

ユーザーガイド

Ceglu™ multiwell plate, 6well, 96well Ceglu™ dish 100mm

■はじめに

Ceglu[™] multiwell plate、Ceglu[™]dishは接着性、均質性、保存安定性に優れた細胞培養用化学合成足場材Ceglu[™]をコートしたウェルプレート、ディッシュで、開封後すぐにご使用いただけます。このユーザーガイドでは、iPSC(人工多能性幹細胞)とMSC(間葉系間質細胞、旧称:間葉系幹細胞)の培養方法について記載しています。記載の手順は一般的なものであり、細胞株や使用培地等によって最適化が必要な場合があります。また他の足場材環境で培養した細胞を、本製品でiPSCを培養する際には、「3. Ceglu[™] multiwell plateへの馴化」に記載の馴化操作を行った後、目的の実験を実施することを推奨いたします。

■目次

For iPSC

- 1. 継代培養
 - i. シングルセル培養
 - ii. クランプ培養
- 2. 凍結ストックからの融解
- 3. Ceglu™ multiwell plateへの馴化

For MSC

- 4. 継代培養
- 5. 凍結ストックからの融解



1. 継代培養 (For iPSC)

容器: Ceglu™ multiwell plate, 6well [本製品]

細胞: 60-80%コンフルエントのヒトiPS細胞

試薬: StemFit® AK02N 「味の素ヘルシーサプライ株式会社]

0.5mM EDTA/PBS溶液 [ナカライテスク株式会社]

またはTrypLE™ Select (1x) [ThermoFisher Scientific]

CultureSure® Y-27632 「富士フィルム和光純薬株式会社」

1 x D-PBS (-) 「ナカライテスク株式会社]

※必要量の培地や試薬類を室温に戻しておく

i.シングルセル培養

1. ウェルから培地を除去する。

- 2. 2 mL PBSを加えて細胞を洗浄し、PBSを除去する。
- 3. 1 mLの0.5 mM EDTA/PBS溶液、もしくはTrypLE™ Select(1 x)を加えて、37°Cの CO₂イン キュベーター内で7-8分程度保温する。
- 4. インキュベーターから取り出して観察し、細胞が丸く浮き上がっていることを確認する。 ※インキュベートが足りなければ再度1-2分反応させる。
- 5. ウェルからEDTA/PBS溶液またはTrypLE™ Selectを除去する。
- 6. ROCK阻害剤(10 μM Y-27632)を含む培地1 mLを吹き付けて細胞を剥がし、遠沈管に回収する。
- 7. 新しい培地1 mLで再度繰り返す。
- 8. 遠沈管を260 xg、3分、室温で遠心する。
- 9. 細胞が沈殿していることを確認し、上清を除去する。
- 10. 1-2 mL ROCK阻害剤を含む培地で細胞ペレットを懸濁する。
- 11. 細胞数を計測し、細胞懸濁液を調製する。
- 12. 本製品の各ウェルに細胞懸濁液を2 mLずつ播種する(3×10⁴~1×10⁵ cells/well)。
- 13. 37° Cの CO_2 インキュベーター内に置き、プレートを素早く前後左右に数回揺らし、細胞を均一に分布させる。
- 14. 24時間後ROCK阻害剤を含まない培地に交換し、以降培地を毎日交換する(土日除く)。
- 15. 60-80% コンフルエントに達した時点で継代を行う(通常、Day7)。

	6well	96well	100mm
使用容器(品番/会社)	3516/Corning社	3595/Corning社	664160/Greiner
培養面積 (cm²)	9.5	0.32	58
播種細胞数 (cells/well)	$3\times10^4\sim1\times10^5$	$2 \times 10^{3} \sim 6 \times 10^{3}$	$1 \times 10^5 \sim 3 \times 10^5$
播種密度 (cells/cm²)	$3.2 \times 10^3 \sim 1.1 \times 10^4$	$6.3 \times 10^3 \sim 1.8 \times 10^4$	$1.7 \times 10^3 \sim 5.2 \times 10^3$
培地量 (mL/well)	2	100~150	7~10
剥離剤量 (mL/well)	1	-	3~5



ii.クランプ培養

- 1. ウェルから培地を除去する。
- 2. 2 mL PBSを加えて洗浄し、PBSを除去する。
- 3. 1 mLの0.5 mM EDTA/PBS溶液を加えて、37℃の CO₂インキュベーターで6分程度保温する。
- 4. インキュベーターから取り出して観察し、細胞が丸く浮き上がっていることを確認する。 ※インキュベートが足りなければ再度1-2分反応させる。
- 5. 細胞を吸引しないように、EDTA/PBS溶液を除去する。
- 6. 5 mLのディスポピペットで培地2 mLを1回吹き付けて細胞を剥がし、遠沈管に回収する。 ※太口の1 mLピペットチップを用いてもよい。
- 7. 新しい培地(ROCK阻害剤不含) 1 mLをウェルに加えて回収する。 ※接着力が弱い細胞株の場合、ROCK阻害剤(10 μM Y-27632)を含む培地を使用してもよい。
- 8. 回収した細胞を本製品に1:4から1:20程度に分割して播種する。 ※このとき細胞凝集塊サイズが100-200 μmであることが望ましい。播種時にROCK阻害剤を含む 培地を使用する場合は1:20から1:80程度に細胞を分割播種する。
- 9. 37° Cの CO_2 インキュベーターに置き、プレートを素早く前後左右に数回揺らし、細胞を均一に分布させる。
- 10. 翌日から培地を毎日交換する(土日除く)。
- 11. 60-80% コンフルエントに達した時点で継代を行う(通常、Day7)。



2. 凍結ストックからの融解(For iPSC)

容器: Ceglu™ multiwell plate, 6well [本製品]

細胞: 凍結したヒトiPS細胞(シングルセル培養)

試薬: StemFit® AK02N 「味の素ヘルシーサプライ株式会社]

CultureSure® Y-27632 [富士フィルム和光純薬株式会社]

※必要量の培地や試薬類を室温に戻しておく

1. 遠沈管にROCK阻害剤(10 μM Y27632)を含む培地を細胞凍結液の10倍量用意する。 ※細胞凍結液1 mLの場合、培地10 mLを用意。

- 2. 凍結細胞を37℃で素早く融解し、1.の遠沈管に回収する。
- 3. 遠沈管を260 xgで5分、室温で遠心する。
- 4. 細胞が沈殿していることを確認し、上清を除去する。
- 5. 1-2 mL ROCK阻害剤を含む培地で細胞を懸濁する。
- 6. 細胞数を計測し、細胞懸濁液を調製する。
- 7. 本製品の各ウェルに細胞懸濁液を2 mLずつ添加する(5×104~1×105 cells/well)。
- 8. 37° Cの CO_2 インキュベーターに置き、プレートを素早く前後左右に数回揺らし、細胞を均一に分布させる。
- 9. 24時間後ROCK阻害剤を含まない培地に交換し、以降毎日培地(ROCK阻害剤不含)を交換する (土日除く)。
- 10. 60~80%コンフルエントに達した時点で継代を行う(通常、Day7)。 ※クランプ培養の場合はROCK阻害剤なしの培地を用いてもよい。

3. Ceglu™ multiwell plateへの馴化

上記記載のシングルセルもしくはクランプ培養の方法で、本製品を使用し、概ね2~3継代培養を行う。 培養初期は分化細胞が出現する場合があるが、取り除いて継代を行うことで分化細胞の出現が低下し て増殖も安定する。

詳しくは、ユーザーガイド プラス(iPSC培養における馴化)を参照ください。 アドレス記載?

■参考文献

Shimizu, E., Iguchi, H., Le, M.N.T. et al. A chemically-defined plastic scaffold for the xeno-free production of human pluripotent stem cells. *Scientific Reports.* 2022, 15, 12, 2516



4. 継代培養 (For MSC)

容器: Ceglu™ multiwell plate, 6well [本製品]

細胞: 70-80%コンフルエントのヒトMSC

試薬: R:STEM Medium for hMSC High Growth 「ロート製薬株式会社]

TrypLE™ Express (1x) [ThermoFisher Scientific]
1 x D-PBS (-) [ナカライテスク株式会社]

※必要量の培地や試薬類を室温に戻しておく

1. ウェルから培地を除去する。

- 2. 2 mL PBSを加えて細胞を洗浄し、PBSを除去する。
- 3. 1 mLのTrypLE™ Express(1×)を加えて37°CのCO₂インキュベーターで5-7分保温する。
- 4. 軽くピペッティングして細胞を剥離する。
- 5. 細胞剥離液を遠沈管に回収する。
- 6. 剥離剤の2倍量(2 mL)の培地をウェルに添加し、残りの細胞を5.の遠沈管に回収する。
- 7. 遠沈管を400 xgで5分、室温で遠心する。
- 8. 細胞が沈殿していることを確認し、上清を取り除く。
- 9. 1-2 mLの培地で細胞を懸濁する。
- 10. 細胞数を計測し、細胞懸濁液を調製する。
- 11. 本製品の各ウェルに細胞懸濁液を2 mLずつ播種する(3×10⁴~1×10⁵ cells/well)。
- 12. 37° Cの CO_2 インキュベーターに置き、プレートを素早く前後左右に数回揺らし、細胞を均一に分布させる。
- 13. 70~80% コンフルエントに達した時点で継代を行う。

5. 凍結ストックからの融解(For MSC)

容器: Ceglu™ multiwell plate, 6well [本製品]

細胞: 凍結したヒトMSC

試薬: R:STEM Medium for hMSC High Growth 「ロート製薬株式会社]

※必要量の培地や試薬類を室温に戻しておく

- 1. 細胞凍結液の10倍量の培地を遠沈管に用意する。 ※細胞凍結液1 mLの場合、培地10 mLを用意。
- 2. 37°Cで素早く凍結細胞を融解し、1の遠沈管に回収する。
- 3. 遠沈管を400 xgで5分、室温で遠心する。
- 4. 細胞が沈殿していることを確認し、上清を取り除く。
- 5. 1~2 mLの培地で細胞を懸濁する。
- 6. 細胞数を計測し、細胞懸濁液を調製する。
- 7. 本製品の各ウェルに細胞懸濁液を2 mLずつ添加する($5 \times 10^4 \sim 1 \times 10^5 \text{ cells/well}$)。
- 8. 37 °CのCO₂インキュベーターに置き、プレートを素早く前後左右に数回揺らし、細胞を均一に分布させる。
- 9. 70~80% コンフルエントに達した時点で継代を行う。



SEKISUI

Ceglu™およびその他の製品については、 弊社ウェブサイトをご覧ください。