

CD25分选磁珠II,人(92-01-0091)

[组分]

人 CD25 磁珠: 与单克隆抗人 CD25 抗体偶联的磁珠 (同种型: 小鼠 IgG1)

[规格]2 mL,可分选 10⁹ 个细胞总量,多达 100 次分离。

[保存形式] CD25 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 CD25 磁珠对 CD25+ 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 CD25+ 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 CD25+ 细胞可作为正选细胞部分被洗脱出来。为了提高纯度,含有 CD25+ 细胞的正选细胞部分必须在第二个分选柱上进行分选。

「背景信息」

CD25 分选磁珠 || 用于从人外周血单核细胞(PBMC)、淋巴组织或体外刺激的淋巴细胞中清除或分离 CD25+细胞。CD25 是一种低亲和性白细胞介素-2 受体α链(IL-2Ra),在活化的 T 细胞、B 细胞、NK 细胞、单核细胞以及 CD4+调节性 T 细胞上都有表达。CD25 分选磁珠 || 可识别 CD25 分子的表位 A。



[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: CD25 阳性细胞可以用 xM、xL 分选柱富集。强烈表达 CD25 抗原的细胞也可以用 xM、xL 分选柱去除。
- (可选) 荧光偶联的 CD25 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,应使用密度梯度离心法分离外周血单个核细胞(PBMC)。

- ▲注:密度梯度分离后除去血小板,将细胞重悬于缓冲液中,在 200×g 下 20℃ 离心 10-15 分钟。小心抽吸上清。重复洗涤步骤。
- ▲注:死细胞可能与磁珠非特异性结合。为了去除死细胞,我们建议使用密度梯度离心或死细胞去除试剂盒。



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×q 离心 10 分钟。去除上清。
- 3. 将细胞沉淀重悬于缓冲液中,并按下表每 107 细胞总数加入 CD25 分选磁珠 II:

应用	缓冲液	磁珠
CD25+细胞阳选	90 µL	10 µL
CD25+细胞去除	80 µL	20 µL

- 4. 混匀, 2-8℃ 孵育 15 分钟。
- 5. (可选)添加染色抗体,例如: 20 µL CD25-PE 2-8 °C 避光孵育 5 分钟.
- 6. 每 10^7 个细胞加入 1-2 mL 缓冲液洗涤细胞, $300 \times g$ 离心 10 分钟,去上清。
- 7. 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。
- 8. 进行细胞分选步骤。

三、细胞分选

▲ 根据总细胞数和 CD25+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 CD25+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。