

磁珠法细胞外泌体提取试剂盒(CD63 亲和法)

货号: 26261

规格: 3mL/10mL

产品简介及说明:

1. 外泌体是含有 RNA、DNA 和蛋白质的小细胞外囊泡(50-200nm)，它们是由各种类型的细胞在培养过程中分泌的，并在血液、唾液、尿液和母乳等体液中大量存在。外泌体被认为是特定细胞间效应物及信号大分子传递的信使，然而，它们的形成、组成成分以及所参与的生物学过程仍不完全清楚。
2. 对外泌体功能和转运机制的生物学研究需要提取完整的外泌体，但目前使用的提取方法复杂繁琐，且特异性不高。磁珠法细胞外泌体提取试剂盒(CD63 亲和法)提供了一种简单可靠的方法从细胞培养基样品中提取完整的外泌体。试剂盒中的筛选磁珠与提取试剂结合后，捕获样品的外泌体，然后通过磁性分离即可获得。

试剂盒清单:

产品名称	3mL	10mL	储存条件
筛选磁珠	3mL	10mL	2-8°C
试剂 A	1.5mg	5mg	-20°C
试剂 B	6mL	25mL	2-8°C
洗脱液	6mL	25mL	2-8°C

注: 需自备 PBS 缓冲液、0.22 μ m 低吸附针头过滤器、磁力架。

保存条件: 分类保存, 有效期 6 个月。

该方案以 1mL 筛选磁珠进行分离为例, 如需更大体积, 请按比例放大试剂用量。

使用说明:

1. 提取试剂的配制:

称取 0.5mg 试剂 A 于 1.5mL EP 管, 加入 1mL 试剂 B, 轻轻吹匀溶解, 制成提取试剂, 于 -20°C 保存。

2. 捕获磁珠的制备:

- a. 将筛选磁珠振荡混匀 10min 或涡旋 30s 重悬。
- b. 取一新的 2mL 或 5mL EP 管, 加入 1mL 重悬后的筛选磁珠, 置于磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。
- c. 加入 1mL PBS 缓冲液, 将 EP 管从磁力架上取下, 上下颠倒 3-5 次, 充分混匀, 重新放回磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。重复该步骤两次。
- d. 加入 1mL 配制好的提取试剂, 充分混匀, 置于摇床上, 4°C 孵育 1h。
- e. 将 EP 管置于磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。
- f. 加入 1mL PBS 缓冲液, 将 EP 管从磁力架上取下, 上下颠倒 3-5 次, 充分混匀, 重新放回磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。重复该步骤两次。

备注: 制备好的捕获磁珠可于 PSB 溶液中在 4°C 保存一周。使用前重新放回磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。

3. 外泌体提取:



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

- a. 于含有捕获磁珠的 EP 管中加入 2mL 待提外泌体的样品(如培养基), 置于摇床上, 4°C 孵育 4h。
- b. 将 EP 管置于磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。
- c. 加入 1mL PBS 缓冲液, 将 EP 管从磁力架上取下, 上下颠倒 3-5 次, 充分混匀, 重新放回磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸弃上清。重复该步骤两次。
- d. 加入 750 μ L 洗脱液, 使用移液器轻轻吹打混匀。将 EP 管置于磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸取上清液至新的 EP 管中, 即为外泌体悬液。

备注: 为获得高浓度的外泌体, 可减小洗脱液体积并分三次洗脱(如: 加入 100 μ L 洗脱液, 使用移液器轻轻吹打混匀, 将 EP 管置于磁力架上, 待磁珠完全被捕获后, 吸取上清液至新的 EP 管中, 重复该步骤三次, 共计 300 μ L。)

- e. 所得外泌体悬液使用 0.2 μ m 或 0.22 μ m 低吸附针头过滤器(自备)过滤, 滤液即可用于下游实验。

备注: 如需继续下游体内实验或细胞实验, 建议于无菌环境或无菌超净台/生物安全柜内用无菌滤头过滤。所提取的外泌体在 2-8°C 可保存 1 周, 在 -20°C 可长期保存。

注意事项:

1. 为节约试剂, 可将样本按如下步骤进行浓缩, 该步骤可能导致 1/3-1/4 外泌体的损失, 请准备充足的样品量。
 - a. 收集细胞上清。
 - b. 4°C, 5000rpm 离心 30min, 吸取上清, 去除细胞沉淀。
 - c. 4°C, 10000rpm 离心 30min, 吸取上清, 去除细胞碎片和较大细胞囊泡。
 - d. 转移上清至 100kDa 超滤管(自备)中, 4°C, 3800rpm 离心, 待溶液浓缩至原体积的 1/10 时, 收集浓缩液至新的 EP 管, 用于后续外泌体提取实验。
2. 为了确保所分离的外泌体来源于您感兴趣的细胞, 建议使用无外泌体胎牛血清(FBS)培养细胞, 否则会导致所收集的细胞来源外泌体掺入胎牛血清外泌体, 出现污染现象。若无法获得无外泌体胎牛血清, 一些细胞系也可采用无血清培养的方式培养 12h, 即可避免外泌体污染现象。
3. 本产品仅供研究使用。不适用于人类或动物的治疗或诊断用途。
4. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>