

FlowCyto™ Mouse anti-Human CD8a -PE

货号:

AH0208425 25 Tests

AH0208410 100 Tests

【产品介绍】

CD8 (分化簇 8) 是一种免疫球蛋白家族的 I 型跨膜糖蛋白，在 T 细胞分化、活化及信号转导中起关键作用。其以异源二聚体 (CD8 α β) 或同源二聚体 (CD8 α α) 形式存在：CD8 α β 主要表达于大部分胸腺细胞及成熟 α β TCR T 细胞亚群；而 CD8 α α 则表达于 γ δ TCR T 细胞、肠道上皮内淋巴细胞 (IELs) 亚群以及树突状细胞。作为主要组织相容性复合体 I 类分子 (MHC-I) 的共受体，CD8 与 T 细胞受体 (TCR) 协同作用，其中 CD8 α 链对 MHC-I 结合至关重要。

种属反应: 人 偶联物: PE

宿主/亚型: 小鼠 / IgG2a, 分类: 单抗 kappa

浓度 5 μ L/Test 克隆 OKT-8

储存条件: 4°C, 避光, 切勿冷冻!

【应用】

实验应用	建议稀释比
流式 (Flow)	5 μ L (0.03 μ g)/test

【流式实验步骤】

1. 制备单细胞悬液。
2. [可选] 阻断 Fc 受体介导的非特异性结合:

人细胞: 染色前, 每 100 μ L 细胞标本加入 20 μ L 人 Fc 受体结合抑制剂, 在 2-25°C 温度下预先孵育细胞 10-20 分钟。

3. 每管或每孔加入 50 μ L 细胞悬液 (10⁵-10⁸ 细胞)。
4. 将每种抗体按照推荐使用量混合于流式染色液 (#222057) 中, 使细胞染色液的终体积达到 100 μ L (例如, 50 μ L 细胞加入 50 μ L 抗体混合液), 轻轻涡旋以混合均匀。

注: 纯化裸抗或生物素标记的一抗直接至第 8 步。

A. 荧光直标抗体检测

5. 2-8°C 或冰上避光孵育 20-30 分钟。
6. 加入流式细胞染色液洗涤细胞。每支流式管加入 2 mL, 或微量孔板的每个微孔加入 200 μ L。室温 400-600xg 离心 5 分钟。弃上清。

7. 重复第 6 步。

注: 如果所有抗体为荧光直标, 则直接至第 14 步。

B. 纯化或生物素化抗体检测

8. 在 2-8°C 或冰上孵育 60 分钟。
9. 加入流式细胞染色液洗涤细胞。每支流式管加入 2 mL, 或微量孔板的每个微孔加入 200 μ L。室温 400-600xg 离心 5 分钟, 弃上清。

10. 重复第 9 步。

11. 使用 100 μ L 流式细胞染色液稀释适量的荧光二抗, 重悬细胞。2-8°C 或冰上避光孵育 20-30 分钟。

12. 加入流式细胞染色液洗涤细胞。每管加入 2 mL, 或微量孔板的每个微孔加入 200 μ L。

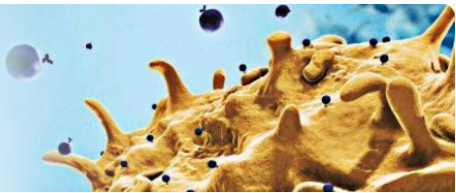
13. 室温 400-600xg 离心 5 分钟, 弃上清。



Precision BioMedicals Co.,Ltd.

B M

金准生物医药科技(天津)有限公司



14. [可选]依照相应的细胞活性染料, 如 7-AAD (#225693) 或 FVD 染料, 对细胞染色以区分死活细胞。

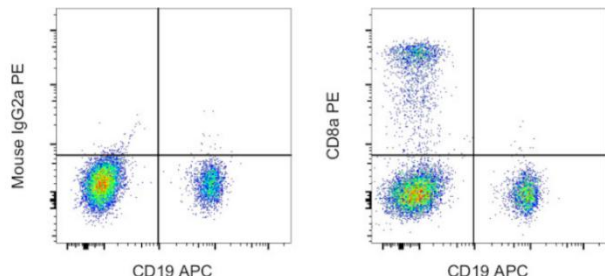
15. [可选]对于分析之前贮藏的样本, 可以 100 μ L 流式细胞染色液中重悬细胞, 加入 100 μ L IC 固定液或 2 mL 一步法固定/裂解液。

注: 细胞可以在 2-8°C 避光保存 12 小时, 固定后的细胞可以在 2-8°C 避光保存 3 天。

16. 用适量的流式细胞染色液重悬细胞(如使用 300 μ L 染色液重悬细胞)。

17. 使用流式细胞仪检测分析样本。

【检测数据】



正常人外周血细胞用 CD19 APC 和小鼠 IgG2a kappa 同型对照 PE (左) 或 CD8a PE (右) 染色。淋巴细胞门内的细胞用于分析。

仅供研究使用, 不可用于治疗或诊断。

-2-