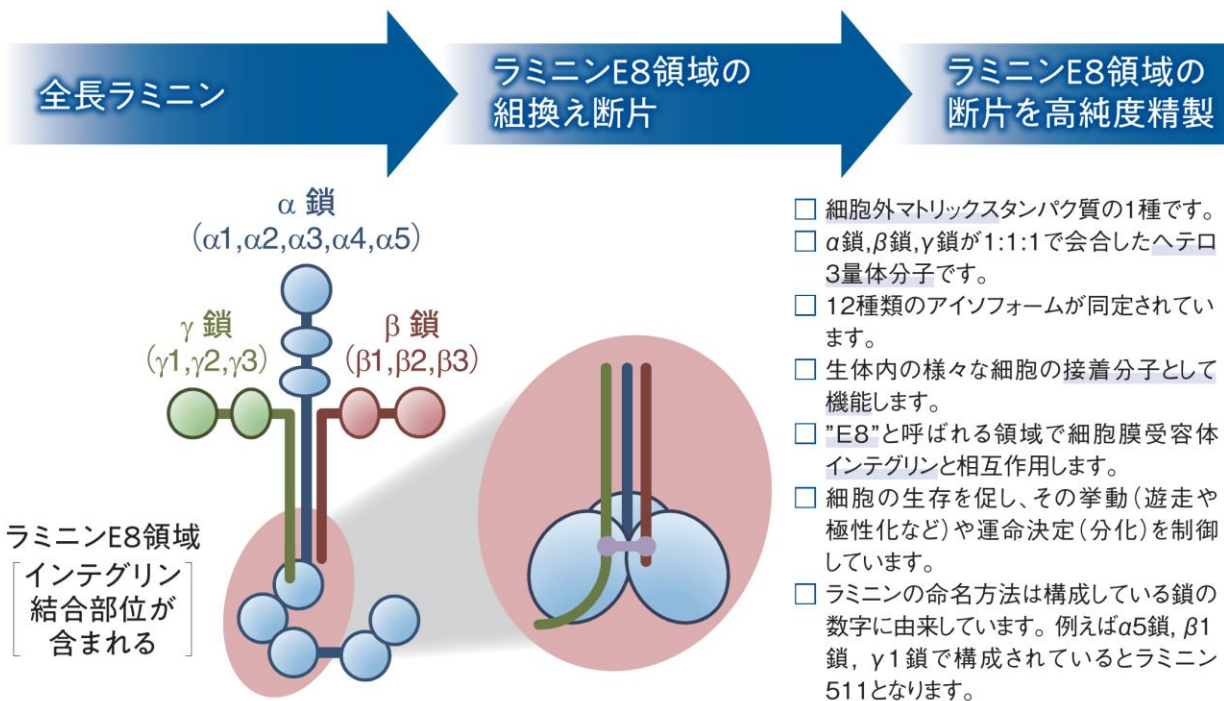
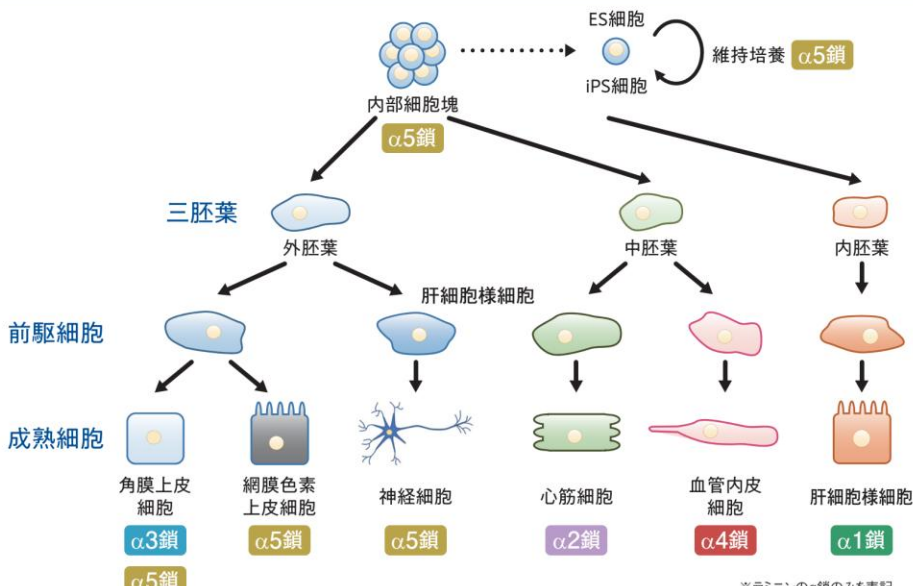




ラミンは細胞接着分子です



生体内でのラミンと細胞の組み合わせ



- ラミンが細胞の挙動や運命を制御する機能は、主に α 鎖(5種類)に依存しています。
- ラミンは細胞の分化段階で変化します。

生体内でのラミンと細胞の組み合わせを細胞培養に活かすことで、多能性幹細胞を効率的に分化誘導することが可能となります。

細胞培養基質の iMatrix-series

iMatrix-511

[α_5 鎖, β_1 鎖, γ_1 鎖]

α_5 鎖



iMatrix-411

[α_4 鎖, β_1 鎖, γ_1 鎖]

α_4 鎖



iMatrix-221

[α_2 鎖, β_2 鎖, γ_1 鎖]

α_2 鎖



iMatrix-511 silk

α_5 鎖



iMatrix-332

[α_3 鎖, β_3 鎖, γ_2 鎖]

α_3 鎖



iMatrix-111

[α_1 鎖, β_1 鎖, γ_1 鎖]

α_1 鎖



iMatrix-Palette

5種類の α 鎖が全てこの1箱に

α_1 鎖

α_2 鎖

α_3 鎖

α_4 鎖

α_5 鎖



★iMatrix-511silkは含まれません。

ラミニンE8領域の断片

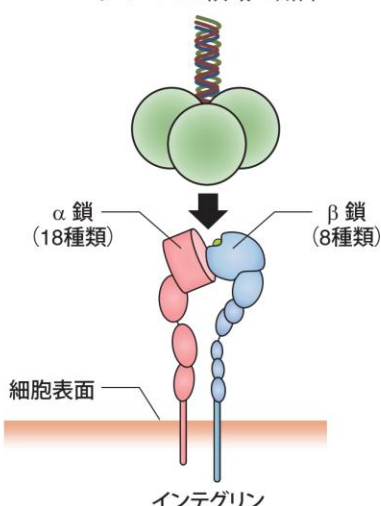


Table.iMatrix製品とインテグリンの対応表

| iMatrix製品 | 製品の α 鎖 | 製品と対応するインテグリン | 培養できる細胞の例 |
|---|----------------|---|---|
| iMatrix-111 | 1 | $\alpha_6\beta_1$ $\alpha_7X2\beta_1$ | 肝臓細胞様細胞 |
| iMatrix-221 iMatrix-221MG | 2 | $\alpha_7X2\beta_1$ | 心筋細胞 骨格筋細胞 |
| iMatrix-332 | 3 | $\alpha_3\beta_1$ $\alpha_6\beta_4$ | 皮膚細胞 角膜上皮細胞 |
| iMatrix-411 | 4 | $\alpha_3\beta_1$ $\alpha_6\beta_1$ | 血管内皮細胞 |
| iMatrix-511 iMatrix-511silk iMatrix-511MG Easy iMatrix-511 Easy iMatrix-511silk | 5 | $\alpha_3\beta_1$ $\alpha_6\beta_1$ $\alpha_6\beta_4$ | hES細胞 hiPS細胞 間葉系幹細胞 神經細胞 網膜色素上皮細胞 角膜上皮細胞 |

Fig. インテグリンは α 鎖、 β 鎖からなるヘテロ2量体のタンパク質で細胞の表面に発現しておりラミニンタンパク質と特異的に結合します。

* 製品ページはこちらから



iMatrix-511

日本発
世界初ラミニン-511E8断片の
高純度精製品

使用例 多能性幹細胞の維持・拡大培養

iMatrix-511 silk

ラミニン-511E8断片の
高純度精製品

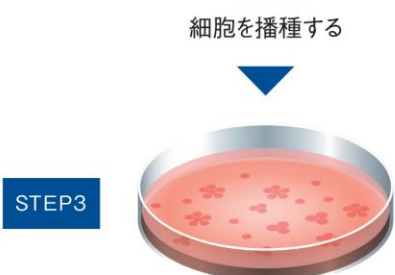
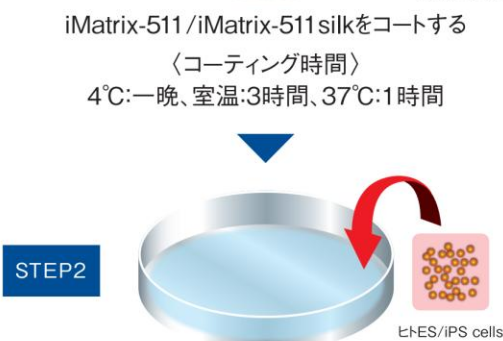
低価格なのにiMatrix-511と変わらない性能

ES/iPS細胞の培養で使える添加法

コーティング不要、新しい培養法

対象製品
iMatrix-511・iMatrix-511silk

コーティング法

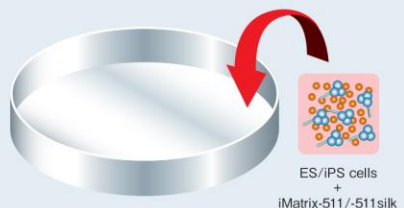
iMatrix-511/iMatrix-511silk使用濃度
0.5 µg/cm²

・コーティング法:1mgのiMatrix-511 / iMatrix-511silkで6wellプレート35枚分

添加法

iMatrix-511/iMatrix-511silk使用濃度
0.25 µg/cm²

STEP1

細胞とiMatrix-511 / iMatrix-511silkを
混合して添加する

STEP2

添加法の
メリット

- 1.コーティング操作が不要
- 2.細胞もプレートも無駄がない
- 3.基質の使用量は半分

※添加法は細胞や培地の組み合わせによって、条件が異なる場合がございます。培養条件のご相談は(株)マトリクソームにお問い合わせください。

・添加法:1mgのiMatrix-511 / iMatrix-511silkで6wellプレート70枚分
参考文献:Miyazaki et al. Sci Rep. 7, 41165, (2017)

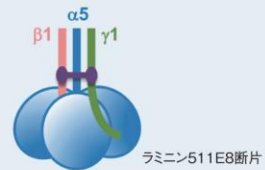
| 商品コード | 商品名 | 容量 | 製造由来原料 | 精製原料 | 製品グレード |
|---------|-----------------|---------------------------------|-------------------|-----------------|--------|
| 892 011 | iMatrix-511 | 350 μ g:175 μ g×2pcs. | 遺伝子組換え CHO-S細胞 | CHO-S細胞 培養上清 | 試験研究用 |
| 892 012 | | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. | | | |
| 892 021 | iMatrix-511silk | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. | 遺伝子組換え カイコ生産系 | カイコ繭 | 試験研究用 |

★製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

使用方法

STEP1 iMatrix-511を、PBS (-) を用いて希釈し、*0.5 μ g/cm²で培養容器にコーティングします。
※コーティングの最適濃度は、細胞の種類や使用する培地によって異なります。

STEP2 コーティング後、iMatrix-511溶液を除去し、乾燥させずに、速やかに細胞を播種します。



ES/iPS細胞の培養で使える EDTA細胞剥離法

スクレーパー不要、細胞剥離用の酵素不要の新しい細胞剥離方法

対象製品
iMatrix-511・iMatrix-511silk

6 well plateの場合

- 1 iMatrix-511上で培養したES/iPS細胞が約80-90%コンフレントの状態
- 2 古い培地を吸引除去
- 3 2ml/well 5mM EDTA/PBS (-) で2回洗浄
- 4 1ml/well 5mM EDTA/PBS (-) で37°C 10-15分間*の剥離処理
- 5 5mM EDTA/PBS (-) を吸引除去
- 6 1ml/well Y27632入りの培地を投入し、5-10回のピッティング操作で細胞剥離、
および単一細胞に分散

*インキュベートの時間は細胞の状態を確認しながら調整をおこなってください。

細胞は受けたダメージを蓄積する
と考えられています。

継代操作で使用するセルスクレー
バーや細胞剥離用の酵素は細胞
にダメージを与えてています。

これらを使用しないEDTA剥離法

EDTA
剥離法

さらに
+

添加法

大幅にダメージを
軽減することが可能

組み合わせる
ことで

効率的で
低成本の培養を
実現することが
可能です。



iMatrix-411

ラミニン-411E8断片の
高純度精製品



使用例 ヒトES/iPS細胞から血管内皮細胞の分化誘導

- iMatrix-411は、ヒトラミニン-411タンパク質のE8領域(インテグリン結合部位を含む)だけを高純度に精製した製品です。
- ラミニン-411は血管の基底膜に多く存在し、血管内皮細胞の細胞表面のインテグリン $\alpha 6\beta 1$ タンパク質に結合することによって、血管の恒常性維持に関わっていると考えられています。また、白血球や血小板にも接着することが知られ、生体内の免疫系においても重要な役割を果たしています。
- iMatrix-411は、インテグリン $\alpha 6\beta 1$ タンパク質と結合することにより、多能性幹細胞を効率的に血管内皮細胞や胆管上皮細胞へ誘導することが報告されている基質です。

| 商品コード | 商品名 | 容量 |
|---------|-------------|---------------------------------|
| 892 041 | iMatrix-411 | 350 μ g:175 μ g×2pcs. |
| 892 042 | | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. |

★ 製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

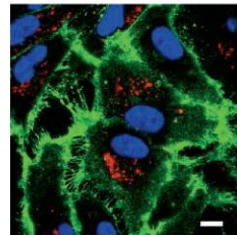


Fig. ES細胞[KhES-1]由来の血管内皮細胞

CD31：血管内皮細胞

Ac-LDL：血管内皮細胞に取り込まれたコレステロール
DAPI：核

参考文献:Ohta et al. *Sci Rep.* **6**, 35680, (2016)



iMatrix-332

ラミニン-332E8断片の
高純度精製品



使用例 ヒトiPS細胞から角膜上皮細胞への分化誘導

- iMatrix-332は、ヒトラミニン-332タンパク質のE8領域(インテグリン結合部位を含む)だけを高純度に精製した製品です。
- ラミニン-332は、ケラチノサイトや角膜に存在し、インテグリン $\alpha 3\beta 1$ 、 $\alpha 6\beta 1$ や $\alpha 6\beta 4$ タンパク質に結合することが知られています。
- ラミニン-332E8断片は、ヒトiPS細胞由来の様々な眼の細胞から角膜上皮細胞を純化できることが報告されている基質です。

ヒトiPS細胞由来の
様々な眼の細胞



MACS
(磁気細胞分離法)



ラミニン-211E8*
非接着細胞の回収



ラミニン-332E8**
接着細胞の回収



角膜上皮細胞の
培養



ヒトiPS細胞由来の
角膜上皮細胞シート



角膜上皮細胞の純化工程

Fig. ヒトiPS細胞由来の様々な眼の細胞から角膜上皮細胞のみを純化する方法

| 商品コード | 商品名 | 容量 |
|---------|-------------|---------------------------------|
| 892 031 | iMatrix-332 | 350 μ g:175 μ g×2pcs. |
| 892 032 | | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. |

★ 製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

*ラミニン-211E8はiMatrix-221で代用可能

**ラミニン-332E8は、ラミニン-332E8領域の断片で
iMatrix-332の主成分

参考文献:Shibata et al. *Stem Cell Reports.* **14**(4), 663-676, (2020)

iMatrix-221

ラミニン-221E8断片の
高純度精製品



* 製品ページはこちらから
無料サンプル在庫あり



使用例 心筋細胞・骨格筋細胞の純化・維持培養

- iMatrix-221は、ヒトラミニン-221タンパク質のE8領域(インテグリン結合部位を含む)だけを高純度に精製した製品です。
- ラミニン-221は、心筋や骨格筋などの筋組織の基底膜に多く存在し、この筋組織に特異的に発現するインテグリン $\alpha 7\beta 2\beta 1$ タンパク質に結合することによって、筋細胞の分化、機能維持に関わっていると考えられています。
- iMatrix-221は、心筋細胞や骨格筋細胞の培養基質として、高い接着活性と選択性を示す基質です。

| 商品コード | 商品名 | 容量 |
|---------|-------------|---------------------------------|
| 892 061 | iMatrix-221 | 350 μ g:175 μ g×2pcs. |
| 892 062 | | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. |

★製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

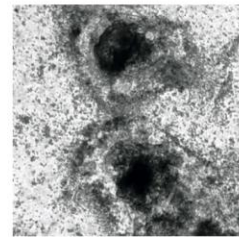


Fig. iMatrix-221上で培養したiPS細胞由来心筋細胞



* 拍動の様子は上記QRより確認できます。

iMatrix-111

ラミニン-111E8断片の
高純度精製品



* 製品ページはこちらから
無料サンプル在庫あり



使用例 ヒトiPS細胞から肝細胞様細胞への分化誘導

- iMatrix-111は、ヒトラミニン-111タンパク質のE8領域(インテグリン結合部位を含む)だけを高純度に精製した製品です。
- ラミニン-111は、インテグリン $\alpha 7\beta 2\beta 1$ や $\alpha 6\beta 1$ タンパク質に結合することが知られています。
- ラミニン-111E8断片は、ヒトiPS細胞を効率的に肝芽細胞様細胞や肝細胞様細胞へ誘導することが報告されている基質です。

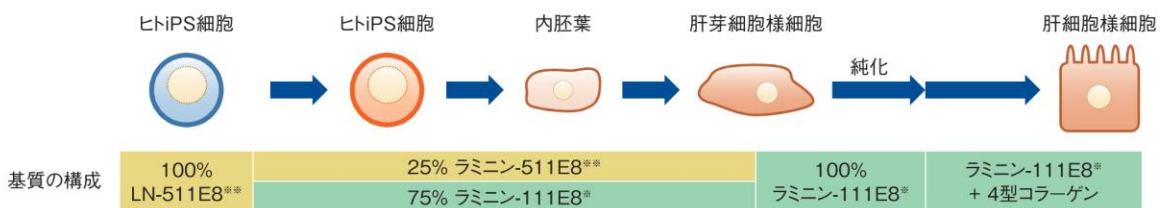


Fig. ヒトiPS細胞から肝芽細胞様細胞や肝細胞様細胞へ効率的に誘導する方法

| 商品コード | 商品名 | 容量 |
|---------|-------------|---------------------------------|
| 892 071 | iMatrix-111 | 350 μ g:175 μ g×2pcs. |
| 892 072 | | 1,050 μ g:175 μ g×6pcs. |

★製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

*ラミニン-111E8:ラミニン111E8領域の断片でiMatrix-111の主成分

**ラミニン-511E8:ラミニン511E8領域の断片でiMatrix-511の主成分

参考文献:Takayama et al. Hepatol Commun. 1(10), 1058-1069, (2017)

iMatrix-Palette



新発売



*製品ページはこちらから

商品コード

892 091

商品名

iMatrix-Palette

★製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

iMatrix-seriesが全てこの1箱に

製品内容

iMatrix-111(175 μ g×1pc.)
iMatrix-221(175 μ g×1pc.)
iMatrix-332(175 μ g×1pc.)
iMatrix-411(175 μ g×1pc.)
iMatrix-511(175 μ g×1pc.) ★iMatrix-511 silkは含まれません

利用例

- 生体模倣システム(MPS)で細胞ごとに適切な足場を用意したい
- 細胞培養で細胞の生体内環境を再現したい
- 多能性幹細胞から目的の細胞に分化するための足場を探索したい
- 初代培養で細胞の足場を探索したい

商品コード

892 091

商品名

iMatrix-Palette

*製品ページはこちらから



iMatrix-511/iMatrix-511silkの希釈不要タイプ



使用方法

STEP 1

Easy iMatrixは、希釈せずにそのまま培養容器にコートする。
例:6ウェルプレートの1ウェル(9.6cm²)に
対して1.5mLを使用

STEP 2

次のいずれかのインキュベートをする。
▶37°Cで1時間▶室温で3時間
▶4°Cで一晩

STEP 3

コーティング溶液を除去し、iPS細胞の場合は細胞密度を2.0~3.0×10³cells/cm²で培養容器に播種する。

※細胞と培地の種類によって最適な細胞播種密度は異なりますので、実験条件に合わせて最適化をおこなってください。

| 商品コード | 商品名 | 容量 | 精製原料 | 導入遺伝子 |
|---------|----------------------|-------|--------------|------------|
| 892 018 | Easy iMatrix-511 | 100mL | CHO-S細胞の培養上清 | ヒトラミニンE8断片 |
| 892 024 | Easy iMatrix-511silk | | カイコ繭 | |

(100mLで6wellプレート約11枚分)※本品は、ラミニンE8断片の活性化と安定化のために組換えヒト血清アルブミンを含んでおります。

★製品価格はお取り扱いの代理店にお問い合わせください。

Easy iMatrixの特徴 ~このようなお悩みがある方にオススメします~

- 希釈ミスが発生しません。
- 混合操作がないためコーティングのムラも発生しません。



コーティング操作が簡単で確実に行えます。

臨床グレード品 臨床用細胞の培養基質として使用可能

再生医療等製品材料適格性確認書 取得済み

iMatrix-511 MG

* 製品ページはこちらから



製品詳細および価格については、直接(株)マトリクソームにお問い合わせください。
※本品は医薬品ではありません。

本製品は、ヒトラミニン511E8断片の遺伝子を基に作成した組換えタンパク質です。
iMatrix-511及びiMatrix-511silkとアミノ酸配列は同一です。

| | iMatrix-511silk | iMatrix-511 | iMatrix-511MG |
|---------------------------|-----------------|-------------|---------------|
| 製品グレード | 試験研究用 | 試験研究用 | 臨床用 |
| 再生医療等製品材料適格性相談の確認書 | — | — | 取得済み |
| 原料 | カイコ繭 | CHO-S細胞 | CHO-S細胞 |
| MCB/WCB/CALのウイルス否定確認 | — | 実施済み | 実施済み |
| 製造ロット毎の未精製バルクに対するウイルス否定試験 | — | — | 実施済み |
| 製造工程でのウイルス除去フィルター処理 | — | — | 有り |
| 製造工程のウイルスクリアランス試験 | — | — | 実施済み |

★MG製品につきましては株式会社マトリクソームまでお問い合わせください。

再生医療等製品材料適格性確認書 取得済み

iMatrix-221 MG

* 製品ページはこちらから



製品詳細および価格については、直接(株)マトリクソームにお問い合わせください。
※本品は医薬品ではありません。

本製品は、ヒトラミニン221E8断片の遺伝子を基に作成した組換えタンパク質です。
iMatrix-221とアミノ酸配列は同一です。

| | iMatrix-221 | iMatrix-221MG |
|---------------------------|-------------|---------------|
| 製品グレード | 試験研究用 | 臨床用 |
| 再生医療等製品材料適格性相談の確認書 | — | 取得済み |
| 原料 | CHO-S細胞 | CHO-S細胞 |
| MCB/WCB/CALのウイルス否定確認 | 実施済み | 実施済み |
| 製造ロット毎の未精製バルクに対するウイルス否定試験 | — | 実施済み |
| 製造工程でのウイルス除去フィルター処理 | — | 有り |
| 製造工程のウイルスクリアランス試験 | — | 実施済み |

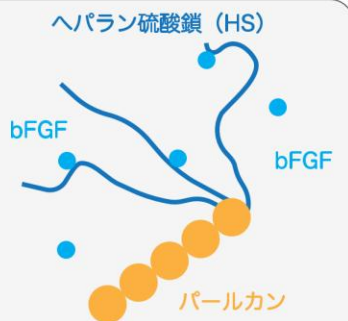
★MG製品につきましては株式会社マトリクソームまでお問い合わせください。

次世代の細胞培養基質

perLAM: パールカン結合型ラミニン E8 断片

パールカンとは？

パールカンは基底膜と呼ばれるシート状の細胞外マトリックス（ECM; Extracellular matrix）に存在します。基底膜のパールカンは細胞の増殖や分化のシグナル伝達をサポートする役割をもっています。パールカンにはドメインIと呼ばれる部位があり、ここには bFGF, VEGF, TGF- β などの分子を捕捉するヘパラン硫酸鎖を持っています。補足された分子は細胞の受容体に届けられ結合することで細胞に影響を与えていきます。

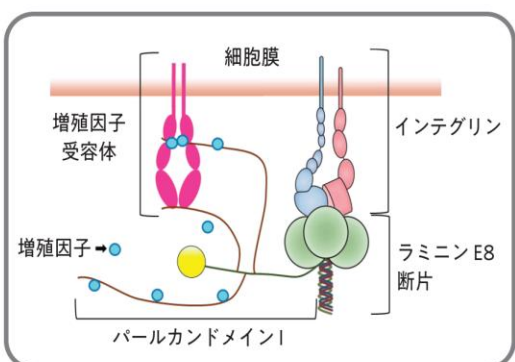


パールカン結合型ラミニン E8 断片

パールカンのドメインIとラミニンE8断片を融合させることで次世代の細胞培養基質「パールカン結合型ラミニンE8断片」が誕生しました。それぞれがもつ特徴を併せ持つハイブリッドな細胞培養基質は多能性幹細胞の培養から高効率な分化誘導が期待できます。

ラミニンE8はインテグリンと結合することで強力な細胞接着を実現

パールカンドメインIは増殖因子と増殖因子受容体の結合をサポート



パールカン結合型ラミニン E8 断片

ラミニンE8断片とパールカンドメインIは、基底膜成分を模倣しています。またその機能においても同等です。よって、これらを融合したパールカン結合型ラミニンE8断片は基底膜を再現した培養基質になります。

hiPS細胞から筋細胞への分化誘導比較

hiPS細胞からの分化誘導で細胞培養基質（足場）の違いによる分化効率を比較しました。比較に用いた足場は「マトリゲル」「ラミニンE8断片」「パールカン結合型ラミニンE8断片」です。比較方法は筋細胞で発見しているMHCとMYOD1をマーカーとしました。

結果、パールカン結合型ラミニンE8断片の足場が最も分化効率が良いことが確認されました。（下のFIG.を参照）

パールカン結合型ラミニン E8 断片

生体内の基底膜を模倣した細胞培養基質です。生体内で育まれていた細胞を生体外で培養する際は細胞周囲の環境を再現することが重要です。それは培養でも生体内の生理活性を再現するために重要な要素だと考えられるからです。細胞と細胞外環境の相互作用全体を指す概念をマトリクソームと提唱しています。マトリクソームの研究で得られた成果を細胞培養技術として応用することで、再生医療の発展に貢献します。

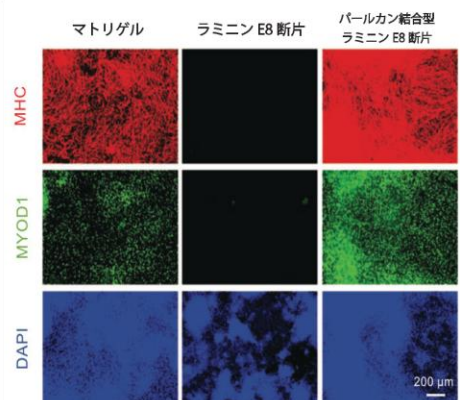


FIG. hiPS細胞から筋細胞への分化誘導比較

Zhao M, et al. (2024). Adv Sci (Weinh). 26:e2308306. PMID: 38685581

* 製品ページはこちらから



perLAM-521

パールカン結合型
ラミニン-521E8断片の
高純度精製品

使用 hiPS細胞から中胚葉系細胞の分化誘導と
増殖促進を実現^{※1}



- ラミニン E8 断片は細胞のインテグリンと特異的かつ強力に結合することで幹細胞の安定的な拡大培養を実現します。
- コーティング操作不要の添加法（細胞懸濁液に添加する方法）が利用できます。
- パールカンドメイン I のヘパラン硫酸鎖は bFGF などの増殖因子捕捉して細胞の受容体へ効率的に届けます。
- hiPS 細胞からの分化誘導では中胚葉系への分化を促進します。
- 2D の細胞培養基質である製品は未知の成分を含まず、安定した性能と品質で提供します。

| 商品コード | 商品名 | 商品名 | 商品グレード |
|---------|------------|---------------------|--------|
| 101 521 | perLAM-521 | 350μg:175μg×2pcs. | RUO |
| 101 522 | | 1,050μg:175μg×6pcs. | RUO |

※1 参考: Adachi H, et al. (2022). Stem cells translational medicine, 11(7), 767–777. PMID: 35605097

* 製品ページはこちらから



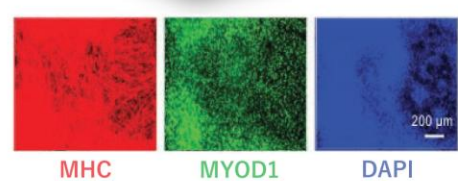
perLAM-421

パールカン結合型
ラミニン-421E8断片の
高純度精製品

使用 hiPS細胞から骨格筋細胞の分化誘導と
増殖促進を実現^{※2}



- ラミニン E8 断片は細胞のインテグリンと特異的かつ強力に結合することで多能性幹細胞の安定的な拡大培養を実現します。
- コーティング操作不要の添加法（細胞懸濁液に添加する方法）が利用できます。
- パールカンドメイン I のヘパラン硫酸鎖は bFGF などの増殖因子捕捉して細胞の受容体へ効率的に届けます。
- hiPS 細胞から骨格筋細胞の分化誘導では高い分化効率を示します。



※2 参考: Zhao M, et al. (2024). Adv Sci (Weinh). 26:e2308306. PMID: 38685581

hiPS細胞から骨格筋細胞への分化:

- hiPS細胞由来の骨格筋細胞（誘導から38日目）
- パールカン結合型ラミニン421 E8断片は、高い筋細胞マーカー（MHC, MYOD1, DAPI）の発現を示しました。

| 商品コード | 商品名 | 商品名 | 商品グレード |
|---------|------------|---------------------|--------|
| 101 421 | perLAM-421 | 350μg:175μg×2pcs. | RUO |
| 101 422 | | 1,050μg:175μg×6pcs. | RUO |

What is Matrixome?

M a t r i x + o m e

細胞外マトリックス 総体

“マトリクソーム(matrixome)”は細胞外マトリックスを意味するmatrixと全体をあらわす接尾語omeを組み合わせた術語で、細胞外マトリックスを構成する分子(タンパク質)の総体を指す新たな概念です。

会社概要 (2025年05月現在)

| | | | |
|--------|---|---------|--------------|
| 会社名 | 株式会社マトリクソーム MATRIXOME, Inc. | 代表取締役社長 | 山本 阜司 |
| 設立 | 2015年12月3日 | 資本金 | 141,500,000円 |
| 所在地 | 〒565-0871 大阪府吹田市山田丘 3番2号 大阪大学蛋白質研究所 共同研究拠点棟 2F-A3 | | |
| 株主構成 | 関口 清俊 株式会社ニッピ 大阪大学ベンチャーキャピタル株式会社 SMBCベンチャーキャピタル株式会社 | | |
| 事業概要 | 株式会社マトリクソームは、当社の持つ研究開発力を生かし、大阪大学（蛋白質研究所 マトリクソーム科学寄附研究部門）の基礎研究とビジネスの世界をつなぎ、マトリクソームに関する基礎研究のさらなる活性化を通じて、再生医療の実現と発展に寄与します。 | | |
| お問い合わせ | TEL 06-6877-0222 FAX 06-6877-0002 お問い合わせはWEBサイトのコンタクトフォームもご利用ください。 | | |



マトリクソーム公式
サイトはこちらから



参考文献リストは
こちらから