃孵育 3h。

(4) 吸出未结合的基质胶。

(5) 加入 100μL 不含血清的培养液，将培养板置于 37℃培养箱孵育 30min，进行水化。

(6) 去除小室中液体，检查是否有液体穿过小室进入到下室中，若没有，则可用于接种细胞。

2、细胞悬液的制备：

(1) (选做) 对细胞进行 12-24h 的饥饿处理。

(2) 消化细胞，用不含血清的培养液重悬，调整细胞密度为 $5-50 \times 10^5$ 个/mL。

注意：不同细胞的迁移能力不同，可设置一系列细胞密度梯度摸索合适的细胞密度。

3、细胞接种：

(1) 取 500μL 含 10% FBS 的培养液加入 24 孔板下室，用镊子将 Transwell 小室置于 24 孔板内。

注意：小室的放置过程经常有气泡产生，一旦产生气泡，下层培养液的趋化作用就减弱甚至消失，因此需特别留心。一旦出现气泡，需将小室提起，去除气泡后重新放置。

(2) 取 200μL 细胞悬液加入 Transwell 小室。

(3) 将 24 孔板置于培养箱中培养 24-48h。

注意：接种细胞 1-2h 后，可对培养板进行检查，确保没有大气泡产生。

4、细胞固定、染色：

(1) 取出 Transwell 小室，去除培养液，用棉签轻轻擦拭基质胶及细胞。

(2) 在 24 孔板干净的孔中加入 600μL 4% 多聚甲醛固定液，将小室放入固定 20-30min。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.

注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。



(3) 弃固定液，PBS 洗涤小室 1 次。

注意：需避免触碰小室底部。

(4) 在 24 孔板干净的孔中加入适量结晶紫染色液，将小室放入染色 5-10min。

(5) 取出小室，PBS 洗涤 3 次。

注意：需避免触碰小室底部。

(6) 适当风干后，显微镜下观察并计数。

四、基质胶用于血管生成实验（以永生化 HUVEC 细胞系为例）

1、对 HUVEC 细胞进行饥饿处理：将完全培养液换成含 0.2% FBS 的 DMEM 培养液，培养 24h。

注意：建议使用 3-5 代状态较好且融合度为 70-80% 的 HUVEC 细胞。

2、将标准型基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管或吸头混合基质胶至均匀状态。

3、使用 DMEM 培养液将基质胶稀释到需要的浓度。

4、将 96 孔板置于冰上，按照每孔 50μL 向 96 孔板中加入稀释后的基质胶，随后置于 37℃孵育 45min-1h 以固化基质胶。

5、消化 HUVEC 细胞，用含 10% FBS 的 DMEM 进行重悬并计数。

6、96 孔板每孔加入 50-200μL 细胞悬液（含 3-5 万个细胞）。

注意：HUVEC 细胞容易沉底，易造成孔间细胞数量不一致，加样前需用移液器吹打混匀，避免细胞数量不一致影响成管效果。细胞数量不应少于 3 万个/孔，数量过少会导致无法形成连续的网络。加样时需保持吸头垂直在孔的上方，不要接触到凝胶。为提高实验准确性，请至少设置 3 个复孔。

7、将 96 孔板置于培养箱培养，3-12h 可见血管网络形成，成管时间与细胞状态密切相关。

注意：血管形成后发生塌缩可能是培养时间过久，内皮细胞发生凋亡所致。

8、在血管网络形成最佳时间，小心去除培养液，并用加入含活细胞染料 Calcein AM (BL131A) 的 DMEM 培养液进行染色，用显微镜进行拍照记录。

五、基质胶用于 3D 细胞培养

以 96 孔板为例，对于其它细胞培养材料，可进行相应的调整。

1、根据细胞的特点，按正常培养条件培养细胞。

2、消化并收集细胞，用不含血清的培养液重悬细胞，计数，根据实验所需吸取细胞悬液，300×g 离心 5min，弃上清后置于冰上。

3、将标准型基质胶置于冰中并在 4℃融化，使用预冷的移液管或吸头混合基质胶至均匀状态。

4、将基质胶与不含血清的培养液按照 1:1 的比例混匀，配制适量基质胶混合液。

注意：常用的稀释比例为 1:1、1:2，可根据实验具体情况调整稀释比例。

5、用适量的基质胶混合液轻柔重悬细胞沉淀，注意避免产生气泡。推荐重悬后的细胞密度为每 10μL 重悬液中含 5000 个细胞，重悬后置于冰上，重悬时间不应超过 30 秒以避免基质胶过早凝固。

注意：细胞密度可根据实验具体情况调整。

6、将培养板置于冰上，以 8μL/孔垂直滴加到 96 孔板中心部位，然后用移液器吸头慢慢均匀铺开。将 96 孔板小心倒扣，随后置于 37℃孵育 30min 以固化基质胶。

7、基质胶凝固后，向 96 孔板中以每孔 60 μL 加入相应预热的含 10% FBS 的培养液，边缘空白孔补

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.
注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。





充无菌水。

注意：如有待测化合物可同时添加。

8、将培养板置于 37℃ 培养箱培养，每天观察细胞生长和 3D 结构形成的情况。

9、每隔 4 天（第 4、8、12 天）更换新的培养液。

10、待细胞生长至理想状态时，进行分析。

注意事项：

1、初次解冻后请适当分装，避免反复冻融。在保存过程中，本产品需维持在冻结状态。由于无霜冰箱的自动除霜功能可能影响冰箱内的温度，因此不建议将本产品储存在无霜冰箱中。

2、解冻的基质胶避光放置于 4℃ 冰箱或冰上可以保持 30 天左右的液态化，但仍建议解冻后就进行分装或用于相关实验。

3、本产品干冰运输，解冻前为固态。若到货后泡沫盒中无干冰，且基质胶呈凝胶状而非液态化，请及时联系我司。

4、使用本产品时应注意无菌操作，避免污染。解冻后，请将本产品放置在无菌的区域，在顶部喷洒 70% 乙醇消毒并风干。

5、由于二氧化碳和碳酸氢盐缓冲液以及酚红（如有）的作用，本基质胶在冻融的过程中可能会发生颜色的变化。颜色的变化是正常现象，不影响产品使用效果。

6、实验过程中拿取基质胶的时候需注意手不可接触基质胶部位的瓶身，避免体温引起的基质胶凝固，应用手指持住装有基质胶的瓶子上方。

7、实验完毕后，剩余的基质胶不可留待下次使用。

8、本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。

9、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

保存条件：

-20℃ 避光保存，两年有效。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device.
注意：在体外研究使用，不用于诊断或治疗用途，本产品不是医疗装置。

电话:400-600-4213

邮箱:techserv@labgic.com

