



细胞分选/富集试剂盒说明书合集

[www.tbdscience.com](http://www.tbdscience.com)

天津市灏洋生物制品科技有限责任公司

天津灏洋华科生物科技有限公司

## “XX”动物脏器组织树突状细胞分离液实验方法

技术文档编号：TBD0042SOP

### 【包装规格】

2×200ml/Kit

### 【产品组成】

为方便广大用户使用，试剂内容如下：

|   | 名称          | 产品编号      | 规格    |
|---|-------------|-----------|-------|
| A | 分离液 1       |           | 200ml |
| B | 分离液 2       |           | 200ml |
| C | 匀浆冲洗液(赠品)   | F2013TBD  | 200ml |
| D | 组织样本稀释液(赠品) | 2010C1119 | 200ml |
| E | 清洗液(赠品)     | 2010X1118 | 200ml |
| F | 洗涤液(赠品)     | TBDTM-W   | 200ml |
| G | 说明书         |           | 1 份   |

### 【实验前准备】

#### 1. 适用仪器

最大离心力可达 1200g 的水平转子离心机。

(离心机使用时调整为慢升慢降(具体参数请咨询离心机厂家)建议升速(指开始启动→达到设定离心力)的时间、降速(指设定离心时间完成→机器完全停止)时间均控制在 3 分钟左右。)

#### 2. 实验最佳分离时间

为获得最佳的实验结果，最好在取样 2h 内进行实验，样品存放时间越长，细胞分离效果越差。样品放置超过 6h 后分离效果更差甚至不能达到分离目的。

#### 3. 分离液的使用环境

- 分离液需常温(15℃-25℃)避光保存，严禁冷藏冷冻保存；
- 使用时严格遵守无菌操作规范(超净工作台或生物安全柜内)，并在 20℃-25℃环境温度下进行操作，20℃条件下分离效果最佳。超出此温度范围，有可能使分离液密度发生改变，造成分离效果不佳。

天津市灏洋生物制品科技有限责任公司 天津灏洋华科生物科技有限公司 - 1 -

天津滨海新区华苑产业区(环外)海泰华科一路 15 号润丰科技 3 幢 5 层

技术服务 Tel: 15822121119 15822691119 13920701119 ◆ Fax: 022-58921250 ◆ QQ: 2768676807

[www.tbdscience.com](http://www.tbdscience.com) ◆ E-mail: [gx15822121119@163.com](mailto:gx15822121119@163.com)

灏洋生物 TBDsciences



细胞分选/富集试剂盒说明书合集

[www.tbdscience.com](http://www.tbdscience.com)

天津市灏洋生物制品科技有限责任公司

天津灏洋华科生物科技有限公司

#### 4. 无菌离心管

| 序号 | 产品名称                     | 产品货号    | 规格      |
|----|--------------------------|---------|---------|
| 1  | 无菌玻璃离心管/5mL(随试剂盒附赠 5 支)  | TUB2016 | 100 支/包 |
| 2  | 无菌硅化离心管/10mL(随试剂盒附赠 5 支) | TUB2015 | 100 支/包 |
| 3  | PBMC 高效离心管/50ml          | 601001  | 20 支/盒  |
| 4  | PBMC 高效离心管/15ml          | 601002  | 5 支/包   |

#### 5. 参考值（目的细胞参考范围）

本试剂盒可保证目的细胞的提取率大于 80%，不是纯度。如需获得高纯度目的细胞，请配合免疫磁珠分选。本试剂盒可减少磁珠的使用量，减少成本。

#### 【检验方法】

全过程样本、试剂及实验环境均需在  $20 \pm 2^{\circ}\text{C}$ （试剂需要复温。夏季  $20^{\circ}\text{C}$ ，冬季  $25^{\circ}\text{C}$ 。）的条件下进行。

#### 【脏器组织单细胞悬液的制备】

1. 取组织块称重后，用眼科剪刀无菌操作，将脏器组织剪成小块。
2. 将组织块放在  $70\mu\text{m}$  细胞筛网(产品编号：TBDTM-SC，需要另购)上，用研磨器反复揉搓，边揉搓边加入匀浆冲洗液（以  $0.1\text{g}$  组织为例，约加  $5\text{--}8\text{ml}$ ），使细胞全部通过筛网冲到离心管中。

注：需要让细胞形成单个的细胞悬液冲到离心管中，而不是被揉搓研磨挤压到离心管中。

目的：使脏器组织形成单个的细胞，而不是成团或碎片组织。单个的细胞更易分离。

3. 弃去筛网，组织研磨液经  $300\text{--}400\text{g}$ ，离心  $10\text{min}$ ，弃去上清。
4. 用组织样本稀释液重悬组织细胞，将细胞悬液细胞浓度调整为  $2 \times 10^8\text{--}1 \times 10^9/\text{ml}$ （以  $0.1\text{g}$  组织为例，约使用  $0.5\text{--}1\text{ml}$  组织样本稀释液重悬细胞），备用。

注：A. 多个动物脏器组织需要分离时，应逐个单独进行，不可同时混合进行揉搓研磨。

B. 用组织样本稀释液重悬组织细胞时，以小鼠或大鼠为例，约使用  $0.5\text{ml}$  或  $1.0\text{ml}$  组织样本稀释液重悬细胞。细胞悬液的细胞浓度约为  $2 \times 10^8\text{--}1 \times 10^9/\text{ml}$ 。

C. 若发现匀浆冲洗液冲洗的细胞粘度较大，可进行以下处理：

①配置新冲洗液：4 份的匀浆冲洗液加 1 份的胰蛋白酶/EDTA 消化液（产品编号：TE2004Y 需另购）进行稀释，配置为新冲洗液。

②离心管预处理：再研磨开始之前，在离心管中加入  $0.5\text{--}1\text{ml}$  胎牛血清，进行保护和终止胰蛋白酶/EDTA 消化液。

③再进行 2,3,4 实验步骤即可。

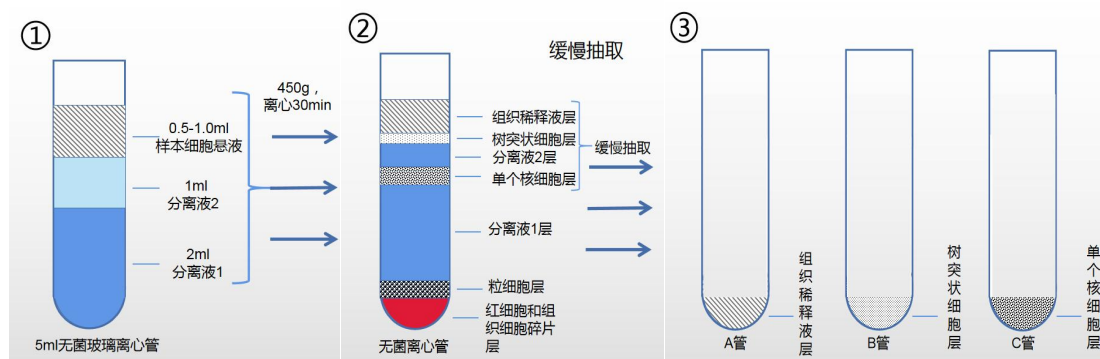


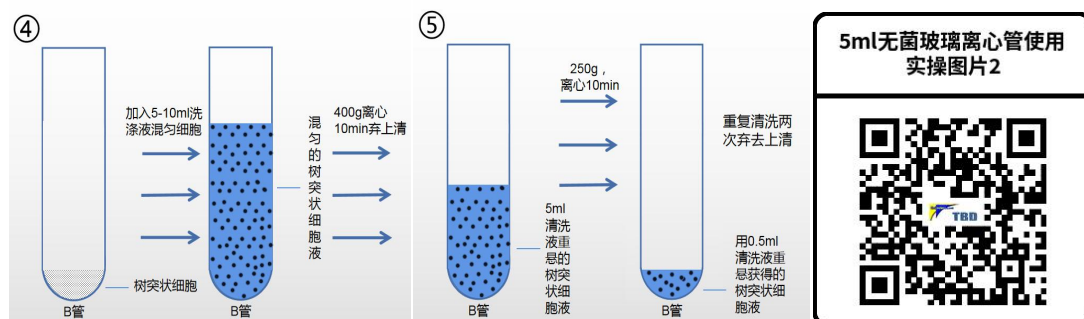
根据脏器组织样本单细胞悬液量，分以下两种情况：

**情况 A：样本细胞悬液量 0.5-1.5ml 时，实验方法如下：**

1. 取一支 5ml 无菌玻璃离心管（货号：TUB2016），先加入 2ml 分离液 1，后缓慢加入 1ml 的分离液 2，形成梯度界面。再缓慢加入 0.5-1.0ml 样本细胞悬液。样本细胞悬液小心加于分离液液界面之上，各液面分层一定要清晰。（分离液总量不得少于 2ml，样本细胞悬液不得少于 0.5ml）  
或（取一支 10ml 无菌硅化离心管（货号：TUB2015），先加入 3ml 分离液 1，后缓慢加入 1.5ml 的分离液 2，形成梯度界面。再缓慢加入 0.5-1.5ml 样本细胞悬液。样本细胞悬液小心加于分离液液界面之上。（分离液总量不得少于 4ml，样本细胞悬液不得少于 0.5ml）
2. 以 450g，离心 30min。（注：如改变样本细胞悬液及分离液用量，需相应调整离心力及离心时间；如使用 5ml 无菌玻璃离心管，可能需要使用 50ml 的 PBMC 高效离心管。）
3. 离心后，此时离心管中由上至下分为六层。第一层为组织稀释液层。第二层为环状乳白色树突状细胞层（第一层白环及上层 50% 分离液 2）。第三层为环状乳白色单个核细胞层（下层 50% 分离液 2 及第二层白环）。第四层为透明分离液 1 液层。第五层为粒细胞层。第六层为红细胞和组织细胞碎片层。
4. ①小心吸取组织稀释液层转移到新离心管 A 中。  
②小心吸取离心管中的环状乳白色树突状细胞层转移到新离心管 B 中。  
③小心吸取离心管中的环状乳白色单个核细胞层转移到新离心管 C 中。
5. 向含有树突状细胞的离心管 B 中，加入 5-10ml 洗涤液（产品编号：TBDTM-W），混匀细胞。
6. 400g，离心 10min。弃去上清。
7. 用吸管吸取 5ml 清洗液（产品编号：2010X1118）重悬所得细胞。
8. 250g，离心 10min，弃去上清。
9. 重复清洗两次，弃去上清，用 0.5ml 清洗液（产品编号：2010X1118）或根据下一步实验要求加入相对应液体，重悬所得细胞。

**分离图例**

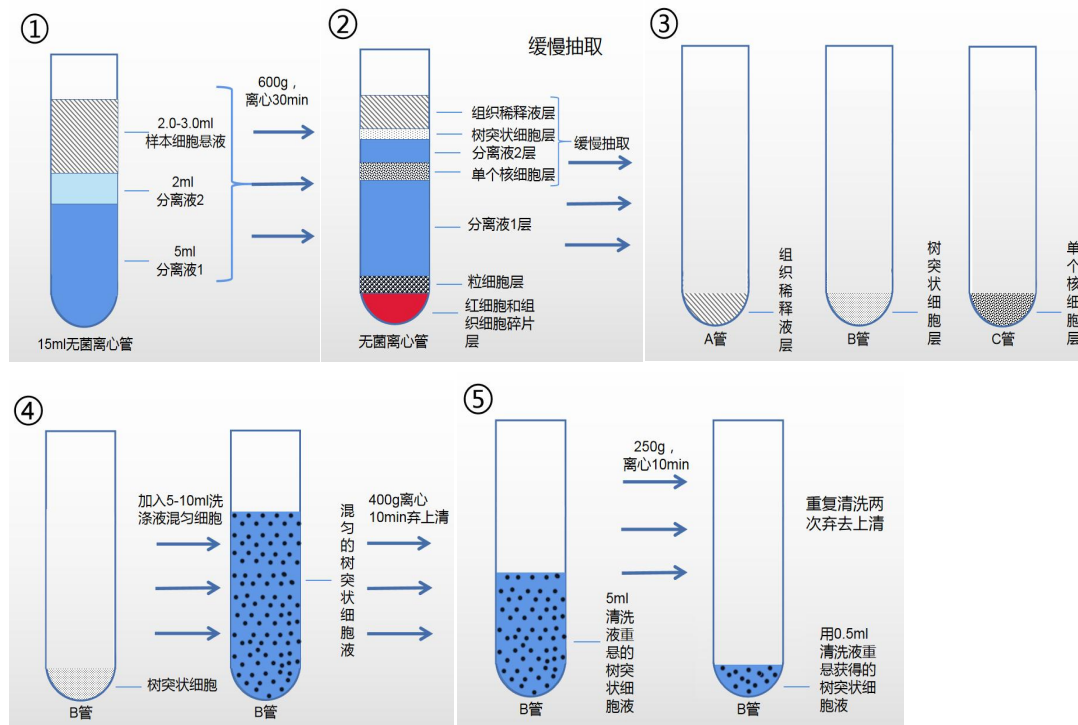
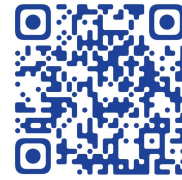




### 情况 B: 样本细胞悬液量 2.0-3.0ml 时, 实验方法如下:

1. 取一支 15ml 无菌离心管, 先加入 5ml 分离液 1, 后缓慢加入 2ml 分离液 2, 形成梯度界面, 再缓慢吸取 2-3ml 样本细胞悬液加于分离液液面之上。各液面分层一定要清晰。(总液体量不得超过 2/3)。
2. 以 600g, 离心 30min。
3. 离心后, 此时离心管中由上至下分为六层。第一层为组织稀释液层。第二层为环状乳白色树突状细胞层 (第一层白环及上层 50%分离液 2)。第三层为环状乳白色单个核细胞层 (下层 50%分离液 2 及第二层白环)。第四层为透明分离液 1 液层。第五层为粒细胞层。第六层为红细胞和组织细胞碎片层。
4. ①小心吸取组织稀释液层转移到新离心管 A 中。  
②小心吸取离心管中的环状乳白色树突状细胞层转移到新离心管 B 中。  
③小心吸取离心管中的环状乳白色单个核细胞层转移到新离心管 C 中。
5. 向含有树突状细胞的离心管 B 中, 加入 5-10ml 洗涤液 (产品编号: TBDTM-W), 混匀细胞。
6. 400g, 离心 10min。弃去上清。
7. 用吸管吸取 5ml 清洗液 (产品编号: 2010X1118) 重悬所得细胞。
8. 250g, 离心 10min, 弃去上清。
9. 重复清洗两次, 弃去上清, 用 0.5ml 清洗液 (产品编号: 2010X1118) 或根据下一步实验要求加入相对应液体, 重悬所得细胞。

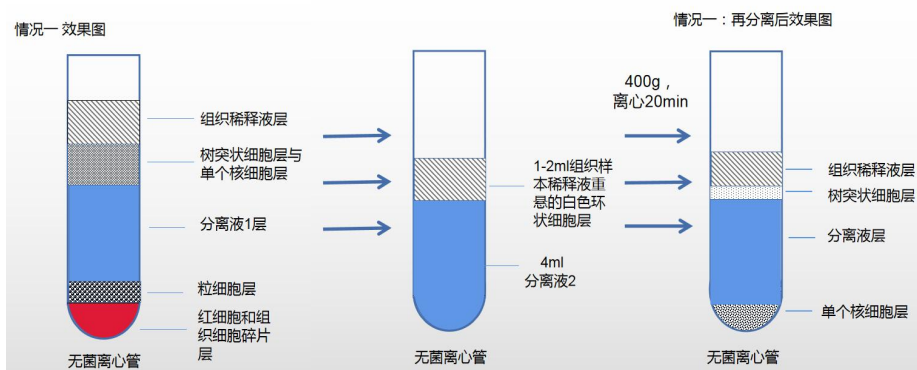
### 分离图例



### 【分离过程中可能出现的情况及处理方案】

#### 情况一：树突状细胞层和单个核细胞层混在一起不能分开

1. 吸取全部白色环状细胞层，清洗后用组织样本稀释液 1-2ml 重悬细胞。
2. 使用分离液 2 重新提取树突状细胞。
3. 取 15ml 离心管，加入 4ml 分离液 2，将用组织样本稀释液重悬的 1-2ml 细胞缓慢加于分离液之液面上，400g，离心 20min。
4. 离心后，离心管可分为 4 层，第一层组织稀释液层，第二层树突状细胞层，第三层分离液层，第四层单个核细胞层。
5. 可重复检验方法中的目的细胞洗涤方法，获得树突状细胞。



### 【注意事项】

1. 全过程样本、试剂及实验环境均需在  $20 \pm 2^\circ\text{C}$  的条件下进行。为获得最佳的实验结果，最好在取样 2h 内进行实验，样本存放时间越长，细胞分离效果越差。样本放置超过 6h 后分离效果更差甚至不能达到分离目的。
2. 本实验最好不使用高聚合材质（如聚苯乙烯）的塑料制品，应使用无静电、低静电离心管及未经碱处理过的玻璃制品，因为静电作用将导致细胞贴壁、碱处理的玻璃表面会变成毛面，影响细胞分离效果。
3. 如实验后细胞得率或活性过低，请联系天津灏洋技术支持以寻求帮助，具体联系方式详见下方生产企业信息。

### 【储存条件及有效期】

常温保存，有效期 2 年。本品易感染细菌，需无菌条件操作。无菌条件下操作，启封后置常温保存。如  $4^\circ\text{C}$  保存，本分离液易出现白色结晶，影响分离效果。

### 【参考值（参考范围）】

本实验树突状细胞提取率大于 80%。

### 【可能存在的问题及解决方法】

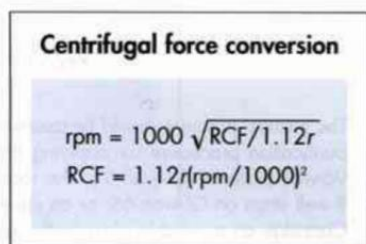
1. 由于血液粘度、细胞密度等差异可能造成的问题及解决方案如下表所示：

| 出现情况               | 出现原因        | 建议解决方案 |
|--------------------|-------------|--------|
| 离心后目的细胞存在于血浆层或稀释液层 | 转速过小或离心时间过短 | 适当增减转速 |
| 离心后目的细胞存在于分离液中     | 转速过大或离心时间过长 |        |
| 离心后白环层弥散           | 细胞密度过大      | 调整细胞密度 |
| 离心后白环层太浅或看不见       | 细胞密度过小      |        |

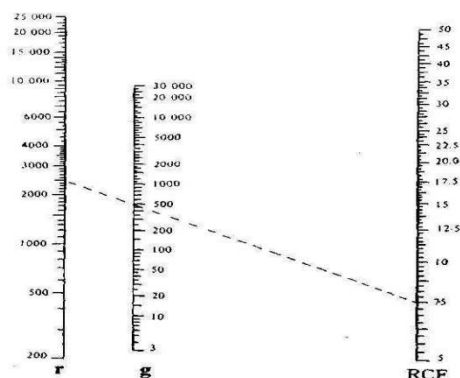
2. 离心力公式



单位 rpm 与 g 的换算:



rpm = revolutions per minute  
RCF = relative centrifugal force (x g)  
r = radius of rotor in mm



离心速度和离心力的换算

换算法: 在 r 标尺(单位 cm)上取已知转速, 在 RCF 标尺上取已知的离心半径(单位 cm), 将这两点作一直线相连, 直线所通过的 g 标尺上的交叉点即为相应的离心力。

3. 本分离液分离细胞的原理为密度梯度离心, 其密度与温度、大气压等密切相关。不同地区客户可根据当地情况对离心条件进行适当调整。建议对离心条件进行调整时, 恒定离心时间, 对离心转速进行调整。
4. 本分离液依照国际标准, 全部使用药用级原料, 性能指标与国产同类产品略有不同, 可能出现红细胞沉降不完全的情况, 可以适当加大离心转速。

注: 在对离心条件进行调整时, 离心转速的加减以 50-100g 为基数, 直至达到最佳分离效果, 离心力最小不得小于 400g, 最大不得大于 1200g。离心时间以 20-30min 为准。