

ACK 红细胞裂解液(ACK Lysis Buffer)

产品简介:

在生物科研领域经常需要去除红细胞, 去除红细胞的方法有多种, 如 ACK Lysis Buffer、Tris-氯化铵红细胞裂解液、Gey's Lysis Buffer, ACK 红细胞裂解液(Red Blood Cell Lysis Buffer)也称 ACK Lysis Buffer, 是一种从人、鼠或其他哺乳动物等体内的组织样品或血液中裂解并去除无核红细胞的溶液, 其主要有效成分为 NH_4Cl 。

Leagene ACK Lysis Buffer 经过优化配方, 在裂解无核红细胞的同时几乎不损伤淋巴细胞(Lymphocyte)或其它有细胞核的细胞; 对于裂解、去除有细胞核红细胞, 例如鸟或禽类的红细胞, 效果不佳, 裂解类似细胞时, 不建议采用。本裂解液经过滤除菌, 经过 ACK Lysis Buffer 处理过的血液或组织细胞样品可以用于后续的细胞培养、细胞融合以及核酸或蛋白的提取及各种常规的分析 and 检测。该试剂仅用于科研领域, 不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

名称 \ 编号	CS0001	CS0001	Storage
	100ml	500ml	4°C
ACK Lysis Buffer			
使用说明书	1 份		

自备材料:

- 1、胰蛋白酶、PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液
- 2、离心机

操作步骤(仅供参考):

(一)组织细胞样本的常规操作

- 1、制备细胞悬液: 新鲜组织经过胰蛋白酶或胶原酶等消化处理, 通过适当方法制备成细胞悬液, 离心弃上清。
- 2、裂解: 加入 3~5 倍细胞沉淀体积的 ACK Lysis Buffer, 轻柔吹打混匀, 裂解 1~2min; 本操作步骤在 4°C 条件下操作更佳, 亦可在室温下操作。
- 3、离心: 4°C, 400~500g 离心 5min, 弃红色上清, 如无低温离心机, 本步骤亦可在室温下操作。
- 4、如果发现红细胞裂解不完全, 可以重复上述步骤 2 和步骤 3 各 1 次。
- 5、洗涤: 根据实验要求加入适量 PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液, 轻柔混匀重悬沉淀, 4°C 400~500g 离心 2~3min, 弃上清, 该离心步骤亦可在室温下操作, 所加入的

PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液的量一般应大于细胞沉淀体积的 5 倍以上。

6、如有必要，重复上述步骤 5，共洗涤 1~2 次。

7、根据实验需要用适当溶液重悬细胞沉淀，进行计数、培养等后续实验。

(二)组织细胞样本的快速操作(无需洗涤)

1、制备细胞悬液：新鲜组织经过胰蛋白酶或胶原酶等消化处理，通过适当方法制备成细胞悬液，离心弃上清。

2、裂解：加入细胞 5 倍细胞沉淀体积的 ACK Lysis Buffer，轻柔吹打混匀，裂解 1~2min；本操作步骤在 4℃条件下操作更佳，亦可在室温下操作。

3、加入 15~20ml PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液，轻柔混匀。

4、离心：4℃ 400~500g 离心 5min，弃红色上清，本离心步骤亦可在室温下操作。

5、如果发现红细胞裂解不完全，可以重复上述步骤 2~4 各 1 次。

6、根据实验需要用适当溶液重悬细胞沉淀，进行计数、培养等后续实验。

(三)血液样本的常规操作

1、取新鲜抗凝血，400~500g 离心 5min，弃上清。

2、裂解：加入 6~10 倍细胞沉淀体积的 ACK Lysis Buffer，轻柔吹打混匀，裂解 1~5min；本操作步骤在 4℃条件下操作更佳，亦可在室温下操作(特别提醒：对于鼠的血液，裂解 1~2min 已经足够，对于人的外周血，宜延长裂解时间至 4~5min，并且裂解过程中轻轻摇动以促进红细胞裂解)。

3、离心：4℃ 400~500g 离心 5min，弃红色上清，如无低温离心机，本步骤亦可在室温下操作。

4、如果发现红细胞裂解不完全，可以重复上述步骤 2 和步骤 3 各 1 次。

5、洗涤：根据实验要求加入适量 PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液，轻柔混匀重悬沉淀。4℃ 400~500g 离心 2~3min，弃上清，该离心步骤亦可在室温下操作，所加入的 PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液的量一般应大于细胞沉淀体积的 5 倍以上。

6、根据实验需要用适当溶液重悬细胞沉淀，进行计数、培养等后续实验。

注意：对于微量或少量的血液样本，可以不用第 1 步操作，可直接加入 10 倍血液体积的 ACK Lysis Buffer 进行第 2 步操作，并在 4℃或室温裂解 4~15min；对于鼠的血液，裂解 4~5min 已经足够；对于人的外周血，宜延长裂解时间至 10min，但通常不宜超过 15min，并且裂解过程中宜适当摇动以促进红细胞裂解。

(四)血液样本的快速操作(无需洗涤)

1、新鲜抗凝血中加入 10 倍体积的 ACK Lysis Buffer，轻轻吹打混匀，裂解 4~15min；本操作步骤在 4℃条件下操作更佳，亦可在室温下操作(特别提醒：对于鼠的血液，裂解 4~5min 已经足够；对于人的外周血，宜延长裂解时间至 10min，但通常不宜超过 15min，并且裂解过程中宜适当摇动以促进红细胞裂解)。

- 2、加入 20 ~ 30ml PBS、HBSS、生理盐水或无血清培养液，轻柔混匀。
- 3、400 ~ 500g 离心 5min，弃红色上清，4℃离心效果更佳。
- 4、如果发现红细胞裂解不完全，可以重复上述 1~3 步骤 1 次。
- 5、根据实验需要用适当溶液重悬细胞沉淀，进行计数、培养等后续实验。

注意事项：

- 1、制备细胞悬液时应根据实验需要，不一定要制备成单细胞悬液。
- 2、后续试验如果是用于细胞培养，操作过程中应注意无菌操作，尽量在超净工作台内操作。
- 3、离心步骤尽量在 4℃离心机上操作。
- 4、常规步骤与快速步骤的区别在于：常规步骤多了一步洗涤过程的离心，可以节省洗涤液的用量，并且洗涤效果也更好，不需要大体积的离心管；快速步骤少了一次离心过程，洗涤效果略差一些，同时需要大体积的离心管。
- 5、离心洗涤后，通常极微量的红细胞不会影响后续的检测。
- 6、如果经过 ACK Lysis Buffer 处理后的样品后续用于总 RNA 的提取，在处理细胞时不必使用 DEPC 处理的溶液，即无需在该操作中特意去除 RNase。
- 7、试剂开封后请尽快使用，以防影响后续实验效果。
- 8、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

附录(转速 rpm 与离心力 g 计算公式)：

$$g = r \times 11.18 \times 10^{-6} \times \text{rpm}^2$$

式中:r 为有效离心半径，即从离心机轴心到离心管桶底的长度，单位为厘米。

例如：转速为 3000rpm，有效离心半径为 10cm，则离心力为 $10 \times 11.18 \times 10^{-6} \times 3000^2 = 1006.2(\times g)$ 。

有效期：12 个月有效；低温运输，4℃保存。

相关产品：

产品编号	产品名称
CC0130	胰蛋白酶-EDTA 溶液(0.25%:0.02%)
DP0013	GUS 染色液(即用型)
DZ2011	环保浸蜡脱蜡透明液
NR0003	Lezol(总 RNA 提取试剂)
PE0018	SDS-PAGE 凝胶配制试剂盒
TC1167	尿素(Urea)检测试剂盒(脲酶波氏比色法)

文献引用:

- 1、 Lijian Wu,Yiteng Jin,Xi Zhao,et al.Tumor aerobic glycolysis confers immune evasion through modulating sensitivity to T cell-mediated bystander killing via TNF- α .Cell Metabolism.July 2023.10.1016/j.cmet.2023.07.001.(IF 29)
- 2、 Keying Chen,Chunxiong Zheng,Yunjuan Lv,et al.Complement opsonized protein corona activated by pre-coated immunoglobulin enables neutrophil-hitchhiking for rapid and enhanced drug delivery for acute liver failure recovery.Nano Today.September 2024.10.1016/j.nantod.2024.102512.(IF 13.2)
- 3、 Chenxing Fu,Ying Tao,Zechuan Li,et al.Circulating monocyte differentiation-activated nanoprodugs for reprogramming macrophage immunity in atherosclerotic plaques.Nano Today.May 2024.10.1016/j.nantod.2024.102304.(IF 13.2)
- 4、 Kaiqun Li,Yuhui Chen,Yihuang Lin,et al.PD-1/PD-L1 blockade is a potent adjuvant in treatment of Staphylococcus aureus osteomyelitis in mice.MOLECULAR THERAPY.September 2022.10.1016/j.ymthe.2022.09.006.(IF 12.91)
- 5、 Ruikun Wang,Jingru Chen,Wei Wang,et al.Original research: CD40L-armed oncolytic herpes simplex virus suppresses pancreatic ductal adenocarcinoma by facilitating the tumor microenvironment favorable to cytotoxic T cell response in the syngeneic mouse model.Journal for ImmunoTherapy of Cancer.January 2022.10.1136/jitc-2021-003809.(IF 12.469)
- 6、 Shiyu Liu,Fan Li,Qiongqiong Ma,et al.OX40L-Armed Oncolytic Virus Boosts T-cell Response and Remodels Tumor Microenvironment for Pancreatic Cancer Treatment.Theranostics.July 2023.10.7150/thno.83495.(IF 12.4)
- 7、 Zhenhui Chen,Ziyu Tang,Wendan Li,et al.Weizmannia coagulans BCF-01: a novel gastrogenic probiotic for Helicobacter pylori infection control.Gut Microbes.February 2024.10.1080/19490976.2024.2313770.(IF 12.2)
- 8、 Xie Jingke,Ge Weikai,Li Nan,et al.Efficient base editing for multiple genes and loci in pigs using base editors.Nature Communications.June 2019.10.1038/s41467-019-10421-8.(IF 11.878)
- 9、 Li Wang,Cuiying Li,Hongchao Zhan,et al.Targeting the HSP47-collagen axis inhibits brain metastasis by reversing M2 microglial polarization and restoring anti-tumor immunity.Cell Reports Medicine.May 2024.10.1016/j.xcrm.2024.101533.(IF 11.7)
- 10、 Han Jingxia,Qin Rong,Zheng Shaoting,et al.MSC microvesicles loaded G-quadruplex-enhanced circular single-stranded DNA-9 inhibits tumor growth by targeting MDSCs.JOURNAL OF NANOBIO TECHNOLOGY.May 2024.10.1186/s12951-024-02504-6.(IF 10.6)
- 11、 Ran Xiaojuan,Zheng Jian,Chen Lingchao,et al.Single-cell transcriptomics reveals the heterogeneity of the immune landscape of IDH-wildtype high-grade gliomas.Cancer Immunology Research.December 2023.10.1158/2326-6066.CIR-23-0211.(IF 10.1)
- 12、 Lou Qiong,Liu Ruixian,Yang Xiangling,et al.miR-448 targets IDO1 and regulates CD8⁺ T cell response in human colon cancer.Journal for ImmunoTherapy of Cancer.August 2019.10.1186/s40425-019-0691-0.(IF 8.728)
- 13、 Lin Liu,Yongwu Yang,Rui Fang,et al.Giardia duodenalis and Its Secreted PPIB Trigger Inflammasome Activation and Pyroptosis in Macrophages through TLR4-Induced ROS Signaling and A20-Mediated NLRP3 Ubiquitination.Cells.December 2021.10.3390/cells10123425.(IF 6.6)
- 14、 Chen Junxiong,Yang Xiangling,Liu Ruixian,et al.Circular RNA GLIS2 promotes colorectal cancer cell motility via activation of the NF- κ B pathway.Cell Death & Disease.September 2020.10.1038/s41419-020-02989-7.(IF 6.304)
- 15、 Yang Haoran,He Yating,Liao Jing,et al.RNA-Seq transcriptomic analysis reveals gene expression profiles of acetic acid bacteria under high-acidity submerged industrial fermentation process.Frontiers in Microbiology.September 2022.10.3389/fmicb.2022.956729.(IF 6.064)
- 16、 Liu Miao,Liu Yu,Feng Hua,et al.Clinical Significance of Screening Differential Metabolites in Ovarian Cancer Tissue and Ascites by LC/MS.Frontiers in Pharmacology.November 2021.10.3389/fphar.2021.701487.(IF 5.811)
- 17、 Shiyu Liu, Fan Li,Li Deng,et al.Claudin18.2 Specific T Cell Engager Armed Oncolytic Virus Enhances Anti-tumor Effects Against Pancreatic Cancer.Molecular Therapy-Oncolytics.August 2023.10.1016/j.omto.2023.08.011.(IF 5.7)
- 18、 Liu Yu,Tang Jing,Liu Duanyang,et al.Increased autophagy in EOC re-ascites cells can inhibit cell death and promote drug resistance.Cell Death & Disease.March 2018.10.1038/s41419-018-0449-5.(IF 5.638)

注：更多使用本产品的文献请参考产品网页