



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

天津灏洋华海生物科技有限公司

人脑脊液淋巴细胞分离液实验方法

【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	人脑脊髓淋巴细胞分离液		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

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。

3. 分离液的使用环境

- 分离液需常温（37℃-15℃）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 18℃-22℃ 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。

4. 无菌离心管

序号	产品名称	产品货号	规格
1	无菌硅化离心管/10ml(随试剂盒附赠 5 支)	TUB2015	100 支/包



2	PBMC 高效离心管/50ml	601001	20 支/盒
3	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°C ，冬季 25°C 。）的条件下进行。

【样本的制备】

1. 取一只无菌离心管，先加入脑脊液，再加入匀浆冲洗液(1-2ml 脑脊液，加入 5-8ml 匀浆冲洗液)，400g 离心 10min，弃去上清。
2. 用组织样本稀释液重悬细胞，将细胞悬液细胞浓度调整为 $2 \times 10^8 - 1 \times 10^9/\text{ml}$ ，备用。

各种规格离心管的使用方法（推荐最佳方法）

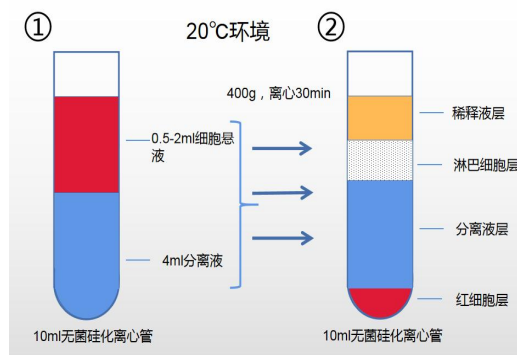
取一支无菌离心管，加入分离液，后缓慢加入样本单细胞悬液。细胞悬液小心加于分离液界面之上。（细胞悬液量较少，需小量分离。分离液的量不得少于 3ml，细胞悬液在 0.2-2ml 之间）

1. 使用 10ml 无菌硅化离心管

A. 10ml 无菌硅化离心管最佳比例：4ml 分离液+ 0.5-2.0ml 细胞悬液；

B. 最佳离心条件： 20°C 环境下，400g 离心 30min；

注：获得纯度较高的淋巴细胞：离心后，吸取稀释液层由上至下的 2/3 处稀释液，下 1/3 处稀释液可能包含部分 PBMC 及少量分离液成分；





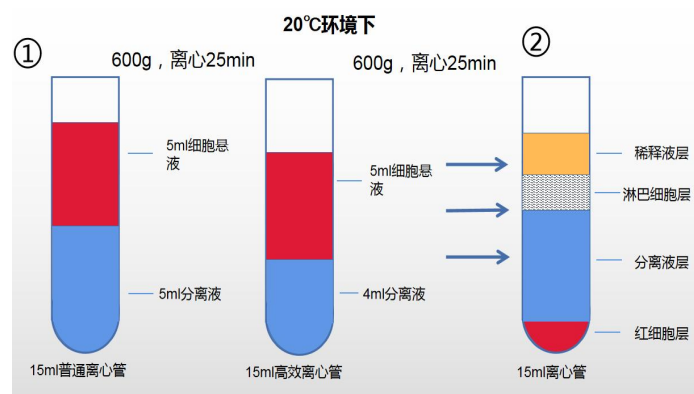
2. 使用 15ml 离心管（或 15ml 高效离心管）

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，600g 离心 25min；

注：获得纯度较高的淋巴细胞：离心后，吸取稀释液层由上至下的 2/3 处稀释液，下 1/3 处稀释液可能包含部分 PBMC 及少量分离液成分；

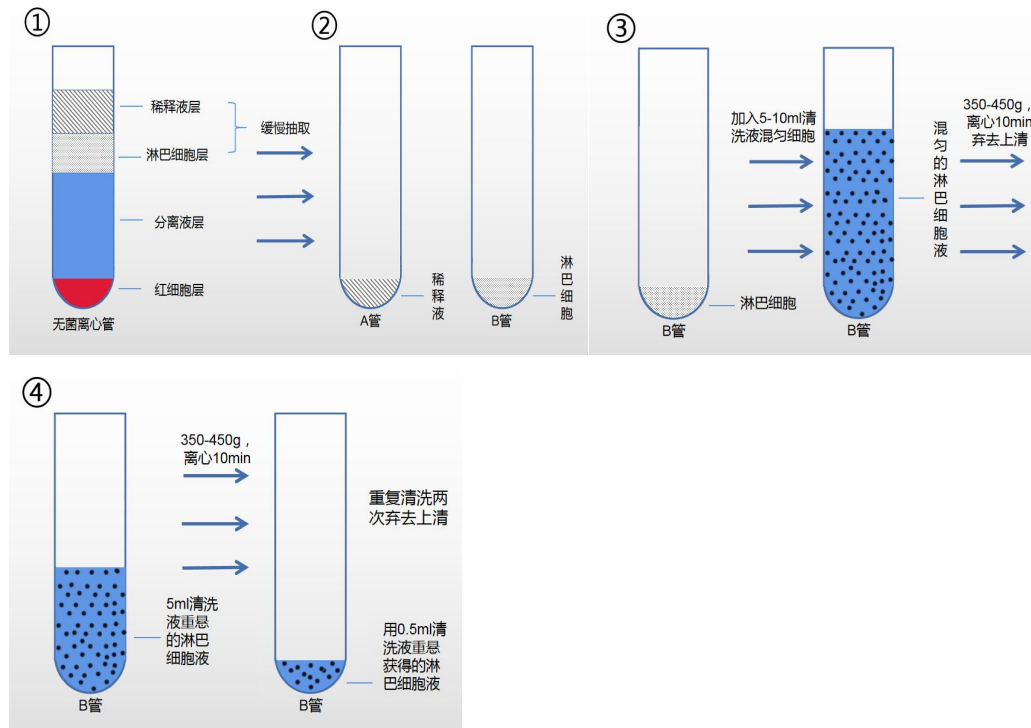


实验后续方案

- 离心后，离心管中由上至下分为四层。第一层为稀释液层。第二层为环状乳白色淋巴细胞层。第三层为透明分离液层。第四层为红细胞层。
- ①小心吸取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淋巴细胞层转移到新离心管 B 中。
- 向含有淋巴细胞的离心管 B 中，加入 5-10ml 清洗液（产品编号：2010X1118），混匀细胞。
- 350-450g，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。
- 350-450g，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



【注意事项】

1. 本实验最好不使用高聚材质（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。
2. 吸取过多的淋巴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. 吸取过多的淋巴细胞层上层溶液会导致血浆蛋白及血小板混杂。
4. 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）】

本实验淋巴细胞提取率大于80%。



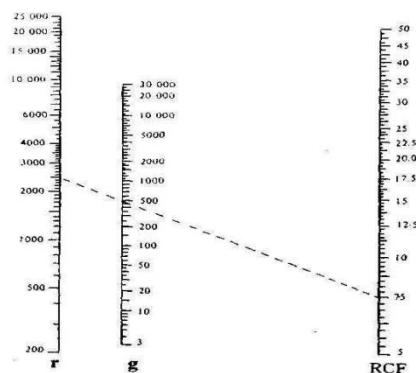
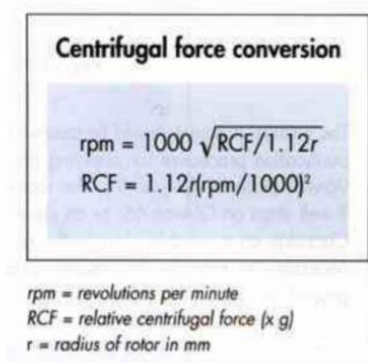
【可能存在的问题及解决方法】

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:



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。