



CELL BIOLABS, INC.
Creating Solutions for Life Science Research

CytoSelect™ 24-well Cell Haptotaxis Assay (8 μm, Fibronectin Coated)

Cat. No. CBA-100-FN

研究目的のみのご使用になります
(診断目的にはご使用いただけません)



人と科学のステキな未来へ
コスモ・バイオ株式会社

はじめに

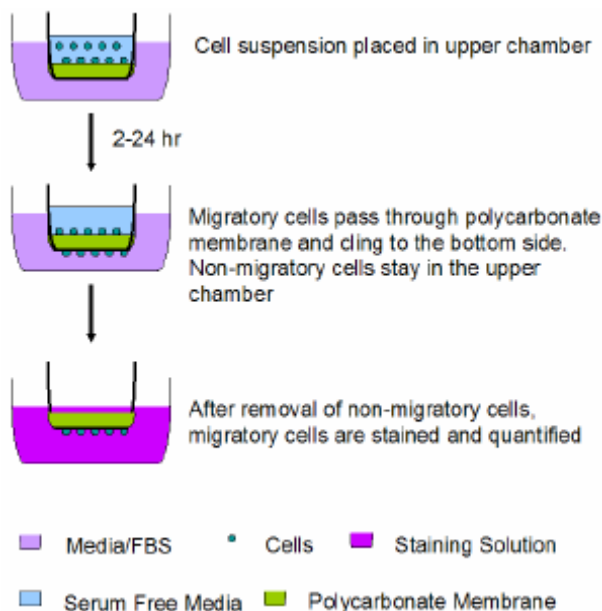
細胞遊走は免疫応答や受精後の胚形態形成、組織修復および再生などの様々な段階に関与しています。また、癌や精神遅滞、アテローム動脈硬化症、関節炎などの疾患の進行においても極めて重要な役割を果たしています。遊走促進物質への細胞の初期応答には、誘因物質へ極性を持つこと、また突出することが挙げられます。これらの突出は広大な葉状仮足あるいはスパイク状の糸状仮足からなります。いずれの場合でも、これらの突出はアクチン重合によって促進され、細胞外基質 (ECM) 接着もしくは細胞-細胞間の相互作用によって安定化されます。

Cell Biolabs 社の CytoSelect™ Cell Haptotaxis Assay Kit では細胞の遊走特性をアッセイするためにポリカーボネート膜プレート ($8\text{ }\mu\text{m}$ ポアサイズ) を利用しています。本キットには 12 サンプルのアッセイに十分な量の試薬が含まれています。 $8\text{ }\mu\text{m}$ のポアサイズは上皮、線維芽細胞の遊走に適しています。白血球の走化性の場合は小さいポアサイズ ($3\text{ }\mu\text{m}$) をお薦めします。

Cell Biolabs 社の CytoSelect™ Cell Haptotaxis Assay Kit は研究使用のみを対象としており、診断や治療目的には使用できません。

アッセイ原理

Cell Biolabs 社の CytoSelect™ Cell Haptotaxis Assay Kit には 24-well プレートにポリカーボネート膜インサート ($8\text{ }\mu\text{m}$ ポアサイズ) が付属しています。その膜は遊走細胞と非遊走細胞を分け隔てる役割をします。遊走細胞は細胞外マトリックスの濃度勾配の方へ突出し(アクチン細胞骨格再構成を経て)、最終的にはポリカーボネート膜のポアを通過します。その後細胞を膜の上層から剥離し、遊走細胞を染色、定量します。



キットの構成内容

1. 24-well Migration Plate (Part No. 10001-FN): 12 細胞培養用インサート ($8\mu\text{m}$ ポアサイズ) が付属した 24-well プレートが 1 枚
2. Cell Stain Solution (Part No. 11002): ボトル 1 本 – 10.0mL
3. Extraction Solution (Part No. 11003): ボトル 1 本 – 10.0mL
4. 綿棒 (Part No. 11004): 40 本
5. はさみ (Part No. 11005): 1 本

キットには含まれていない必要な試薬・機器

1. 遊走細胞株
2. 細胞培養培地
3. 無血清培地 (例えば、0.5% BSA・2mM CaCl₂・2mM MgCl₂ を含む DMEM)
4. 細胞培養インキュベーター (37°C, 5% CO₂)
5. 光学顕微鏡
6. 96-well マイクロタイタープレート
7. マイクロタイタープレートリーダー

保存

全構成品は使用期限まで 4°Cで保存してください

アッセイ プロトコール

1. 24-well Migration Plate を 10 分間室温においておく。
2. 無血清培地に $0.5\sim1.0 \times 10^6$ cells/ml を含む細胞懸濁液を準備する。細胞遊走を阻害もしくは刺激する薬剤を細胞懸濁液に直接加える。
3. migration plate の lower well に希望の化学誘因物質もしくは 10% FBS を含む培地を 500 μl 加える。
4. インサートに細胞懸濁液を 300 μl を加える。
5. プレートをカバーし、2~24 時間インキュベーションする。
6. 注意しながらインサートから培地を吸引除去する。綿棒を使ってインサートの内側から非遊走細胞をやさしく除去する。ポリカーボネート膜に穴をあけないように注意する。内側周辺の細胞を除去すること。
7. 事前に用意した 400 μl の Cell Stain Solution が入った well にインサートを移し、室温に 10 分間おいておく。
8. ビーカーにはった水で染色されたインサート丁寧に何回か洗浄する。インサートを空気乾燥させる。
9. (オプション) 高倍率にした光学顕微鏡で少なくとも任意 3 箇所のフィールドについて遊走細胞

数を数える。

10. 空の well に各インサートを移し、1-wellあたり 200 μ L の Extraction Solution を加える。それからオービタルシェーカーで 10 分間インキュベーションする。
11. 96-well マイクロタイヤプレートに各サンプル 100 μ L を移し、プレートリーダーで OD560nm を測定する。

参考実験結果

下記の図は CytoSelectTM Cell Haptotaxis Assay Kit を使用した一例です。参考程度に下記データをご使用下さい。このデータを実際の結果として説明することはおやめ下さい。

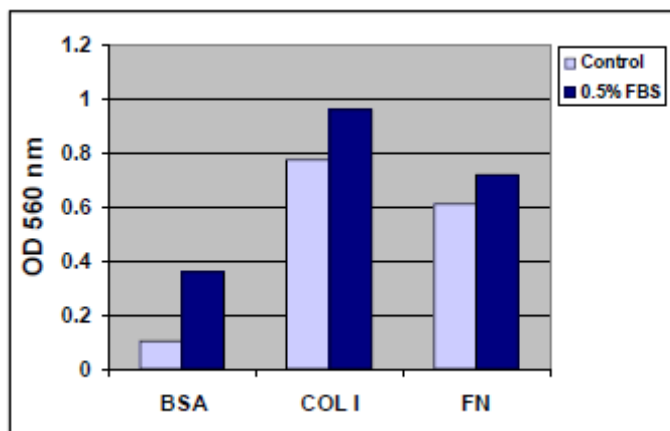
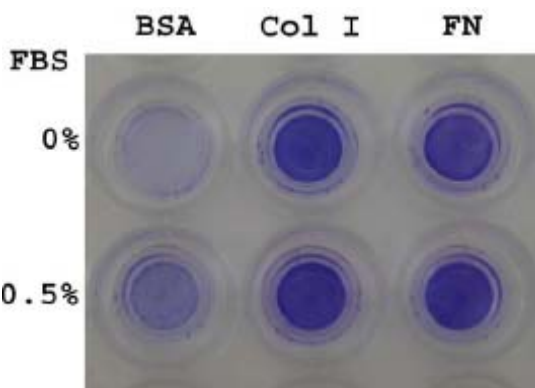


図 1: 乳ガン MDA-231 細胞の走蝕性と走化性

MDA-231 細胞を 150,000 cells/well で播き、4 時間遊走させて FBS に対する遊走性をテストした。ポリカーボネート膜の底面の遊走細胞を染色し(上図)、抽出後 OD560nm で定量(下図)した。

参考文献:

1. Ridley AJ, Schwarts MA, Burridge K, Firtel RA, Ginsberg MH, Borisy G, Parsons JT, Horwitz AR. (2003) *Science* 302, 1704-9.
2. Horwitz R, Webb D. (2003) *Curr Biol*. 13, R756-9.
3. Lauffenburger DA, Horwitz AF. (1996) *Cell* 84, 359-369.