



细胞分选/富集试剂盒说明书合集

www.tbdsience.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

人&各种动物骨髓单个核细胞分离液说明书

技术文档编号: TBD0024SOP

【包装规格】

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	人&各种动物骨髓单个核细胞分离液		200ml
B	组织样本稀释液 (赠品)	2010C1119	200ml
C	清洗液 (赠品)	2010X1118	200ml
D	匀浆冲洗液 (赠品)	F2013TBD	200ml
E	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

骨髓细胞离体后 2 小时内尽快完成实验。骨髓细胞离体后, 时间越长体外细胞活性越差。

3. 分离液的使用环境

- 分离液需常温(37°C-15°C)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), 并在 18°C-22°C 环境温度下进行操作, 20°C 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。



细胞分选/富集试剂盒说明书合集

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±2℃（试剂需要复温。夏季 20℃，冬季 25℃。）的条件下进行。

【骨髓单细胞悬液的制备】

1. 人&大型动物需要进行骨髓穿刺手术，来获得骨髓。
2. 大小鼠等小型实验动物以适当方式处死动物，剥离出股骨或胫骨，用剪刀剪断骨头两端，露出内腔。用注射器吸取适量(根据动物大小)的匀浆冲洗液(产品编号：F2013TBD)冲洗出内腔中的骨髓。
3. 收集骨髓或骨髓悬液到合适离心管中，反复吹打成单细胞悬液，以 70µm 细胞筛网(产品编号：TBDTM-SC，需要另购)过滤。
4. 以 450g，离心 10min，弃上清。
5. 用组织样本稀释液 (产品编号：2010C1119)重悬细胞浓度为 2×10⁸- 1×10⁹/ml 的单细胞悬液备用(以小鼠为例，一般使用 1ml 组织样本稀释液重悬骨髓细胞)。

各种规格离心管的使用方法（推荐最佳方法）

取一支无菌离心管，加入分离液，后缓慢加入（人&动物）骨髓单细胞悬液。细胞悬液小心加于分离液界面之上。（分离液的量不得少于 2ml，细胞悬液不得少于 0.2ml）

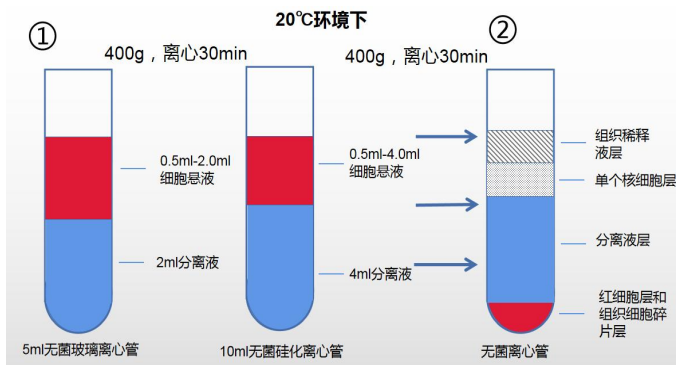
注：细胞悬液量较多时，需小量分离。细胞悬液量较多，会稀释分离液，影响分离效果。

1. 使用 5ml 无菌玻璃离心管（货号：TUB2016） （或 10ml 无菌硅化离心管（货号：TUB2015））

- A. 5ml 无菌玻璃离心管最佳比例：2ml 分离液+ 0.5-2.0ml 细胞悬液；
- B. 10ml 无菌硅化离心管最佳比例：4ml 分离液+ 0.5-4.0ml 细胞悬液；
- C. 最佳离心条件：20℃环境下，400g 离心 30min；

注：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；

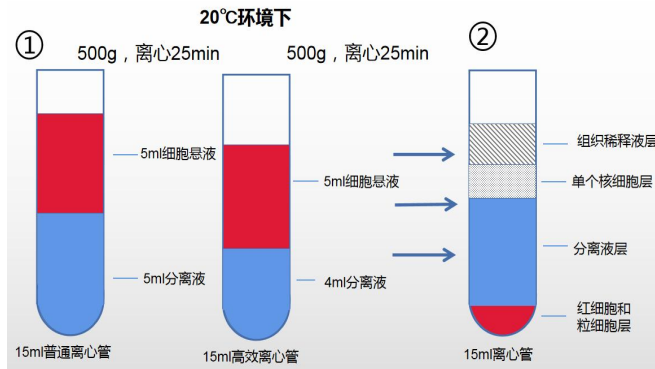
注：离心后，组织稀释液层下 1/3 处稀释液可能包含部分 PBMC 及少量分离液成分；



2. 使用 15ml 离心管（或 15ml 高效离心管）

- A. 15ml 普通离心管最佳比例：5ml 分离液+ 5ml 细胞悬液；
- B. 15ml 高效离心管最佳比例：4ml 分离液+ 5ml 细胞悬液；
- C. 最佳离心条件：20℃环境下，500g 离心 25min；

注：离心后，组织稀释液层下 1/3 处稀释液可能包含部分 PBMC 及少量分离液成分；

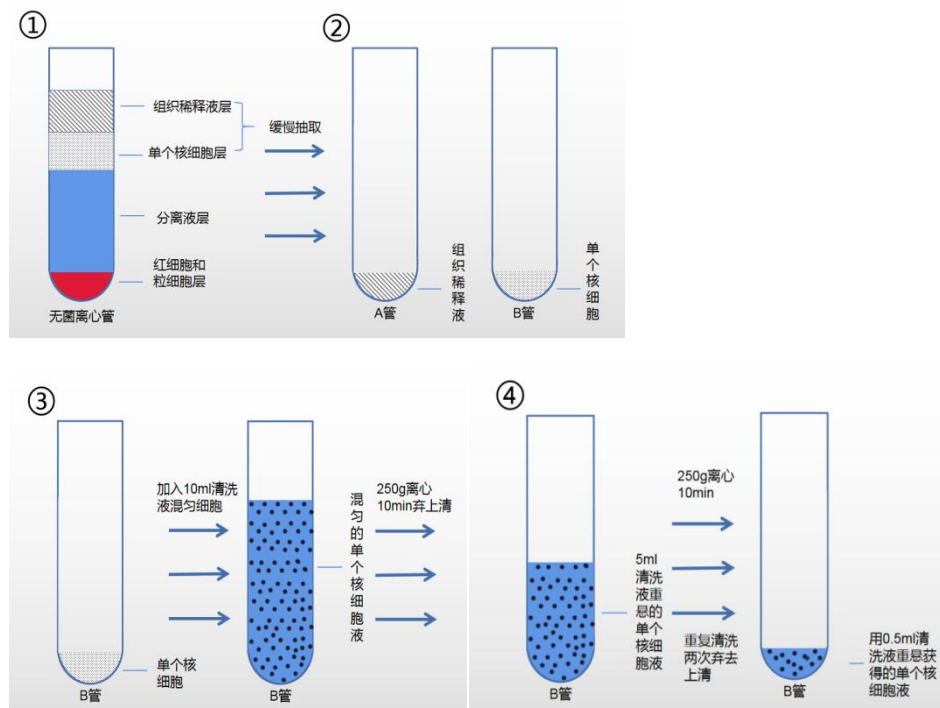


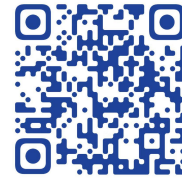
实验后续方案

- 离心后，离心管中由上至下分为四层。第一层为组织稀释液层。第二层为环状乳白色（人 & 动物）单个核细胞层。第三层为透明分离液层。第四层为红细胞和粒细胞层。
- 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（人 & 动物）单个核细胞层转移到新离心管 B 中。
- 向含有（人 & 动物）单个核细胞的离心管 B 中，加入 10ml 清洗液（产品编号：2010X1118），混匀细胞。
- 250g，离心 10min。弃去上清。
- 用吸管吸取 5ml 清洗液（产品编号：2010X1118）重悬所得细胞。
- 250g，离心 10min，弃去上清。

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

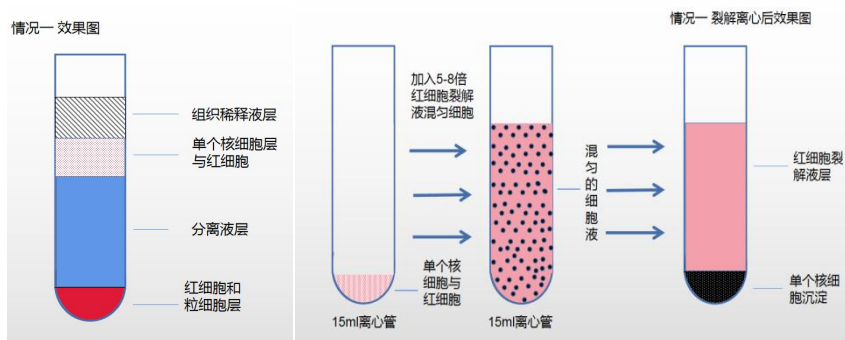




【分离过程中可能出现的情况及处理方案】

情况一：单个核细胞层混杂红细胞

1. 吸取有红细胞混杂的单个核细胞层。
2. 取 15 毫升离心管加入红细胞混杂的单个核细胞层，根据红细胞残余数量酌情加入 5-8 倍红细胞裂解液。
- a. 如有红细胞混杂则加入适量红细胞裂解液（产品编号：NH4CL2009 需另购）将红细胞裂解（具体方法见“红细胞裂解液使用说明”）即得目的细胞。
- b. 参考红细胞裂解液说明书操作。少时多次裂解后获得单个核细胞。



【注意事项】

1. 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后的玻璃制品，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。
2. 吸取过多的单个核细胞层及分离液层会导致分离液交界处的粒细胞被吸出从而使混杂的粒细胞数量增加。
3. 吸取过多的单个核细胞层上层溶液会导致血浆蛋白及血小板混杂。
4. 分离液用量大于骨髓单细胞悬液样本量时，分离效果更佳。
5. 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℃ 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）】

本实验单个核细胞提取率大于 80%。

【可能存在的问题及解决方法】

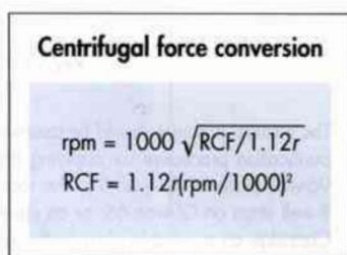


1. 由于血液粘度、细胞密度等差异可能造成的问题及解决方案如下表所示:

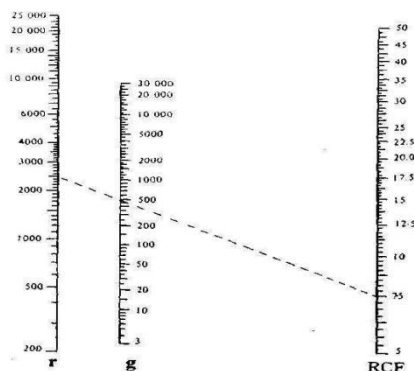
出现情况	出现原因	建议解决方案
离心后目的细胞存在于血浆层或稀释液层	转速过小或离心时间过短	适当增减转速
离心后目的细胞存在于分离液中	转速过大或离心时间过长	
离心后白环层弥散	细胞密度过大	调整细胞密度
离心后白环层太浅或看不见	细胞密度过小	

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 rpm)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。