

# CD45分选磁珠,小鼠(92-01-0044)

[组分] 2 mL CD45 磁珠,小鼠: 与单克隆抗小鼠 CD45 抗体 (Ly-5; 同种型: 大鼠 IgG2b; 克隆 号: 30F11.1) 偶联的磁珠。

[规格] 2ml,可分选 2x10<sup>9</sup> 总细胞数,总计 200 次分选。

[保存形式] 保存在含有稳定剂和 0.05%叠氮钠的溶液中。

[储存条件] 在 2−8℃条件下避光保存,请勿冻存。保质期见瓶子标签。

#### [分选原理]

首先,用 CD45+磁珠对细胞进行磁性标记。然后,将细胞悬液加到分选柱上,该柱放置在含分选器的磁场中。磁性标记的 CD45+细胞被保留在柱内。未标记的细胞贯穿其中,因此,这一细胞部分的细胞 被去除。将分选柱从磁场中移除之后,洗脱磁性标记的 CD45+细胞。

### [试剂和设备]

● 缓冲液:含有 pH7.2、0.5%BSA 和 2mM EDTA 的溶液。保持缓冲液冷却状态(2-8℃)。

▲注: EDTA 可以被其他取代,如抗凝柠檬酸葡萄糖配方 A(ACD-A)或柠檬酸磷酸葡萄糖(CPD)。BSA 可以被其他蛋白质取代,如小鼠血清白蛋白、小鼠血清或胎牛血清。不建议使用含有钙离子或镁离子的 缓冲液或培养基。

● 分选柱和分离器: CD45+细胞可通过 xM、xL 柱(阳性选择)进行富集。也可以使用自动分选器进行阳性选择。

● (可选)用于流式细胞术分析的荧光偶联 CD45 抗体。

● (可选)PI(碘化丙啶)或 7-AAD 用于流式细胞术排除死亡细胞。

● (可选)用于去除细胞团的预分离过滤器。



# [1.样本制备]

使用标准方法从淋巴器官、非淋巴组织或外周血中制备单细胞悬浮液。

▲注:死亡细胞可能非特异性地结合到磁珠上。要去除死细胞,我们建议使用密度梯度离心法或死 细胞去除试剂盒。

### [2. 磁性标记]

▲过程操作速度要快,试剂需提前预冷。可以减少非特异性细胞标记。

▲磁性标记的体积最多可达 10<sup>7</sup> 个细胞。少于 10<sup>7</sup> 个细胞时,请使用标示的相同体积。当处理更多的细胞时,相应地放大所有试剂体积 (例如,对于 2×10<sup>7</sup> 个总细胞,使用标示试剂体积的两倍)。

▲为了获得最佳性能,在磁分选之前获得单细胞悬液是很重要的。通过预分离过滤器去除可能堵塞 分选柱的细胞团块。

- 1. 细胞计数。
- 2. 淋巴细胞离心, 300g, 10min, 去除上清。
- 3. 每 10<sup>7</sup>细胞,用 90 µL 缓冲液重悬。
- 4. 每 10<sup>7</sup>细胞,用 10 μL CD45 磁珠混匀。

5. 4℃冰箱避光孵育 15min(如果是在冰上孵育,需要增加孵育时间;如果是常温孵育,会增加非 特异结合)。

6. (可选)加入染色抗体,在 2-8℃ 孵育 5 分钟。

- 7. 每 10<sup>7</sup>细胞,加入 1-2 mL 缓冲液洗涤,300g 离心 10min,弃上清。
- 8. 用 500µl 缓冲液重悬细胞。

▲处理更多细胞数时,请相应地增加缓冲液用量。

## [3. 磁性分选]

#### ▲ 根据总细胞数和标记细胞数选择合适的分选柱和分选器。

- 1. 将分选柱放置在分选器的磁场中。
- 2. 将分选柱中加入适量缓冲液,充分湿润分选柱:

xM: 500 μL xL: 3 mL



3. 将细胞悬液加到分选柱中。

4. 结合磁珠的细胞会被吸附到分选柱上,没有结合的细胞会顺着液体流下来。加适量的缓冲液,待液体全部流尽,再加入适量缓冲液,一共洗3次。收集总流出物。这是未标记的细胞。

xM:  $3 \times 500 \,\mu$ L xL:  $3 \times 3 \,m$ L

5. 将分选柱从分选器中取出,并将其放在合适的收集管上。

6. 加适量的缓冲液到分选柱中,迅速用塞子推下,得到就是目的细胞。

xM: 1 mL xL: 5 mL