

Human Intestine Organoid Medium Kit Plus

人小肠类器官培养基套装 Plus

Kit Art.No: MA-0817H002LP/MA-0817H002SP5/MA-0817H002SP



- ◇ 分装后的类器官培养基需储存于-20℃，有效期1年，注意避免反复冻融；
- ◇ 配制后的人小肠类器官完全培养基可在2~8℃储存，建议在两周内使用；
- ◇ 类器官培养基中含有细菌及真菌抗生素。

1、产品描述

模基生物人小肠类器官培养基套装 Plus (Human Intestine Organoid Medium Kit Plus) 是一款用于建立和维持人肠道成体干细胞来源的小肠类器官培养基套装，该试剂盒提供了完整的从小肠隐窝分离、隐窝回收、隐窝活性分析及培养的全套试剂。可较大程度维持小肠隐窝的活性，并提升小肠类器官的形成率，所培养的人小肠类器官主要由小肠干细胞、快速扩增细胞、肠吸收细胞、潘氏细胞、杯状细胞和少量肠内分泌细胞组成，在自我更新能力、组织结构、细胞类型和功能方面，人小肠类器官能部分重现人肠上皮的特征，因此是肠道稳态和疾病机制研究的理想体外模型。

2、产品信息

产品名称	产品货号	试剂盒组分	规格	试剂盒组分货号	存储/运输	保质期
人小肠类器官培养基套装 Plus	MA-0817H002LP	人小肠类器官基础培养基	500mL	MG2002-HI-A500	-20℃	12个月
		人小肠类器官培养因子 B(250×)	2mL	MG2002-HI-D500		
	MA-0817H002SP5	人小肠类器官基础培养基	100mL*5	MG2002-HI-A100		
		人小肠类器官培养因子 B(250×)	0.4mL*5	MG2002-HI-D100		
	MA-0817H002SP	人小肠类器官基础培养基	100mL	MG2002-HI-A100		
		人小肠类器官培养因子 B(250×)	0.4mL	MG2002-HI-D100		

3、其他自备材料和试剂

产品名称	产品货号
模基生物金牌基质胶	082701/082703/082755
上皮类器官基础培养基	MB-0818L07
类器官培养防粘附润洗液	MB-0818L03L/S
类器官消化液	MB-0818L01L
活组织细胞保存液	MB-0818L04L
模基生物基质胶分装预冷盒	AB-YL1005
正常组织消化液	MB-0818L06L
青霉素-链霉素混合液	-
磷酸盐缓冲液	-
牛血清白蛋白	-
DPBS(1×),液体, 不含钙和镁	-
细胞过滤器 70μm	-
细胞培养板 96/48/24/12/6 孔	-
离心管 1.5/5/15/50mL	-
细胞培养皿 6/10cm	-

4、人小肠类器官完全培养基的制备

- 1、培养基解冻：收到类器官培养基后，将培养基置于 4℃ 冰箱解冻。
- 2、培养基分装：待培养基完全解冻后上下颠倒充分混匀，在生物安全柜或洁净工作台中根据日常需求量分装，推荐类器官培养基分装成 10mL/管，培养因子 B 分装为 40μL/管；
- 3、保存方法：分装后的培养基请密封后储存于 -20℃，使用时取出分装的培养基放置室温平衡后即可使用。
- 4、培养基配制：请按以下方式配制培养基：
 - a) 人小肠类器官扩增培养基配置：取 10mL 人小肠类器官基础培养基添加 40μL 人小肠类器官培养因子 B(250×)。
 - b) 人小肠类器官分化培养基：人小肠类器官基础培养基无需添加培养因子，可直接作为人小肠类器官分化培养基使用。

5、人小肠类器官的建立与传代培养

注意：涉及原代人体组织材料的研究必须遵循所有相关的机构和政府法规。在收集原代人体组织材料之前，必须获得所有受试者的知情同意。

a) 原代人小肠类器官的建立

1、 取样：使用离心管将原代人小肠组织收集在预冷的活组织细胞保存液中，将组织样本保存在 4℃，直到开始分离。

2、 清洗：将组织样本转移至装有预冷 DPBS 缓冲液的培养皿中，肠腔面朝上，一只手使用手术镊夹住肠组织一端，另一只手使用手术刀片轻轻刮去肠腔表面肠绒毛，待肠绒毛被刮净后，将肠组织置于新的含 DPBS 的培养皿中清洗，重复清洗 2 次。将清洗后的小肠组织剪碎至 2mm 宽，转移至新的培养皿中，用 DPBS 清洗 2 遍。

3、 消化：将清洗完成后的组织块转移至 50mL 离心管内，加入 10mL 正常组织消化液摇匀，置于 37℃ 消化 20-40min（视样本量而定，可在消化 20min 时吹打混匀后镜下观察消化情况，若观察到完整的隐窝结构即可进行下一步操作）。

4、 清洗：消化完成后，静置待肠段沉淀，弃上清。加入 2 倍体积的 DPBS 终止消化，轻柔摇匀，静置后弃上清，重复 2 次以去除消化液。

5、 重悬：用 5mL 移液管在预冷的 0.1%BSA 的 DPBS 的培养皿或 50mL 离心管中吹打、重悬组织碎片，使组织反复穿过移液管尖以产生机械剪切力从而使隐窝与基底层分离，取一部分悬液镜检，当可以看到大量的隐窝样结构后，停止吹打，并对吹打后的组织悬液进行 70μm 滤网过滤。

6、 收集：收集穿过滤网的组织悬液，300g 离心力 4℃ 离心 3min。

7、 计数：弃上清，使用 1mL 0.1%BSA 的 DPBS 重悬组织沉淀，取 20μL 悬液进行镜检和隐窝计数，计数完成后吸取包含所需隐窝量的悬液，300g 离心力 4℃ 离心 3min，弃上清后置于冰上。

8、 用适量的基质胶重悬组织沉淀，推荐重悬密度为每 10μL 基质胶悬液包含 70 至 100 个隐窝，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。

注意：基质胶稀释比例应在 70% 以上以保证培养过程中基质胶的结构稳定性。

9、 将基质胶和组织细胞的混合悬液点入 24 孔板底部正中央，每孔 30μL 左右，避免悬液接触孔板侧壁。将接种完成后的培养板置于 37℃、5% CO₂ 恒温培养箱中，孵育 30min 左右待基质胶凝固。

10、待基质胶完全凝固后，沿壁缓慢加入已配制好的人小肠类器官培养基，24 孔板每孔 500μL，避免破坏已凝固结构。

注：使用方法推荐从 D0 到 D2 使用人小肠扩增培养基（含 B），D2 时更换为人小肠类器官分化培养基（不含 B）培养 D2-D8。

11、将 24 孔板置于 37℃、5% CO₂ 培养箱中培养。

12、每 2~3 天更换一次人小肠类器官扩增培养基，操作时应避免破坏基质胶。密切监测类器官生长状态，理想情况下，人小肠类器官应在 5 至 7 天内建成。

6、人小肠类器官分化培养

注意：人小肠类器官分化培养前需要经过传代扩增培养 2 天后进行。

1、 待人小肠类器官培养到直径为 200~500 μ m 大小时（或变黑不再增大时），即可进行人小肠类器官的传代（每代 5 天左右）。用经过润洗液润洗的枪头吹打刮取类器官，并将小肠类器官和培养基悬液转移至经过润洗液润洗的 1.5mL 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，多次吹打（5~10 次）使小肠类器官与基质胶分离，300g 离心 3min。

3、 弃上清，加入 1mL 基础培养基再次吹打类器官 5~10 次，取少量悬液镜检观察类器官状态：

1) 若类器官已分散成碎片，则可选择机械吹打分散类器官后，直接 300g 离心 3min，离心后用 PBS 或基础培养基清洗 2 次。

2) 若类器官比较完整可 300g 离心 3min 后，弃上清，加入 5 倍于基质胶和人小肠类器官混合物体积的类器官消化液，吹打混匀后置于 37℃培养箱中消化 2min。加入 5 倍于消化液体积的基础培养基终止消化。离心后用 PBS 或基础培养基清洗 2 次。

4、 用适量的基质胶重悬清洗后的类器官沉淀，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。注意：基质胶稀释比例应在 70%以上以保证培养过程中基质胶的结构稳定性。

5、 将基质胶和细胞的混合悬液点入培养孔板底部正中央，使用枪头稍微摊平悬液，注意避免悬液接触孔板侧壁。（推荐：96 孔板接种 3~10 μ L/孔，48 孔板接种 10~20 μ L/孔，24 孔板接种 20~30 μ L/孔）。注意：为防止基质胶室温凝固，此步骤应尽快完成。。

6、 将培养板放入 37℃和 5% CO₂的培养箱中 15~25min，让基质胶凝固。

7、 待基质胶完全凝固后，沿壁缓慢加入室温平衡的人小肠类器官扩增培养基，避免破坏已凝固结构。（推荐：96 孔板加入 100 μ L/孔，48 孔板加入 250 μ L/孔，24 孔板加入 500 μ L/孔）。

8、 将培养板置于 37℃和 5% CO₂的恒温培养箱中。培养 2 天后，小心地从孔中吸出培养基，并加入新鲜的室温平衡的人小肠类器官分化培养基，每天更换一次培养基。

V2.4 版

更新时间：2026/07/28