

## HAMA 使用说明

### 介绍:

甲基丙烯酰化透明质酸(Hyaluronic acid,HAMA)是一种光敏生物材料; HAMA 与蓝光或紫外光引发剂配合使用,可在蓝光或紫外光作用下交联固化; HAMA 配制的浓度越高,固化后的硬度越大,固化时间越短; HAMA 生物相容性良好,材料可扩展性强,能够提供多种粘弹特性以适应不同应用领域。

#### 产品规格:

| 组分   | 外观    | 规格   | 建议使用浓度  | 备注   |
|------|-------|------|---------|------|
| HAMA | 白色海绵状 | 1g/瓶 | 1%-2.5% | 避光保存 |

#### 使用建议:

- 1、配制 0.25% (w/v) 光引发剂标准液:取一定质量的苯基(2,4,6-三甲基苯甲酰基)磷酸锂(LAP)配置成质量分数为 0.25% 的溶液,避光保存;
- 2、取所需质量的 HAMA 放入离心管,取引发剂标准溶液加入到上述离心管中,振荡使 HAMA 充分浸润;
- 3、将上述样品于室温下避光搅拌,直至完全溶解;

## 产品应用:

3D 软骨细胞培养、肿瘤模型、药物控释、微针制备、伤口敷料、生物传感器及术后防粘连等 领域。

## 储存条件:

室温, 3 个月; 4℃, 12 个月; -20℃, 18 个月。

# 灭菌方式:

过滤灭菌 (建议): 使用 0.22μm 无菌针头过滤器灭菌;



巴氏灭菌: 将溶液加热到 80°C, 保持 30min; 再迅速转移至冰水混合物中浸泡 5min。共循环上述操作三次。

#### 二维细胞培养建议:

- 1、HAMA 溶液的准备:将 HAMA 溶液搅拌至溶解。
- 2、注入孔板:将准备好的 HAMA 溶液注入到相应的孔板中。
- 3、凝胶化过程:使用 405nm 的光源对溶液进行辐照,以实现凝胶化。凝胶的强度可以通过调整光照的时间和强度来进行精确控制。
- 4、培养基的加入与清洗:在凝胶化完成后,向每个孔中加入培养基,以覆盖整个凝胶层。然后将孔板置于37℃的培养箱中静置5-10分钟。随后对样品进行清洗,吸去多余的培养基。
- 5、细胞的接种:将准备好的细胞悬浮液加入到孔板中。根据实验的具体设计,可以进行后续的培养基更换、细胞生长观察、拍照记录等操作。

#### 三维细胞培养建议:

- 1、细胞悬液的制备: 收集所需的细胞,并使用溶解后的 HAMA 溶液进行重悬,以制备细胞悬液。确保细胞均匀分散在溶液中,为后续操作做好准备。
- 2、细胞悬液的加入:根据实验需求,向不同规格的孔板中加入适量的细胞悬液。
- 3、凝胶化过程:使用 405nm 光源对细胞悬液进行照射,以实现凝胶固化。通过调整光照的时间和强度,可以精确控制凝胶的强度,以满足实验需求。
- 4、培养基的加入与清洗:在凝胶固化后,加入适量培养基覆盖凝胶层。将孔板置于 37℃培养箱中静置 3-5 小时,让细胞适应环境。随后清洗样品,去除多余培养基,以减少对细胞生长的干扰。
- 5、长期培养与观察:加入新鲜培养基,将细胞放入培养箱长期培养。按实验设计定期更换培养基,观察并记录细胞生长情况。