



RAW264.7 成破骨诱导分化与检测试剂盒

使用说明书

产品内容

RAW264.7 成破骨诱导分化与检测试剂盒		
细胞	RAW264.7	T25*1
	RAW264.7 完全培养基	100mL
成破骨诱导液	成破骨诱导添加物 A	50μL
	成破骨诱导添加物 B	25μL
	反应缓冲液	20mL
TRAP 染色试	副品红溶液	1mL
剂盒	亚硝酸钠溶液	1mL
	AS-BI 磷酸盐底物溶液	1mL

产品简介

破骨细胞（Osteoclast, OC）是骨吸收的主要功能细胞，在骨发育、生长、修复、重建中具有重要的作用。破骨细胞起源于血系单核—巨噬细胞系统，是一种特殊的终末分化细胞，它可由其单核前体细胞通过多种方式融合形成巨大的多核细胞。破骨细胞活性一旦异常，就会导致平衡被打破，从而引发骨硬化和骨质疏松等代谢性骨疾病。因此，破骨细胞的体外培养与研究对于临床疾病的研究非常重要。

抗酒石酸酸性磷酸酶（tartrate resistant acid phosphatase, TRAP）是破骨细胞的标志性酶，特异性分布于破骨细胞中。TRAP 染色试剂盒即是用于显示组织中的破骨细胞。其中基本原理在于，在含酒石酸的酸性条件下，抗酒石酸酸性磷酸酶 TRAP 能将萘酚 AS-BI 磷酸盐水解，产生的萘酚 AS-BI 与六偶氮副品红结合，形成非水溶性的酒红色物质沉积在酶活性原位，从而实现对抗酒石酸酸性磷酸酶的显色和定位。

特点优势

诱导分化程序简单便捷

成破骨诱导效率高

质量控制

本产品已经过无菌检测、 pH 测试、渗透压检测、内毒素检测。

声明：本产品供科学的研究和生产使用，用于组织和细胞的体外培养；禁止临床使用。

成破骨诱导分化完全培养基液的配制方法

1. 配制前将成破骨诱导添加物 A 和成破骨诱导添加物 B 放置于 4℃冰箱内完全融化。
2. 用 75% 医用酒精擦拭消毒试剂盒中各瓶/管表面。
3. 将成破骨诱导添加物 A 和成破骨诱导添加物 B 全部加入 RAW264.7 完全培养基中。
4. 轻轻颠倒摇晃配制好的成破骨诱导分化完全培养基，使其混合均匀。

特别建议：如短时间内无法使用全部的培养基，建议按照上述配方比例分批配制；剩余成分可以分装为合格规格，按各自保存条件储存，切勿反复冻融。

成破骨诱导分化操作规程（以 12 孔板为例）

1. 当 RAW264.7 细胞融合度达到 80-90% 时，用细胞刮刀收集细胞并计数；
2. 使用 37℃ 预热的破骨诱导分化培养基重悬细胞，按照 5000~20000 cells/cm² 密度进行铺板，每孔加入 1mL 破骨诱导完全培养基。
3. 将细胞置于 37℃，5% CO₂ 的培养箱中进行培养。
4. 诱导培养过程中，每隔 1 天，吸去孔板中的诱导液，加入预热好的新鲜的成破骨诱导完全培养基；
5. 诱导分化 4-10 天，可观察到成熟的多核破骨细胞。
6. 诱导完成后即可进行染色或者下一步实验。

TRAP 染色

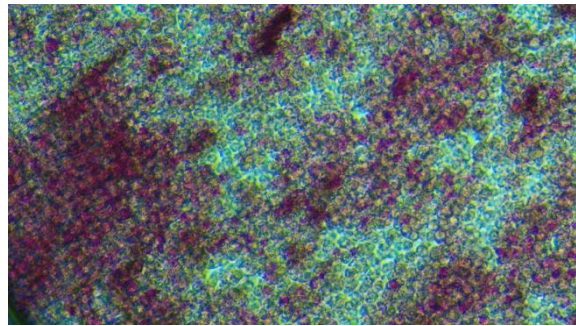
配制 TRAP 工作液

1. 取 50 μL 副品红溶液与 50 μL 亚硝酸钠溶液在洁净离心管中混匀，得到六偶氮副品红溶液；
2. 向第 1 步的 100 μL 六偶氮副品红溶液中加入 100 μL AS-BI 磷酸盐底物溶液，吹吸数次充分混匀。
3. 吸取 1.8 mL 反应缓冲液加入到第 2 步的混合液中充分混匀；
4. 第 3 步的混合液经针式滤器过滤（0.45 μm 水系滤膜）即得到 TRAP 工作液。

注意：务必按照所属顺序配制工作液。每个组织点大约需要 200-300 μL 工作液，根据使用量配制，现配现用，避免浪费。

染色操作

1. 细胞固定：吸除成破骨诱导培养基，加入 4% 多聚甲醛室温固定 15~30 min，蒸馏水洗 3 次。
2. 细胞破膜：（**不做细胞核染色，可不在此步骤**）以 0.2% Triton X-100 溶液覆盖细胞进行破膜处理 20~30 min，蒸馏水轻洗 3 遍。
3. 孵育染色：将 TRAP 工作液加到细胞孔板内覆盖细胞，37℃避光孵育 1~2h，蒸馏水洗 3 次。
4. 细胞核复染（**可选，自备相关试剂**）：吸除孵育液并水洗，以苏木素染液进行染核。
5. 显微镜下观察，拍照。



RAW264.7成破骨诱导6d染色效果

保存条件

试剂名称	保存条件	有效期
RAW264.7 完全培养基	2-8℃	6 个月
成破骨诱导添加物 A	-20℃	1 年
成破骨诱导添加物 B	-20℃	1 年
RAW264.7 成破骨诱导分化完全培养基	2-8℃	1 个月
反应缓冲液	2-8℃	1 年
副品红溶液	2-8℃	1 年
亚硝酸钠溶液	2-8℃	1 年
AS-BI 磷酸盐底物溶液	-20℃	1 年

注意事项

- 1、本产品所有组分均为无菌包装，在使用过程中请注意无菌操作，避免微生物污染；若配制过程有污染风险，可将完全培养基过滤除菌。
- 2、本产品发货时使用冰袋运输，若收到货后暂时不使用，请按照保存条件将各组分保存。
- 3、为了您的安全和健康，操作时请穿着实验服并佩戴一次性手套。