

CD15分选磁珠,人(92-01-0022)

[组分]

人 CD15 磁珠: 与单克隆抗人 CD15 抗体偶联的磁珠 (同种型: 小鼠 IgM)

[规格]2 mL,可分选 10⁹ 个细胞总量,多达 100 次分离。

[保存形式] CD15 磁珠储存在含有稳定剂和 0.05% 叠氮化钠的缓冲液中。

【储存条件】2-8℃避光保存,请勿冷冻。有效期见试剂外标签。

「分选原理」

首先,用 CD15 磁珠对 CD15+ 细胞进行磁性标记。然后,将细胞悬浮液装入置于分选器磁场的柱中。磁性标记的 CD15+ 细胞被保留在柱中,未标记的细胞顺着分选柱流出。将柱从磁场中移出后,磁性保留的 CD15+ 细胞可作为正选细胞部分被洗脱出来。

「背景信息」

CD15 磁珠用于从裂红后的人外周血或组织单细胞悬液中正选或去除 CD15 +细胞。CD15 抗体识别糖脂或糖蛋白中的岩藻糖基-N-乙酰基乳糖胺修饰的碳水化合物。CD15 抗原在骨髓谱系的嗜中性粒细胞,嗜酸性粒细胞和单细胞前体细胞上表达,但不在嗜碱性粒细胞和淋巴细胞上表达。抗原也存在于Hodgkin / Reed-Sternberg 细胞上。



「试剂和仪器要求]

- 缓冲液: 配制含有 pH7.2 PBS、0.5% 牛血清白蛋白 (BSA) 和 2 mM EDTA 的溶液。将缓冲液置于 2-8°C。使用前对缓冲液进行脱气处理,因为空气气泡可能会堵塞分选柱
- ▲ 注:EDTA 可由其他补充剂替代,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 可以用其他蛋白质代替,例如人血清白蛋白、人血清或胎牛血清。不建议使用含有 Ca²+ 或 Mg²+ 的缓冲液或培养基。
- 分选柱和分离器: CD15 阳性细胞可以用 xM、xL 分选柱富集。强烈表达 CD15 抗原的细胞也可以用 xM、xL 分选柱去除。
- (可选) 荧光偶联的 CD15 抗体用于流式分析。
- (可选) PI 或 7-AAD 可以用于流式分析中排除死细胞。
- (可选) 死细胞清除试剂盒用于死细胞的清除。
- (可选) 预分离过滤器去除细胞团块。

[步骤]

一、样本准备

在处理抗凝外周血或白膜层时,应使用红细胞溶解法分离白细胞。

当处理组织或溶血时,使用标准方法制备单细胞悬浮液。

二、磁珠标记

▲ 快速工作,保持细胞低温,并使用预冷溶液,可以减少细胞的非特异性标记。



- ▲ 下面给出的磁珠标记规模为 10⁷ 个细胞总量。当处理少于 10⁷ 个细胞时,使用与指示相同的试剂体积。当处理较高的细胞数时,相应地扩大所有试剂体积和总体积(例如,对于 2×10⁷ 总细胞,使用所有指示试剂体积和总体积的两倍体积)。
- ▲ 为了获得最佳性能,在磁标记之前获得单细胞悬浮液是很重要的。将细胞通过 30 μm 尼龙网,去除可能堵塞分选柱的细胞团块。使用前用缓冲液湿润过滤器。
- ▲ 在冰上工作可能需要增加孵育时间。较高的温度和/或较长的孵育时间可能导致非特异性细胞标记。
- 1. 细胞计数。
- 2.300×g 离心 10 分钟。去除上清。
- 3. 每 10^7 个细胞总量使用 $80 \mu L$ 缓冲液重悬。
- 4. 每 10⁷ 个细胞总量添加 20 µL CD15 磁珠。
- 5. 混匀, 2-8℃ 孵育 15 分钟。
- 6. (可选)添加染色抗体,例如: 10 µL CD15-FITC 2-8 ℃ 避光孵育 5 分钟.
- 7. 每 10^7 个细胞加入 1-2 mL 缓冲液洗涤细胞, $300 \times q$ 离心 10 分钟,去上清。
- 8. 用 500 µL 缓冲液重悬最多 10⁸ 个细胞。
- ▲ 注:细胞数量增多需相应地增加缓冲液的体积。
- 9. 进行细胞分选步骤。

三、细胞分选

▲ 根据总细胞数和 CD15+细胞数选择合适的分选柱和分离器。

xM 或 xL 分选柱进行细胞分选

- 1. 将分选柱置于相对应的分选器中。
- 2. 用适当体积的缓冲液润洗分选柱:

xM: 500 μL xL: 3 mL

- 3. 将细胞悬液转移至分选柱中。
- 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: 3×500 µL xL: 3×3 mL

- 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

▲ (可选)为了提高 CD15+细胞的纯度,洗脱的部分可以在第二个 xM 或 xL 柱上富集。用新的分选柱 重复步骤1至6中描述的磁分选过程。