



# 基于液滴微流控技术 制备微球实验方案

(版本号：V2.0)

# 目录

前言 .....	- 1 -
基于液滴微流控技术制备微球实验步骤 .....	- 2 -
实验关键要点 .....	- 3 -
基于液滴微流控技术制备微球实验视频 .....	- 4 -
实验方案一:壳聚糖微球制备 .....	- 6 -
实验方案二:海藻酸盐微球制备(乙酸固化法) .....	- 13 -
实验方案三:海藻酸盐微球制备(离子交换法) .....	- 22 -
实验方案四:含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠制备 .....	- 32 -
实验方案五:甲基丙烯酰化透明质酸(HAMA)微球制备 .....	- 42 -
实验方案六:聚乳酸-羟基乙酸共聚物(PLGA)微球制备 .....	- 50 -
实验方案七:PLGA-HAMA 核壳结构微球制备 .....	- 57 -

## 前言

微米级大小的高分子聚合物微球因其多重可控特性、高比表面积、以及与天然细胞外基质内在结构相似性等特点而成为先进的功能材料，用于各种细胞和药物的可控递送，满足广泛的生物医学应用。当前，用于制备高分子聚合物微球的技术种类繁多，这其中包括微流控技术、间歇式乳化技术、静电喷雾技术和光刻技术。然而，后几种技术制备的高分子聚合物微球不具备良好的单分散性和重复性，且产率和微球的结构也难以满足要求。运用微流控技术制备高分子聚合物微球，可规避以上问题，其优势在于：(1) 制备出的微球具有良好的单分散性，可通过改变液体流速、微流控芯片内部尺寸等参数调节微球的大小；(2) 制备效率高、产率高；(3) 通过改变微流控芯片的结构，可以实现复杂功能高分子聚合物微球的精确制备。

常规的高分子聚合物微球固化方式包括热凝胶化、离子交联、光聚合和溶剂挥发法等。其中，热凝胶化作为一种物理交联方式，主要是由聚合物溶液中温度变化引起疏水相互作用、氢键或离子键相互作用诱导凝胶化，采用这种方式制备微球的常见材料有琼脂糖、明胶；离子交联指聚电解质聚合物溶液在特定条件下(如 pH)通过反离子诱导交联，例如海藻酸盐、壳聚糖等材料的胶凝化；光聚合指光引发剂在紫外光照射下产生自由基，从而引发水凝胶的交联；溶剂挥发法主要是通过高分子聚合物溶解制备微球再析出的方法制备微球，例如聚乳酸-羟基乳酸共聚物(PLGA)微球、聚己内酯(PCL)微球。

高分子聚合物微球在生物、医药等领域有广泛应用，由于材料本身具有低毒性、高生物相容性等优良性质，其微球形状规则、尺寸可调节、单分散度高，根据材料的不同，可用于细胞培养、药物研究、药物递送、组织工程等方面。例如，已有文献报道海藻酸盐微球应用于 3D 细胞培养。总而言之，高分子聚合物微球为许多研究和应用提供了材料和载体，具有良好应用前景。

# 基于液滴微流控技术制备微球实验步骤

## 1. 微球制备试剂准备

试剂准备主要是将聚合物粉末(或反应物单体溶液)、固化剂(或引发剂)分散于相应水相溶液中，并进行过滤处理。为方便理解，这里以壳聚糖微球制备试剂配制为例：将壳聚糖粉末和辅助溶解的乙酸按照一定的比例分散于超纯水中，并进行过滤处理；然后将固化试剂戊二醛分散于 2% Drop-Surf 微滴生成油中作为接收液；取一定量的微滴油作为油相。

## 2. 微球生成和固化

将准备的试剂放置于相应储液池或容器中，按照微滴制备仪操作手册或操作视频设置压力或流速实现微滴稳定的生成并接收至相应容器中(可能含有固化接收溶液)。依据微球固化方式实现微球固化，如将壳聚糖微滴乳液滴加至戊二醛接收液中，静置加轻微辅助震荡实现微滴固化。

## 3. 微球的清洗破乳

通过在固化的乳液中加入破乳剂使得油与水凝胶微球分离，然后用相应水相溶液清洗，并最终分散于特定溶液中。

## 4. 微球的观察

取微量分散于特定相溶液中的微球放置于显微镜下观察，并测量其粒径及均匀性。

## 实验关键要点

1. 本方案只适用于 FluidicLab 提供的试剂盒，其他品牌试剂可能不适用；
2. 本方案提供的 Drop-Surf 微滴油生成的微滴具有生成频率高、均一性强和稳定性高等优点，微滴间不会出现融合问题；
3. 采用本方案制备微球时，液体在通入芯片前必须用  $0.22\text{ }\mu\text{m}$  或  $0.45\text{ }\mu\text{m}$  的滤膜过滤，避免芯片堵塞影响微滴生成；
4. 采用本方案制备微球时，若微滴/微球制备仪上无流量传感器配制时，也可以通过简单的压力控制制备微球；
5. 采用本方案制备微球时，建议准备两台显微镜相机，其中一台用于观察剪切口位置液滴的稳定生成(微滴/微球制备仪标配)，另一台用于观察接收的微滴是否均匀生成；
6. 本方案中所使用的破乳剂只适用于 Drop-Surf 微滴油，其他体系不适用，加入破乳剂的目的是用于油相与微球分离。
7. 采用本实验方案制备水凝胶微球时，若分散于水溶液中的微球仍有部分油乳液存在，可通过细胞筛过滤去除油的乳液或者离心后从上部取出含有微球的水相。

## 基于液滴微流控技术制备微球实验视频

序列号	名称	视频二维码
方案一	壳聚糖微球制备	
方案二	海藻酸盐微球制备(乙酸固化法)	
方案三	海藻酸盐微球制备(离子交换法)	
方案四	含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠制备	
方案五	甲基丙烯酰化透明质酸(HAMA)微球制备	

方案六	聚乳酸-羟基乙酸共聚物(PLGA)微球制备	
方案七	PLGA-HAMA 核壳结构微球制备	

## 实验方案一:壳聚糖微球制备

### 实验目的:

本实验方案通过利用微滴/微球制备仪，以 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相，以 5% 壳聚糖水溶液为水相制备高单分散的微液滴，并与接收相溶液中的戊二醛发生 Schiff 碱反应实现微液滴的固化。最终，获得具有极高单分散性的壳聚糖微球(CV<5%)。

### 引言:

壳聚糖是一种功能线性聚合物，是由甲壳素部分去乙酰化而得<sup>[1-3]</sup>。因其来源广泛、无毒、价格低廉、良好的生物相容性和可降解而备受关注。近年来，壳聚糖作为一种新型功能材料，以纤维、膜、微球和胶囊等形式在蛋白吸附分离、催化剂载体、酶的固定化、重金属吸附和药物释放等方面具有很大的应用潜力<sup>[2]</sup>。此外，壳聚糖在每个 C<sub>6</sub> 原子单元上都有一个游离的氨基，这使得壳聚糖可以与醛基发生 Schiff 碱反应，且在这一反应过程中生成的 C=N 键发生 n-π\* 跃迁产生自发荧光<sup>[2]</sup>。而这种荧光恰恰可以应用于血液循环追踪、细胞外基质表征、体内细胞成像等领域。因此，壳聚糖在生物、医药、化学和环境等领域都有良好的应用前景。

壳聚糖微球粒径的均一度控制对其在生物、医药和催化等领域的成功应用至关重要。目前制备壳聚糖微球的方法有乳化固化、简单凝聚、复合凝聚和膜乳化等<sup>[2,4]</sup>。虽然这些技术完全可行，但也存在着很大的缺点，如产率不稳定、程序复杂、粒径分布不均和重复性差等。因此，开发一种可重复、粒径及均匀度可控的壳聚糖微球制备技术是其成功应用的必要条件。FluidicLab 微滴制备平台运用液滴微流控技术，通过微滴/微球制备仪制备高度均一的壳聚糖微滴，再与戊二醛发生 Schiff 碱反应实现微液滴的固化，最终得到壳聚糖微球。该法操作简便，样品利用率高，制备得到的微球

单分散性高(CV<5%)，具有较好重复性。

## 实验材料：

微滴生成油(2%, Drop-Surf, FluidicLab)

破乳剂(Drop-Surf, FluidicLab)

试剂 壳聚糖(FluidicLab)

冰乙酸(Macklin, A801295-500 mL)

戊二醛(50%, Aladdin, G105905-500 mL)

离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干

离心管(1.5 mL, Axygen)若干

耗材 PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干

透明玻璃瓶(10 mL 和 20 mL)若干

针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 μm)若干

注射器(10 mL)若干

芯片夹具 PDMS-FF-100 芯片(FluidicLab)

PDMS 标准芯片夹具(FluidicLab)

设备 微滴/微球制备仪(FluidicLab, 两通道)

电脑(Win10 以上系统)

辅助设备 离心机(湖南湘仪, H1850)

普通光学显微镜(测微球粒径)

## 实验步骤：

### 1. 试剂配制

#### (1) 水相溶液配制

将 0.5 g 壳聚糖加入到 9.3 g 的超纯水中，并加入 200  $\mu\text{L}$  (约 0.2 g) 冰乙酸辅助溶解，振荡放置于 85 °C 的鼓风干燥箱中加热溶解；待完全溶解后用针式过滤器过滤备用。

#### (2) 接收相溶液配制(1%(v/v) 戊二醛)

取 490  $\mu\text{L}$  2% Drop-Surf 微滴生成油，加入体积为 10  $\mu\text{L}$  的 50% 戊二醛，振荡均匀备用。

### 2. 微滴制备

#### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：

- ① 用气管依次连接“空气压缩机”-“气源处理装置”-“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 储液池)连接；
- ④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接；
- ⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的油相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的水相入口)连接；

⑥ C 为 PDMS 标准微滴芯片和夹具的组合，芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封；

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 D 处生成的乳液导出。



## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分；

## (3) 壳聚糖微液滴的制备

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴/微球制备仪制备壳聚糖微球”):

- ① 分别在 15 mL 油相储液池(通道一)和 1.5 mL 水相储液池(通道二)中依次加入 5 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油和 1 mL 水相溶液；
- ② FluidicLabSuite 软件的设备添加参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.2 FluidicLabSuite 软件的设备添加”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次)；
- ③ 打开空气压缩机和气源处理装置开关；
- ④ 在乳液出口端放置离心管接收前废液；

- ⑤ 在电脑端设置通道一压力(油相，如 150 mbar)和通道二压力(水相，如 900 mbar，水相粘度大，流阻大，压力更大)排出管路和芯片中的空气；
- ⑥ 待管路和芯片中完全填充液体后(空气被完全排出)；将整个系统由压力控制切换到流速控制，并设置通道一(油相)和通道二(水相)流速分别为 20 和 5  $\mu\text{L}/\text{min}$ ；
- ⑦ 调整反馈值(Feedback)快速达到设定流速，并实现流速的稳定输出；
- ⑧ 用疏水培养皿接收一滴乳液，并在普通光学显微镜下观察微滴均一性；
- ⑨ 待微滴生成均匀后，即可在接收端放置接收相溶液收集；
- ⑩ 20 min 后停止收集，轻微振荡加快微滴固化，随后静置一段时间。

### 3. 壳聚糖微球的破乳清洗

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴/微球制备仪制备壳聚糖微球”):

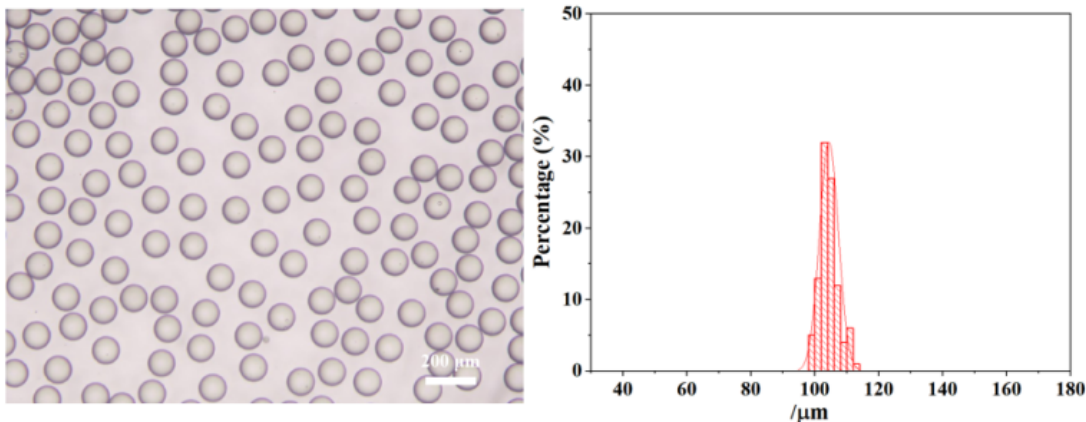
- ① 取出 1.5 mL 离心管底部微滴生成油；
- ② 按  $V_{\text{球}}: V_{\text{破}} = 1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；
- ③ 2500 rpm 离心处理 1 min，并取出底部破乳剂；
- ④ 重复上述②和③操作；
- ⑤ 为降低破乳剂残留，可通过再次离心处理取出底部少量破乳剂；
- ⑥ 最终得到固化后的壳聚糖微球(禁止分散于水溶液中)。

### 4. 微滴/微球制备仪清洗

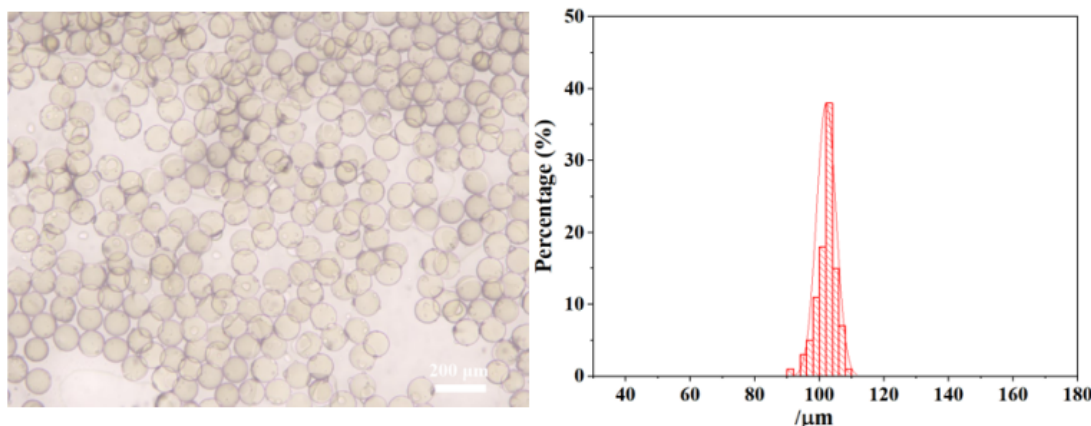
微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

## 结果与讨论：

刚接收的微滴平均粒径为  $107.53 \mu\text{m}$ , 具有极高的单分散性(变异系数:CV=2.14%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示:



通过与戊二醛发生 Schiff 碱反应实现微滴的固化(固化后微球粒径收缩), 最终获得的壳聚糖微球平均粒径为  $101.67 \mu\text{m}$ , 具有极高的单分散性(变异系数:CV=2.53%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示:



## 实验关键要点:

1. 本方案只适用于 FluidicLab 提供的壳聚糖试剂盒(质量浓度为 1%时, 其粘度为 $<10 \text{ mPa.s}$ ), 其他品牌试剂可能不适用;

2. 采用本方案制备壳聚糖微球时，由于水相溶液粘度大于 2% Drop-Surf 微滴生成油，因此在同样流速下，挤压水相所施加的压力大于油相的压力，具体可参考本方案所对应的视频(压力数值仅供参考)；
3. 采用本方案制备的壳聚糖微球不能分散于水中，这是由于**固化后的壳聚糖微球遇水易胀大**。

### 参考文献：

- [1] Zhao H., et al. A novel microfluidic approach for monodispersed chitosan microspheres with enhanced autofluorescence, *Chem. Eng. J.*, **215–216**, 784-790 (2013).
- [2] Xu, J.H., et al. A novel Microfluidic approach for monodispersed chitosan microspheres with controllable structures, *Adv. Healthcare Mater.*, **1**, 106-111 (2012).
- [3] Zhu Y., et al. Microfluidic synthesis of thiourea modified chitosan microsphere of high specific surface area for heavy metal wastewater treatment, *Chin. Chem. Lett.*,**28**, 633-641 (2016).
- [4] Xu, J.H., et al. Preparation of monodispersed chitosan microspheres and in situ encapsulation of BSA in a co-axial microfluidic device, *Biomed. Microdevices*, **11**, 243–249 (2009).

## 实验方案二:海藻酸盐微球制备(乙酸固化法)

### 实验目的:

本实验方案利用微滴/微球制备仪,以 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相,以含有螯合物 Ca-EDTA 和海藻酸钠的溶液为水相制备微液滴,将其接收至含有乙酸的接收相溶液中固化制备得到高单分散的海藻酸盐凝胶微球(CV<5%)。

### 引言:

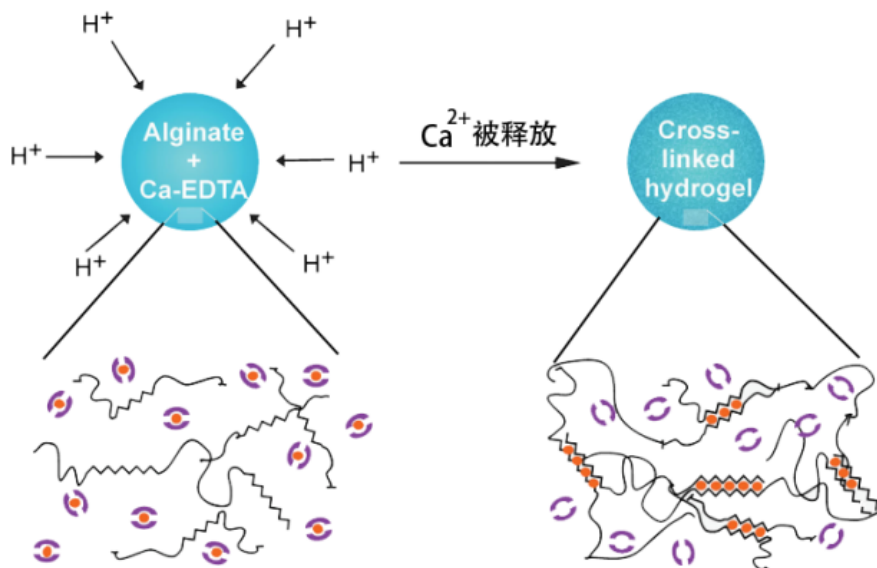
水凝胶是一类重要的软性材料,被广泛应用于药物研究、药物递送、组织工程和食品科学等领域。在众多制备水凝胶的天然高分材料中,海藻酸盐作为一种天然多糖,由于其低毒性、温和的离子交联条件、良好的生物相容性和生物可降解性等优点,在生物医学领域得到极大的关注<sup>[1]</sup>。

微米大小的海藻酸盐微凝胶球在药物研究、组织工程和再生医学中常被用于包裹活细胞。这种微凝胶球将细胞分散在独立的区域内为细胞代谢的研究提供了一种有效的策略<sup>[2]</sup>。纳升至皮升的微球可作为独立的反应器,用于以定量的方式监测、培养或操纵细胞。由于海藻酸盐与细胞外基质具有内在的结构相似性,这使得营养物质和氧气有效的被包裹的细胞摄取<sup>[3]</sup>。因此,海藻酸盐凝胶微球已被广泛用于哺乳动物细胞培养和组织工程的模型系统,即器官(或组织)衰竭时的器官(或组织)替代品<sup>[4]</sup>。此外,由于细胞间距和结构排列对细胞的性质和功能有显著的影响,因此,微球大小和尺寸分布的精确控制至关重要<sup>[5]</sup>。

采用液滴微流控技术可以生产形貌精确可控和粒径均一的海藻酸盐水凝胶微球。通常,海藻酸盐溶液在微流控芯片中乳化并分散在油相中,随后与  $\text{Ca}^{2+}$  进行交联。而这种快速的交联反应很可能导致液滴生成粒径不均一和微流控芯片的堵塞。因此,采用液滴微流控技术制备时需将液滴生成与

凝胶化反应分开。例如，张等通过将  $\text{CaCO}_3$  纳米颗粒分散于海藻酸盐水溶液中，然后将生成后的液滴暴露在酸性条件下，导致  $\text{CaCO}_3$  的溶解释放  $\text{Ca}^{2+}$ ，并使其与海藻酸盐交联凝胶化<sup>[6]</sup>。然而，一方面，纳米颗粒状的  $\text{CaCO}_3$  易导致微流控芯片的堵塞；另一方面，pH 降低导致  $\text{Ca}^{2+}$  的释放分布不均，进而使得离子交联均匀性较差。

因此，基于 Utech 等人<sup>[7]</sup>的研究，Fluidiclab 采用液滴微流控技术，以 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相，以含有螯合物 Ca-EDTA 和海藻酸钠的溶液为水相制备微液滴，将其接收至含有乙酸的接收相溶液中固化制备得到高单分散的海藻酸盐凝胶微球( $\text{CV}<5\%$ )。其主要原理如下图所示，含有螯合物 Ca-EDTA 的微液滴与  $\text{H}^+$ 结合释放出  $\text{Ca}^{2+}$ ， $\text{Ca}^{2+}$ 和海藻酸钠交联发生凝胶反应，最终得到海藻酸盐微球。该法操作简便，样品利用率高，制备得到的微球单分散性高，具有较好重复性。



## 实验材料：

微滴生成油 (2%, Drop-Surf, FluidicLab)

破乳剂 (Drop-Surf, FluidicLab)

海藻酸钠 (FluidicLab)

试剂 冰乙酸 (Macklin, A801295-500 mL)

无水氯化钙 (General-Reagent, P1902809)

EDTA (0.5 M, Macklin, E885215-1 L)

氢氧化钠 (Macklin, S817971-500 g)

离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干

离心管(1.5 mL, Axygen)若干

耗材 PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干

透明玻璃瓶(10 mL 和 20 mL)若干

针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22  $\mu\text{m}$ )若干

注射器(10 mL)若干

芯片夹具 PDMS-FF-100 芯片(FluidicLab)

PDMS 标准芯片夹具(FluidicLab)

设备 微滴/微球制备仪(FluidicLab, 两通道)

电脑(Win10 以上系统)

辅助设备 离心机(湖南湘仪, H1850)

pH 计(METTLER TOLEDO)

普通光学显微镜(测微球粒径)

## 实验步骤：

### 1. 试剂配制

#### (1) 2 M CaCl<sub>2</sub> 溶液配制

取 2.2197 g 的无水 CaCl<sub>2</sub> ( $M_{CaCl_2}=110.984 \text{ g/mol}$ )加入超纯水振荡溶解, 最终定容至 10 mL 备用。

#### (2) 2 % (wt%)海藻酸钠溶液配制

取 0.2 g 的海藻酸钠固体粉末加入 9.8 g 超纯水超声振荡, 60 °C加热辅助溶解。

#### (3) 2 M NaOH 溶液配制

取 1.6 g 的 NaOH( $M_{NaOH}=40.00 \text{ g/mol}$ )加入超纯水振荡溶解, 最终定容至 20 mL 备用。

#### (4) 240 mM Ca-EDTA 溶液(pH=7.2)配制

分别取 1.2 mL 的 2 M CaCl<sub>2</sub>, 4.8 mL 的 0.5 M EDTA, 加入 2 M NaOH 调节 pH 至 7.2, 最终定容至 10 mL 备用。

【注】下表加入体积供参考, 实际加入量以 pH 值变化为准。

序号	依次加入 2 M NaOH 体积(μL)	pH 测量值
1	0	3.52
2	1000	4.54
3	150	5.20
4	30	6.51
5	2	6.96
6	0.5	7.20
总体积	1182.5	/

#### (5) 水相溶液配制 (1%海藻酸钠, 120 mM Ca-EDTA)

取等体积 240 mM Ca-EDTA 溶液与 2%海藻酸钠溶液振荡均匀得到水相溶液, 用针式过滤器过滤备用。

(6) 接收相溶液配制(1%乙酸， pH=4.8)

取 500 μL 2% Drop-Surf 微滴生成油，加入 5 μL 冰乙酸，振荡均匀备用。

## 2. 微滴制备

### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：

- ① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 储液池)连接；



- ④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接；
- ⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量

传感器)和 A<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的油相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的水相入口)连接;

⑥ C 为 PDMS 标准微滴芯片和夹具的组合, 芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封;

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 D 处生成的乳液导出。

## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分;

## (3) 海藻酸钠微液滴的制备

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用:微滴/微球制备仪制备海藻酸钠微球(乙酸固化法)”:

① 分别在 15 mL 油相储液池(通道一)和 1.5 mL 水相储液池(通道二)中依次加入 5 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油和 1 mL 水相溶液;

② FluidicLabSuite 软件的设备添加参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.2 FluidicLabSuite 软件的设备添加”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次);

③ 打开空气压缩机和气源处理装置开关;

④ 在乳液出口端放置离心管接收前废液;

⑤ 在电脑端设置通道一压力(油相, 如 150 mbar)和通道二压力(水相, 如 900 mbar, 水相粘度大, 流阻大, 压力更大)排出管路和芯片中的空气;

⑥ 待管路和芯片中完全填充液体后(空气被完全排出); 将整个系统由压力控制切换到流速控制, 并设置通道一(油相)和通道二(水相)流速分别为 7 和 5  $\mu\text{L}/\text{min}$ ;

⑦ 调整反馈值(Feedback)快速达到设定流速, 并实现流速的稳定输出;

- ⑧ 用疏水培养皿接收一滴乳液，在普通光学显微镜下观察其微滴均一性；
- ⑨ 待微滴生成均匀后，即可在接收端放置接收相溶液收集；
- ⑩ 20 min 后停止收集，轻微振荡加快微滴固化，随后静置固化约 30 min。

### 3. 海藻酸盐微球的破乳清洗

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴/微球制备仪制备海藻酸钠微球(乙酸固化法)”)：

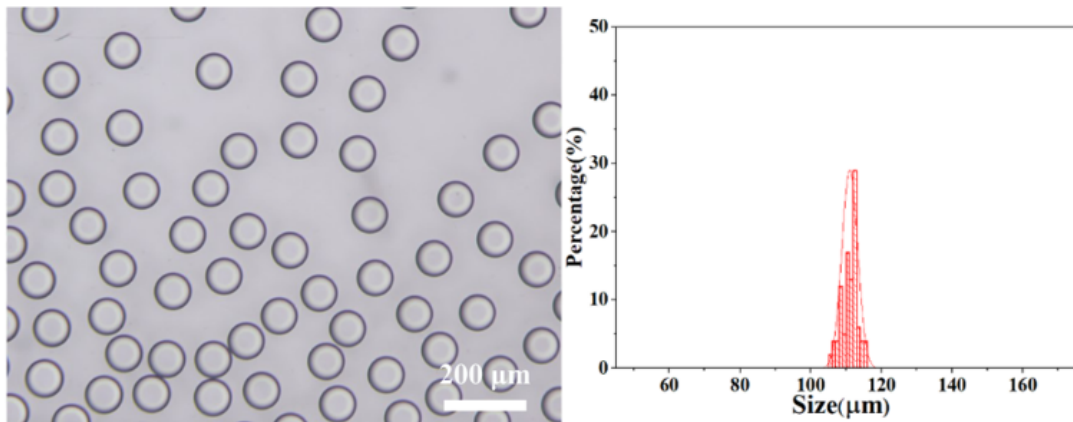
- ① 取出 1.5 mL 离心管底部微滴生成油；
- ② 按  $V_{\text{球}} : V_{\text{破}} = 1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；
- ③ 2500 rpm 离心处理 1 min，并取出底部破乳剂；
- ④ 重复上述②和③操作；
- ⑤ 为降低破乳剂残留，可通过再次离心处理取出底部少量破乳剂；
- ⑥ 最终得到固化后的海藻酸盐微球，分散在 PBS 缓冲液中。

### 4. 微滴/微球制备仪清洗

微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

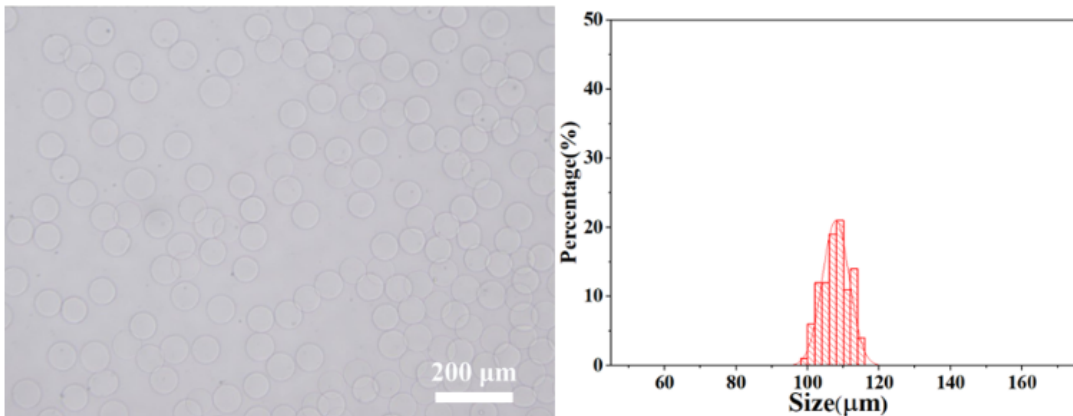
## 结果与讨论：

刚接收的微滴平均粒径为 98.45  $\mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数:CV=1.02%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



最终获得的海藻酸盐微球平均粒径为  $92.91 \mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数:CV=2.35%)。

其显微镜图和粒径分布如下图所示：



### 实验关键要点：

1. 本方案中接收液(1%乙酸油相溶液)呈酸性( $\text{pH}<5$ )；
2. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，水相中不能含有游离钙离子，这一点主要是针对含有游离钙离子细胞培养基；
3. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，由于水相溶液粘度大于 Drop-Surf 微滴油，因此在同样流速下，挤压水相所施加的压力大于油相的压力；

4. 采用本方案制备海藻酸盐微球时,若分散于 PBS 缓冲液中无法观察到微球存在,可以尝试在 PBS 中加入少量游离钙离子, 或者将微球分散于水中。
5. 采用本方案制备海藻酸盐微球可通过 FluidicLab 提供的海藻酸盐凝胶裂解酶降解。

### 参考文献:

- [1] Ching S. H., et al. Alginate gel particles—a review of production techniques and physical properties, *Crit. Rev. Food Sci.*, **57**, 1133-1152 (2015).
- [2] Wang H , et al. The use of micro- and nanospheres as functional components for bone tissue regeneration, *Tissue Eng. Part B Rev.*, **18**, 24-39 (2012).
- [3] Wan. J, Microfluidic-based synthesis of hydrogel particles for cell microencapsulation and cell-based drug delivery, *Polymers*, **4**, 1084-1108 (2012).
- [4] Rowley J.A., et al. Alginate hydrogels as synthetic extracellular matrix materials., *Biomaterials*, **20**, 45-53 (1999).
- [5] Bhatia, S. N., et al. Effect of cell–cell interactions in preservation of cellular phenotype: co-cultivation of hepatocytes and nonparenchymal cells, *FASEB J.* **13**, 1883–1900 (1999).
- [6] Zhang H., et al. Exploring microfluidic routes to microgels of biological polymers, *Macromol. Rapid Comm.*, **28**, 527-538 (2007).
- [7] Utech S., et al. Microfluidic generation of monodisperse, structurally homogeneous alginate microgels for cell encapsulation and 3D cell culture, *Adv. Heal. Mater.*, **4**, 1628-1633 (2015).

## 实验方案三:海藻酸盐微球制备(离子交换法)

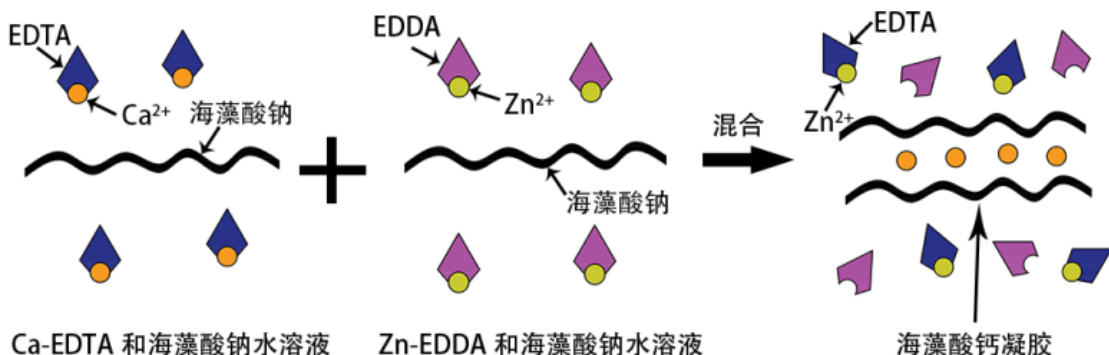
### 实验目的:

本实验方案利用微滴/微球制备仪，以含有螯合物 Ca-EDTA 和海藻酸钠的溶液为水相 1，以含有螯合物 Zn-EDDA 和海藻酸钠的溶液为水相 2，以 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相制备高单分散的海藻酸盐凝胶微球(CV<5%)。

### 引言:

在实验方案二中，我们介绍了运用乙酸固化法制备海藻酸盐微球的方法。虽然这种方法可以制备结构均匀的离子交联海藻酸盐凝胶珠，但该工艺凝胶固化所需的 pH(pH<5)较低。这很有可能会严重影响细胞的存活，不利于细胞和组织生长。

基于以上存在的问题，FluidicLab 微滴制备平台通过借助配体与离子结合能力的不同，实现凝胶离子  $\text{Ca}^{2+}$ 有序可控的释放，以达到海藻酸盐微球凝胶固化的目的<sup>[7,8]</sup>。其原理示意图下图所示，将含有螯合物 Ca-EDTA 和海藻酸钠的溶液作为水相 1，含有螯合物 Zn-EDDA 和海藻酸钠的溶液作为水相 2；当两种水相混合后，因螯合剂与金属离子的结合能力存在差异， $\text{Zn}^{2+}$ 会与 EDTA 结合从而导致  $\text{Ca}^{2+}$ 的释放，而被释放的  $\text{Ca}^{2+}$ 与海藻酸钠反应实现凝胶固化。通过上述方式结合 FluidicLab 微滴制备平台制备的海藻酸盐凝胶微球是在中性、低离子浓度的温和条件下进行的，制备反微球粒径均一性高，反应速度快，凝胶固化时间短，大大减少对健康细胞的伤害。



## 实验材料：

微滴生成油(2%, Drop-Surf, FluidicLab)

破乳剂(Drop-Surf, FluidicLab)

海藻酸钠(FluidicLab)

无水氯化钙(Macklin, C805228-100 g)

试剂    EDTA 溶液(Macklin, 0.5 M, pH 7.4, E885215-1 L)

乙二胺-N, N'-二乙酸(EDDA, Macklin, E838453-5 g)

无水醋酸锌(Macklin, E820824-25 g)

氢氧化钠(Macklin, S817971-500 g)

PBS 缓冲液粉末(Macklin, P854529-10 EA)

离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干

离心管(1.5/2 mL, Axygen)若干

耗材    PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干

针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 μm)若干

注射器(10 mL)若干

芯片夹具    PDMS-SCE-100/50/30 芯片(FluidicLab)

## PDMS 标准芯片夹具(FluidicLab)

设备	微滴/微球制备仪(FluidicLab, 三通道)
	电脑(Win10 以上系统)
辅助设备	离心机(湖南湘仪, H1850) pH 计(METTLER TOLEDO)
	普通光学显微镜(测微球粒径)

**实验步骤：****1. 试剂配制**(1) 2 M CaCl<sub>2</sub> 溶液配制

取 2.2197 g 的无水 CaCl<sub>2</sub> ( $M_{CaCl_2}=110.984 \text{ g/mol}$ )加入超纯水振荡溶解, 最终定容至 10 mL 备用。

## (2) 1.2 % (wt%)海藻酸钠溶液配制

取 0.12 g 的海藻酸钠固体粉末加入 9.88 g 超纯水超声振荡, 60 °C加热辅助溶解。

## (3) 2 M NaOH 溶液配制

取 1.6 g 的 NaOH( $M_{NaOH}=40.00 \text{ g/mol}$ )加入超纯水振荡溶解, 最终定容至 20 mL 备用。

## (4) 80 mM Ca-EDTA 溶液(pH=6.7)

取 400 μL 配制的 2 M CaCl<sub>2</sub>与 1.6 mL 的 0.5 M EDTA 振荡均匀, 加入 5 mL 超纯水振荡均匀, 然后滴加 2M NaOH 调整 pH 至 6.7 左右, 最终加入超纯水定容至 10 mL。

【注】下表加入体积供参考, 实际加入量以 pH 值变化为准。

序号	依次加入 2 M NaOH 体积(μL)	pH 测量值
1	0	3.92

2	200	4.38
3	150	5.97
4	5	6.21
5	3	6.38
6	2	6.51
7	1	6.58
8	0.5	6.63
9	0.5	6.67
总体积	362	/

(5) 80 mM Zn-EDDA 溶液(pH=6.7)

取 0.1465 g 的无水  $\text{Zn}(\text{CH}_3\text{CHO}_2)_2$  ( $M_{\text{Zn}(\text{CH}_3\text{CHO}_2)_2}=183.48 \text{ g/mol}$ ) 与 0.1416 g 的乙二胺-N, N'-二乙酸(EDDA,  $M_{\text{EDDA}}=176.17 \text{ g/mol}$ )，加入 5 mL 超纯水超声振荡溶解，然后滴加 2M NaOH 调整 pH 至 6.7 左右，最终加入超纯水定容至 10 mL。

【注】下表加入体积供参考，实际加入量以 pH 值变化为准。

序号	依次加入 2 M NaOH 体积( $\mu\text{L}$ )	pH 测量值
1	0	3.96
2	500	5.01
3	200	5.71
4	40	6.06
5	20	6.44
6	3	6.53
7	2	6.62
8	1	6.65
9	0.5	6.68
总体积	766.5	/

(6) 水相 1 配制(0.6%海藻酸钠, 40 mM Ca-EDTA)

取等体积 80 mM Ca-EDTA 溶液与 1.2%海藻酸钠溶液振荡均匀得到分散相 1, 用针式过滤器过滤备用。

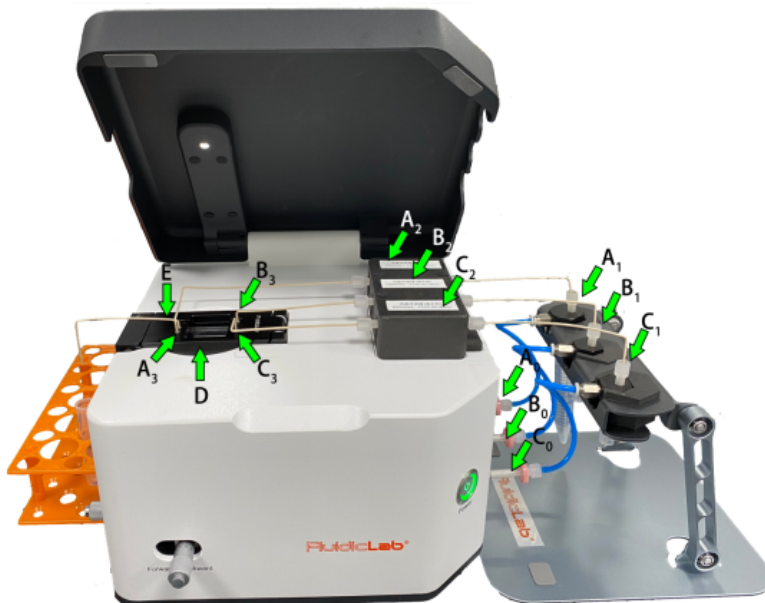
(7) 水相 2 配制(0.6%海藻酸钠, 40 mM Zn-EDDA)

取等体积 80 mM Zn-EDDA 溶液与 1.2%海藻酸钠溶液振荡均匀得到分散相 2, 用针式过滤器过滤备用。

## 2. 海藻酸盐微球制备

### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：



- ① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(水相 1 的 2 mL 储液池)连接, C<sub>0</sub>(压力输出通道三)和 C<sub>1</sub>(水相 2 的 2 mL 储液池)；
- ④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(水相 1 的 2 mL 储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接, C<sub>1</sub>(水相 2 的 2 mL 储液池)和 C<sub>2</sub>(通道三流量传感器)连接。

相 2 的 2 mL 储液池)和 C<sub>2</sub>(通道三流量传感器)连接；

- ⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的油相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的水相 1 入口)连接, C<sub>2</sub>(通道三流量传感器)和 C<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的水相 2 入口)连接；
- ⑥ D 为 PDMS 标准微滴芯片和夹具的组合，芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封；
- ⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 E 处生成的乳液导出。

## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加：

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次)；

## (3) 海藻酸钠微滴的制备和固化

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备海藻酸钠微球”):

- ① 分别在 15 mL 油相储液池(通道一), 2 mL 水相 1 储液池(通道二)和 2 mL 水相 2 储液池(通道三)中依次加入 5 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油, 2 mL 水相 1(0.6% 海藻酸钠, 40 mM Ca-EDTA)和 2 mL 水相 2(0.6% 海藻酸钠, 40 mM Zn-EDDA)；
- ② 打开空气压缩机和气源处理装置开关；
- ③ 在乳液出口端放置离心管接收前废液；
- ④ 在电脑端设置通道一压力(油相, 如 250 mbar)、通道二压力(水相 1, 如 350 mbar)和通道三压力(水相 2, 如 350 mbar)排出管路和芯片中的空气；
- ⑤ 待管路和芯片中填充满液体后(空气被完全排出), 将整个系统由压力控制切换到流速控制，并设置通道一(油相), 通道二(水相 1)和通道三(水相 2)流速分别为 20, 5 和 5  $\mu\text{L}/\text{min}$ ；

- ⑥ 调整反馈值(Feedback)快速达到设定流速，并实现流速的稳定输出；
- ⑦ 用疏水培养皿接收一滴乳液，并在普通光学显微镜下观察其微滴均一性；
- ⑧ 待微滴生成均匀后，即可开始接收 1.5 mL 离心管中；
- ⑨ 一段时间后停止收集，密封于离心管中，静置 10 min 固化。

#### (4) 海藻酸盐微球的破乳清洗

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备海藻酸钠微球”):

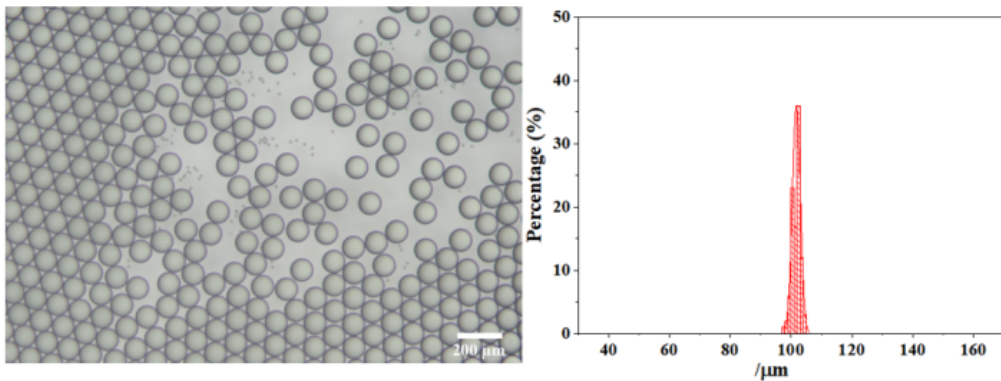
- ① 取出 1.5 mL 离心管底部微滴生成油；
- ② 按  $V_{\text{球}}: V_{\text{破}} = 1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；
- ③ 1000 rpm 离心处理 30 s，并取出底部破乳剂；
- ④ 重复上述②和③操作；
- ⑤ 为降低破乳剂残留，可通过再次离心处理取出底部少量破乳剂；
- ⑥ 最终将得到海藻酸盐微球分散于配制的 PBS 缓冲液中。

#### (5) 微滴/微球制备仪清洗

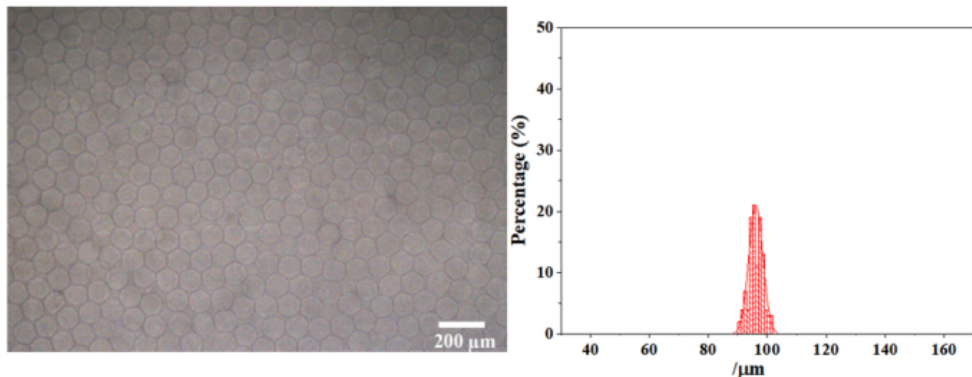
微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

## 结果与讨论：

刚接收的微滴平均粒径为 101.74  $\mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数:CV=1.30%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



微滴交联固化分散于 PBS 中的海藻酸盐微球平均粒径为 96.08 μm，具有极高的单分散性(变异系数:CV=2.52%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



此外，我们也采用了不同类型的芯片制备了 1% 海藻酸盐微球，其中水相 1 中 Ca-EDTA 和水相 2 中的 Zn-EDDA 浓度都为 40 mM。具体参数如下表所示：

芯片类型	油相		水相 1		水相 2		微滴粒径 (μm)	CV(%)	微球粒径 (μm)	CV(%)
	流速 (μL/min)	压力 (mbar)	流速 (μL/min)	压力 (mbar)	流速 (μL/min)	压力 (mbar)				
PDMS-SCE-100	10	85	1.5	366	1.5	366	101.68	1.69	107.24	1.61
	10	114	4.5	855	4.5	859	112.39	1.99	110.54	2.03
	20	166	5	959	5	944	100.60	1.81	103.16	1.76
	20	176	6.5	1110	6.5	1081	106.57	1.72	107.24	1.71
PDMS-SCE-50	4	174	1	1145	1	1157	53.83	2.66	58.39	4.10

4	251	2	1727	2	1658	60.07	2.49	65.94	3.37	
8	309	2	1700	2	1663	51.28	2.62	55.81	3.99	
PDMS-SCE-30	5	/	2	/	2	/	33.72	2.81	34.42	3.46

## 实验关键要点：

1. 本方案适用于包裹细胞、微生物或包裹大分子多肽药物的海藻酸盐微球制备；
2. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，两水相中都不能含有游离钙离子，这一点主要是针对含有游离钙离子细胞培养基；
3. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，由于两水相溶液粘度大于 Drop-Surf 微滴油，因此在同样流速下，挤压水相所施加的压力大于油相的压力，具体可参考本方案所对应的视频(压力数值仅供参考)；
4. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，若微滴/微球制备仪上无流量传感器时，两水相压力相等或相近以保证流速相等(在流道内汇聚时，根据两水相分界线判定)；
5. 采用本方案制备海藻酸盐微球时，若分散于 PBS 缓冲液中无法观察到微球存在，可以尝试在 PBS 中加入少量游离钙离子，或者将微球分散于水中；
6. 本方案制备海藻酸盐微球时，随着 Ca-EDTA、Zn-EDDA 和海藻酸钠溶液浓度的增加，制备出的海藻酸盐微球轮廓越清晰明显。
7. 采用本方案制备海藻酸盐微球可通过 FluidicLab 提供的海藻酸盐凝胶裂解酶降解。

## 参考文献：

- [1] Ching S. H., et al. Alginate gel particles—a review of production techniques and physical properties, *Crit. Rev. Food Sci.*, **57**, 1133-1152 (2015).
- [2] Andersen T., et al. 3D cell culture in alginate hydrogels, *Microarrays*, **4**, 133-161 (2015).
- [3] Uyen N.T.T., et al. Fabrication of alginate microspheres for drug delivery: a review, *Int. J. Biol. Macromol.*, **153**,

1035-1046 (2020).

[4] Rajaonarivony M., et al. Development of a new drug carrier made from alginate, *J. Pharm. Sci-US*, **82**, 912-917 (1993).

[5] Zhang H., et al. Exploring microfluidic routes to microgels of biological polymers, *Macromol. Rapid Comm.*, **28**, 527-538 (2007).

[6] Utech S., et al. Microfluidic generation of monodisperse, structurally homogeneous alginate microgels for cell encapsulation and 3D cell culture, *Adv. Heal. Mater.*, **4**, 1628-1633 (2015).

[7] Håtti A. G., et al. Versatile, cell and chip friendly method to gel alginate in microfluidic devices, *Lab Chip*, **16**, 3718 (2016).

[8] Bassett D. C., et al. Competitive ligand exchange of crosslinking ions for ionotropic hydrogel formation, *J. Mater. Chem. B*, **4**, 6175 (2016).

## 实验方案四:含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠制备

### 实验目的:

本实验方案参照 10X Genomics 的 barcode 凝胶珠制备方法，以微滴/微球制备仪为驱动装置，以含有丙烯酰胺单体和 N,N'-双(丙烯酰)胱胺交联剂的混合溶液为水相，以含有 N, N, N', N'-四甲基乙二胺的 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相，制备含有 Oligo DNA 的高单分散可降解聚丙烯酰胺凝胶珠(CV<5%)，封装前后 Oligo DNA 浓度交联率高达 40%以上。

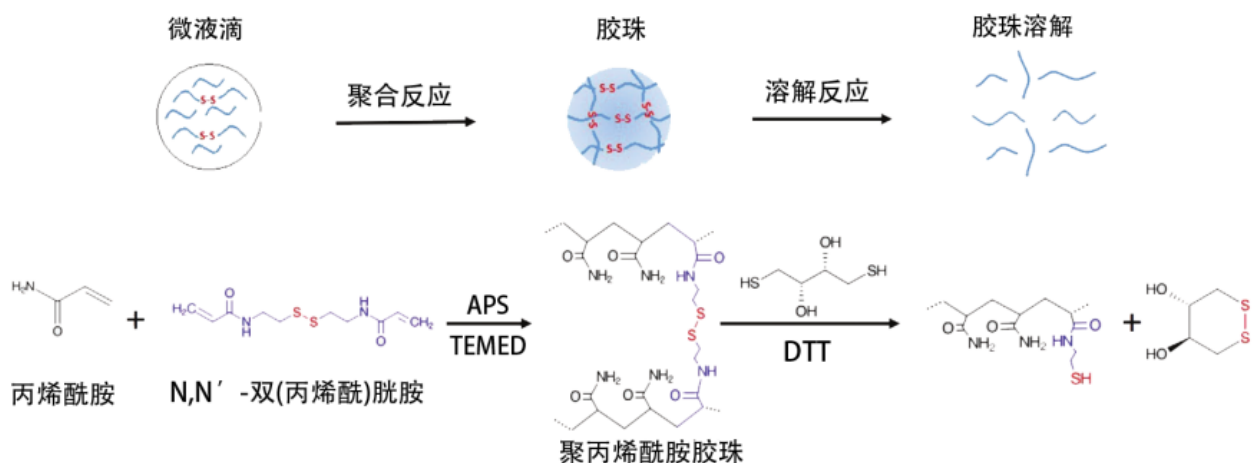
### 引言:

细胞作为生物结构和功能的基本单位，在形态类型上差异很大。结合高通量测序，基于液滴的单细胞测序技术被成功应用于分析单细胞中的 RNA<sup>[1-3]</sup>、DNA<sup>[4,5]</sup>和蛋白质<sup>[6,7]</sup>等组分。为了标记追踪单个细胞，需要将含有 DNA barcode 的凝胶珠与单个细胞共同封装在纳升级的液滴中，以便用于后续的单细胞分析测序<sup>[8]</sup>。而如何将合成的 DNA barcode 添加到凝胶珠上是实现这项技术的关键。现已报道的制备添加 DNA barcode 的方法有 inDrop 单细胞测序的聚丙烯酰胺胶珠<sup>[2]</sup>、Drop-seq 单细胞测序的羟化甲基丙烯酸聚合物凝胶珠<sup>[3]</sup>和 10X Genomics 使用的聚丙烯酰胺凝胶珠<sup>[8]</sup>等。

然而，上述方法制备的胶珠由于化学成分不同，其优缺点有明显差异。例如，inDrop 系统中可实现 95%以上的胶珠包裹率，但 DNA barcode 的释放需要通过紫外线辅助释放，这在一定程度上增加了引物的释放难度<sup>[2]</sup>。同时，紫外线也有可能对 DNA 或 RNA 造成不可逆的损伤。Drop-seq 系统中虽无上述问题，但引物不会从胶珠中释放，这使得反应仅在胶珠表面进行，降低了反应效率。在 10X Genomics 系统中，胶珠可以实现有效的包裹和释放，但相对较高的成本和胶珠上引物设计

缺乏灵活性限制了一些实验的开展。因此，当前的主要难点是制备出简易高效向液滴输送含有 barcode 胶珠，从而实现高检测效率。

FluidicLab 基于 Wang 等人的研究<sup>[9]</sup>，参照 10X Genomics 的 barcode 凝胶珠制备方法，提供了一种含有 Oligo DNA 聚丙烯酰胺可降解凝胶珠的实验方案。本实验方案以含有丙烯酰胺单体和 N,N'-双(丙烯酰)胱胺交联剂的混合溶液为水相，以含有 N,N,N',N'-四甲基乙二胺的 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相，制备含有 Oligo DNA 的高单分散可降解聚丙烯酰胺凝胶珠。其反应机理如下图所示<sup>[9]</sup>，通过 N,N,N',N'-四甲基乙二胺(TEMED)加速过硫酸铵(APS)产生自由基，促使丙烯酰胺单体与 N,N'-双(丙烯酰)胱胺交联剂发生聚合反应。所制备的胶珠可以通过二苏硫醇(DTT)打开交联剂 N,N'-双(丙烯酰)胱胺中的二硫键，使得其被完全降解，从而释放出 DNA barcode，通过检测封装前后 Oligo DNA 浓度可知其交联率高达 40%以上。



## 实验材料：

	微滴生成油(2%, Drop-Surf, FluidicLab)
	破乳剂(Drop-Surf, FluidicLab)
	TBSET 缓冲液(FluidicLab)
	丙烯酰胺溶液(40%, wt%, FluidicLab)
	N,N'-双(丙烯酰)胱胺溶液(0.8%, wt%, BAC, FluidicLab)
试剂盒	过硫酸铵(APS, FluidicLab)
	N, N, N', N'-四甲基乙二胺(TEMED, FluidicLab)
	含 Span 80 的正己烷溶液(1%, v/v, FluidicLab)
	TET 缓冲液(FluidicLab)
	Qubit ssDNA 检测试剂盒(Thermo Fisher Scientific)
	二苏硫醇溶液(10 mM , DTT , FluidicLab)
耗材	离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干
	离心管(1.5 mL, Axygen)若干
	PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干
	针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 μm)若干
芯片夹具	PDMS-FF-50C 芯片(FluidicLab)
	PDMS 标准芯片夹具(FluidicLab)
设备	微滴/微球制备仪(FluidicLab, 两通道)
	电脑(Win10 以上系统)
	离心机(湖南湘仪, H1850)
辅助设备	普通光学显微镜(测微球粒径)
	Qubit 4 荧光检测仪(ThermoFisher Scientific)
	鼓风干燥箱

## 实验步骤：

### 1. 试剂配制

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠”):

#### (1) 10%(w/v)过硫酸铵溶液配制

称量约 0.1 g 过硫酸铵，加入超纯水振荡溶解，最终定容至 1 mL 备用。

#### (2) 含有 Oligo DNA 的水相配制

- ① 依次取 200 μL TBSET 缓冲液、300 μL 40%(wt%)丙烯酰胺溶液、980 μL 0.8% (wt%) N,N'-双(丙烯酰)胱胺溶液和 120 μL 10%(w/v)过硫酸铵溶液混合均匀，并用针式过滤器过滤处理备用；
- ② 再依次取上述配制好的 800 μL 丙烯酰胺混合液、166 μL 浓度为 150 μM 的 Oligo DNA 和 34 μL 超纯水混合均匀得到 1 mL 含有 Oligo DNA 的水相溶液，最终配制成分如下表所示：

项目/单位	初浓度	加入量(μL)	终浓度
TBSET 缓冲液	/	100	/
丙烯酰胺溶液(wt%)	40%	150	6%
N,N'-双(丙烯酰)胱胺溶液(wt%)	0.80%	490	0.392%
过硫酸铵(w/v)	10%	60	0.60%
Oligo DNA	150 μM	166	25 μM
超纯水	/	34	/

#### (3) 水相中 Oligo DNA 浓度的检测

- ① 取 5 μL 上述配制的含有 Oligo DNA 水相溶液，加入 45 μL 超纯水将其稀释 10 倍，振荡均匀备用；

② 依次取 298.5  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA Buffer 和 1.5  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA Reagent 混合均匀得到 Qubit ssDNA 检测试剂备用。

③ 依次取上述配制的 199  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA 检测试剂和 1  $\mu\text{L}$  上述配制的含有 Oligo DNA 的水相稀释液混合均匀，并静置 2 min；用 Qubit 4 检测其浓度。

#### (4) 油相配制

按 1000:4 (v/v)的体积比在 3 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油中加入 12  $\mu\text{L}$  TEMED，并振荡均匀。

## 2. 含有 Oligo DNA 胶珠的制备和固化

#### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：



① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；

② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；

③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(水

相 1.5 mL 储液池)连接；

④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接；

⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的油相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的水相入口)连接；

⑥ C 为标准 PDMS-FF-50 超疏水芯片和夹具组合，芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封；

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 D 处生成的乳液导出。

## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分；

## (3) 含有 Oligo DNA 胶珠的制备和固化

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠”):

① 在通道一的储液池(油相)中加入上述配制的油相，通道二的储液池(水相)中加入上述配制的含有 Oligo DNA 的水相；

② 打开空气压缩机及气源处理开关；

③ 在电脑端设置通道一(油相)和通道二(水相)压力排出管路及芯片中的空气，待空气排出(管路及芯片充满液体)后，设定油相和水相流速分别为 20 和 10  $\mu\text{L}/\text{min}$ ；

④ 按《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》调整流速增加反馈值(Feedback)以快速达到预定设置值；

- ⑤ 待微液滴生成稳定后，用疏水培养皿接收液滴并用显微镜观察其均匀性；
- ⑥ 微液滴稳定生成后，即可开始接收至离心管中，20 min 后停止收集；
- ⑦ 将接收至离心管中的乳液表面覆盖 200  $\mu\text{L}$  矿物油，并放置于 65 °C 鼓风干燥箱中过夜固化。

### 3. 含有 Oligo DNA 胶珠的破乳清洗

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠”):

- ① 取出 1.5 mL 离心管底部油相和上层矿物油；
- ② 按  $V_{球} : V_{破} = 1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；5000 rpm 离心处理 30 s，取出底部废液；重复上述操作 2~3 次，直到微球由乳白色变为透明；
- ③ 按  $V_{球} : V = 1:2$  加入 1% Span80 的正己烷溶液，振荡均匀；5000 rpm 离心处理 30 s，取出上部废液；重复上述操作 2~3 次；
- ④ 按  $V_{球} : V_{TET} = 1:3$  加入 TET 缓冲液，振荡均匀，5000 rpm 离心处理 5 min，取出上层废液；重复上述操作 1~2 次；
- ⑤ 最终分散于 TET 缓冲液中，得到固化后的聚丙烯酰胺微球。

### 4. 胶珠中 Oligo DNA 浓度检测

具体操作步骤如下(参考视频“微流控应用：微滴制备仪制备含 Oligo DNA 的可降解凝胶珠”):

- ① 取 5  $\mu\text{L}$  上述制备的胶珠，加入 45  $\mu\text{L}$  浓度为 10 mM 的 DTT 溶液，振荡均匀，静置约 10 min，等待胶珠完全溶解；
- ② 配制 Qubit ssDNA 检测试剂，依次取 298.5  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA Buffer 和 1.5  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA Reagent 混合均匀；
- ③ 依次取上述配制的 199  $\mu\text{L}$  Qubit ssDNA 检测试剂和 1  $\mu\text{L}$  上述配制的胶珠溶解液混合

均匀，并静置 2 min；

- ④ 用 Qubit 4 检测其浓度。

## 5. 微滴/微球制备仪清洗

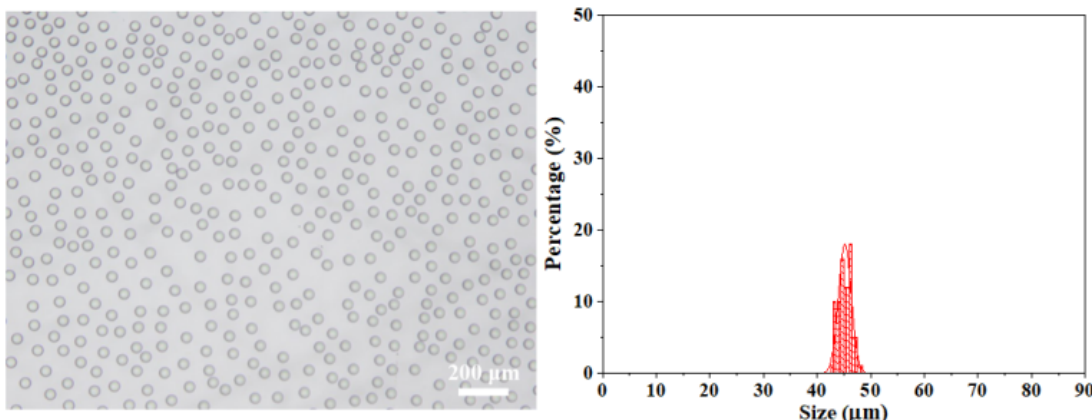
微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

## 结果与讨论：

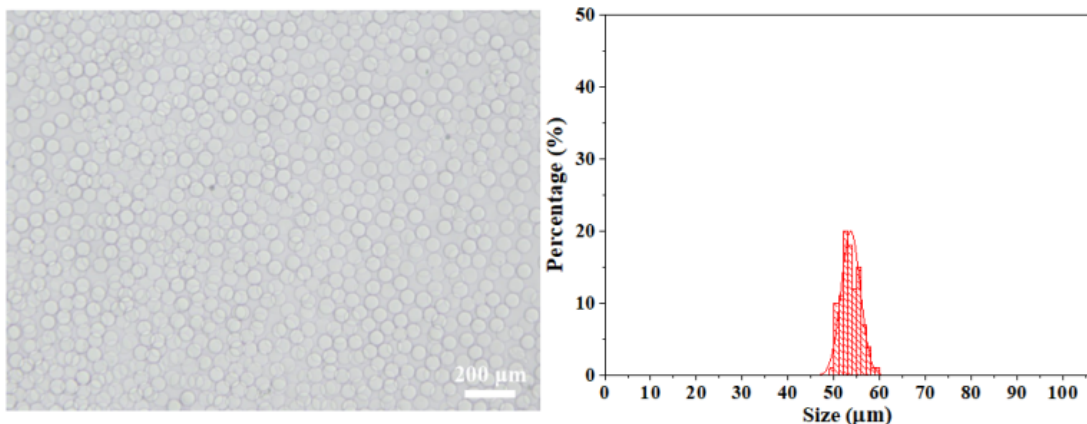
- ① 用 Qubit 4 检测上述配制水相中的 Oligo DNA 浓度，仪器显示结果为 14.9  $\mu\text{g}/\text{mL}$  (24.35  $\mu\text{M}$ )，

单位转换公式：  $C(\mu\text{M}) = \frac{c_{\text{检测浓度}}}{M_{\text{Oligo}}} \times 1000 \times m_{\text{稀释倍数}}$  )。

- ② 刚接收的微滴平均粒径为 45.16  $\mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数:CV=2.65%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



- ③ 固化后，最终获得的含有 Oligo DNA 胶珠的平均粒径为 53.64  $\mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数:CV=3.88%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



- ④ 用 Qubit 4 检测上述溶解后胶珠中的 Oligo DNA 浓度，仪器显示结果为  $6.48 \mu\text{g}/\text{mL}$  ( $10.58 \mu\text{M}$ )，单位转换公式： $C(\mu\text{M}) = \frac{c_{\text{检测浓度}}}{M_{\text{Oligo}}} \times 1000 \times m_{\text{稀释倍数}}$ 。
- ⑤ 通过检测封装前后 Oligo DNA 浓度可知其交联率高达 44.35%。

### 实验关键要点：

1. 本方案只适用于 FluidicLab 提供的试剂盒，其他品牌试剂可能不适用；
2. 采用本方案制备胶珠时，必须采用 FluidicLab 提供 PDMS 标准微滴生成芯片，其他类型芯片不一定适用；
3. 采用本方案制备胶珠时，固化得到的胶珠粒径大于接收的微滴粒径，因此，需要根据实际情况进行调整。

### 参考文献：

- [1] Prakadan S. M., et al. Scaling by shrinking: empowering single-cell 'omics' with microfluidic devices, *Nat. Rev. Genet.*, **18**, 345 (2017).
- [2] Klein A. M., et al. Droplet barcoding for single-cell transcriptomics applied to embryonic stem cells, *Cell*, **161**, 1187 (2015).
- [3] Macosko E. Z., et al. Highly parallel genome-wide expression profiling of individual cells using nanoliter droplets, *Cell*, **161**, 1202 (2015).

- [4] Lan F., et al. Single-cell genome sequencing at ultra-high-throughput with microfluidic droplet barcoding, *Nat. Biotechnol.*, **35**, 640 (2017).
- [5] Lareau C. A., et al. Droplet-based combinatorial indexing for massive-scale single-cell chromatin accessibility, *Nat. Biotechnol.*, **37**, 916 (2019).
- [6] Stoeckius M., et al. Simultaneous epitope and transcriptome measurement in single cells, *Nat. Methods*, **14**, 865 (2017).
- [7] Peterson V. M., et al. Multiplexed quantification of proteins and transcripts in single cells, *Nat. Biotechnol.*, **35**, 936 (2017).
- [8] Zheng G. X. Y., et al. Massively parallel digital transcriptional profiling of single cells, *Nat. Commun.*, **8**, 14049 (2017).
- [9] Wang Y., et al. Dissolvable polyacrylamide beads for high-throughput droplet DNA barcoding, *Adv. Sci.*, **7**, 1903463 (2020).

## 实验方案五:甲基丙烯酰化透明质酸(HAMA)微球制备

### 实验目的:

本实验方案通过利用微滴/微球制备仪，以 2% Drop-Surf 微滴生成油为油相，以 2% 甲基丙烯酰化透明质酸(HAMA)溶液(含 0.2% LAP 作为光引发剂)为水相制备高单分散的微滴，并通过 405 nm 紫外光照射实现微滴的固化，最终获得具有极高的单分散性的 HAMA 微球(CV<5%)。

### 引言:

透明质酸(HA)是一种由 D-葡萄糖醛酸和 N-乙酰-D-氨基葡萄糖作为双糖结构单元的天然糖胺多糖聚合物，主要存在于脊椎动物的细胞外基质、玻璃体液和滑液中<sup>[1,2]</sup>。因其独特的生物和理化性质及安全性，HA 在医药、食品和化妆品等领域都有广泛应用<sup>[3,4,5]</sup>。然而，游离的 HA 在人体内易被酶降解<sup>[6]</sup>，这大大限制了应用。目前已有多 种方法增强透明质酸的机械性质，以增强其在体内的停留时间，如使用 1,4-丁二醇二缩水甘油醚(BDDE)、1-乙基-3-(3-(二甲基氨基)丙基)碳二亚胺(EDC)、二乙烯砜(DVS)等交联剂进行改性处理<sup>[7,8,9]</sup>，生成薄膜、微球、海绵、微针等不同形态的透明质酸。其中，透明质酸微球因其独特的球形结构和易注入特性，常用于药物递送、细胞递送、软组织填充等方面。在这些应用中，透明质酸微球的尺寸和理化性质极大程度影响载药效果、药物释放率和填充效果<sup>[1]</sup>。因此，制备一种尺寸可控、理化性质可调的单分散透明质酸微球是实现以上应用的关键。

目前，制备透明质酸微球的主要方式有乳化-凝固法和喷雾干燥法<sup>[10,11]</sup>。搅拌法和喷雾干燥法具有操作简单便捷等优点，但其制备的透明质酸微球均一性差。而采用液滴微流控技术，可制备粒

径高度均一可控的透明质酸液滴，从而固化形成高单分散性的透明质酸微球。Shendi 等人首先用 DVS 对 HA 修饰改性，然后运用液滴微流控技术制备 VS-HA 液滴，在紫外灯照射下交联形成凝胶化的透明质酸微球。然而，这种方法需要 DVS 修饰透明质酸，而 DVS 具有一定毒性，可能会引起人体炎症和水肿等副作用<sup>[12]</sup>。Yuk 等人以聚乙二醇二缩水甘油醚(PEGDE)作为交联剂实现透明质酸微球的化学交联，然而因其难以渗透至微球内部，交联效果不尽如人意<sup>[13]</sup>。因此，找到一种无害高效的交联剂和简便的透明质酸改性方法，对于制备生物相容性好、理化性质可调节、单分散性好的透明质酸微球具有重要意义。

基于此，FluidicLab 以 HAMA 为交联单体，以苯基(2,4,6-三甲基苯甲酰基)磷酸锂盐(LAP)作为光引发剂，运用液滴微流控技术，通过微滴/微球制备仪制备高度均一的 HAMA 微滴，再在紫外灯照射下实现微滴的固化，最终得到 HAMA 微球。该法操作简便，样品利用率高，制备得到的微球单分散性高( $CV < 5\%$ )，具有较好重复性。

## 实验材料：

试剂	微滴生成油 (2%, Drop-Surf, FluidicLab)
	破乳剂 (Drop-Surf, FluidicLab)
	甲基丙烯酰化透明质酸 (HAMA, FluidicLab)
	苯基(2,4,6-三甲基苯甲酰基)磷酸锂盐 (LAP, FluidicLab)
耗材	离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干
	黑色离心管(1.5 mL)和离心管(1.5 mL, Axygen)若干
	PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干
	棕色玻璃瓶(10 mL)若干
	针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 $\mu\text{m}$ )若干

	注射器(2 mL)若干
	避光样品管(1.8 mL)
芯片夹具	PDMS-FF-100 芯片 (FluidicLab) PDMS 标准芯片夹具(FluidicLab)
设备	微滴/微球制备仪(FluidicLab, 两通道) 电脑(Win10 以上系统)
辅助设备	离心机(湖南湘仪, H1850) 普通光学显微镜(测微球粒径) 超声波清洗机(语盟, YM-020T) 常规紫外灯(405 nm 光源) 电子分析天秤(力辰科技)

## 实验步骤：

### 1. 试剂准备

#### (1) 4% HAMA 水溶液(w/w)配制

称取 0.04 g HAMA 粉末，加入 0.96 g 超纯水，避光超声振荡溶解。

#### (2) 0.2% LAP 水溶液(w/w)配制

称取 0.010 g LAP 粉末，加入 4.99 g 超纯水，避光超声振荡溶解。

#### (3) 水相溶液配制

取 400  $\mu$ L 4% HAMA 溶液，200  $\mu$ L 0.2% LAP 溶液，加入 200  $\mu$ L 超纯水，避光振荡均匀，并用针式过滤器过滤处理备用。

### 2. 微滴制备

### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：

- ① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 黑色离心管储液池)连接；
- ④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(油相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(水相 1.5 mL 黑色离心管储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接；



- ⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具的油相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(PDMS 微滴芯片夹具

的水相入口)连接；

⑥ C 为 PDMS 标准微滴芯片和夹具的组合，芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封；

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 D 处生成的乳液导出。

## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分；

## (3) HAMA 微液滴的制备

具体操作步骤如下：

① 分别在 15 mL 油相储液池(通道一)和 1.5 mL 水相黑色离心管储液池(通道二)中依次加入 5 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油和 1 mL 配制好的水相溶液；

② FluidicLabSuite 软件的设备添加参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.2 FluidicLabSuite 软件的设备添加”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次)；

③ 打开空气压缩机和气源处理装置开关；

④ 在乳液出口端放置离心管接收前废液；

⑤ 在电脑端设置通道一压力(油相，如 150 mbar)和通道二压力(水相，如 700 mbar，水相粘度大，流阻大，压力更大)排出管路和芯片中的空气；

⑥ 待管路和芯片中完全填充液体后(空气被完全排出)；将整个系统由压力控制切换到流速控制，并设置通道一(油相)和通道二(水相)流速分别为 7.5 (此流速为非校准数据，如需校准请参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中校准方法)和 10  $\mu\text{L}/\text{min}$ ；

⑦ 调整反馈值(Feedback)快速达到设定流速，并实现流速的稳定输出；

- ⑧ 用疏水培养皿接收一滴乳液，并在普通光学显微镜下观察其微滴均一性；
- ⑨ 待微滴生成均匀后，即可开始接收至透明的 1.5 mL 离心管中；
- ⑩ 20 min 后停止收集，密封于离心管中，用 405 nm 紫外灯照射 5 min 固化。

### 3. HAMA 微球的破乳清洗

具体操作步骤如下：

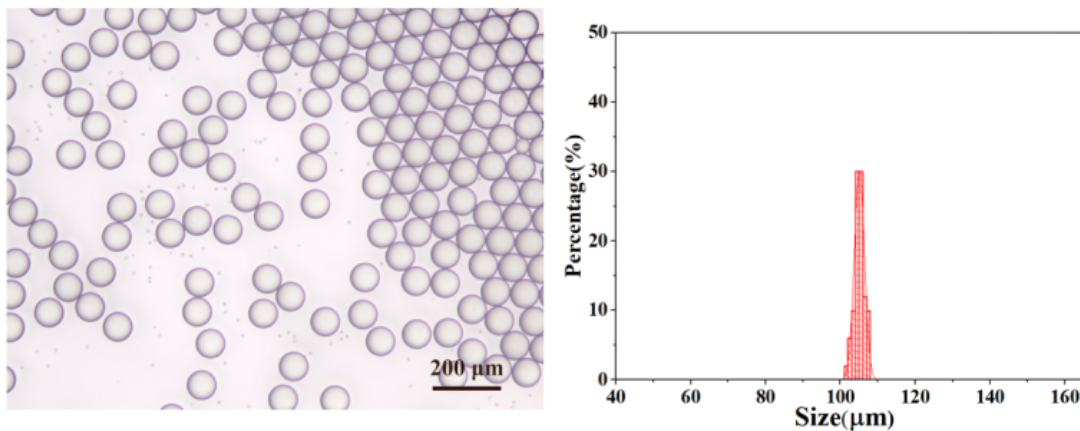
- ① 去除 1.5 mL 离心管底部微滴生成油；
- ② 按  $V_{\text{球}} : V_{\text{破}} = 1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；
- ③ 1000 rpm 离心处理 1 min，并去除底部破乳剂；
- ④ 重复上述②和③操作；
- ⑤ 为降低破乳剂残留，可通过再次离心处理取出底部少量破乳剂；
- ⑥ 最终得到固化后的 HAMA 微球，分散在 PBS 缓冲液中。

### 4. 微滴/微球制备仪清洗

微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

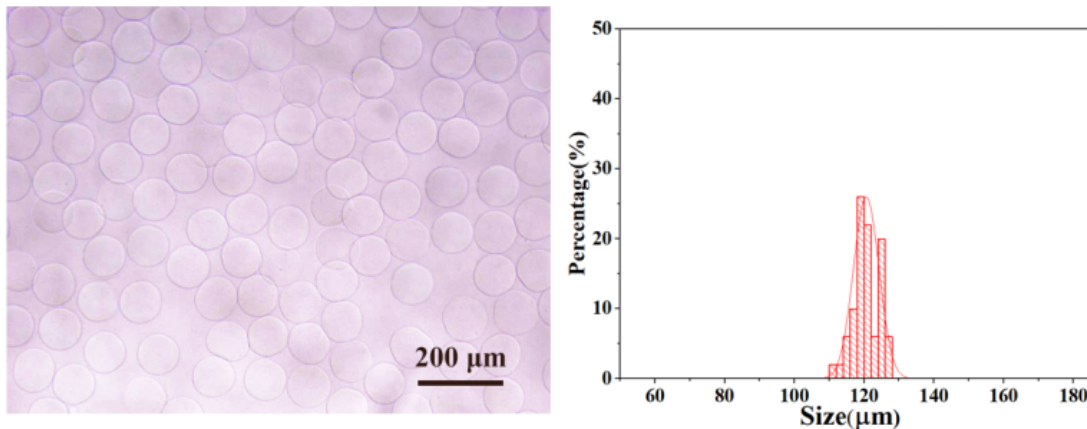
## 结果与讨论：

刚接收的微滴平均粒径为 105.05  $\mu\text{m}$ ，具有极高的单分散性(变异系数: CV=1.29%)。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



最终获得的 HAMA 微球平均粒径为 120.59 μm，具有极高的单分散性(变异系数: CV=3.05%)。

其显微镜图和粒径分布如下图所示：



### 实验关键要点：

- 采用本方案制备 HAMA 微球时，由于 2%(wt%)HAMA 粘度大于 Drop-Surf 微滴油，因此在同样流速下，挤压水相所施加的压力大于油相的压力，具体可参考本方案所对应的视频(压力数值仅供参考)；
- 水相溶液在配制和使用时必须避光操作，须使用棕色或黑色离心管；
- 微球是否固化须通过显微镜观察确认，若显微镜下观察无微球，则很有可能是液滴没有实现固

化。

## 参考文献：

- [1] Long Y., et al. Microfluidic fabrication of monodisperse hyaluronic acid microspheres with excellent biocompatibility and tunable physicochemical properties, *Ind. Eng. Chem. Res.*, **63**, 6632–6643 (2024).
- [2] Bishop P. N., et al. Structural macromolecules and supramolecular organisation of the vitreous gel, *Prog. Retinal Eye Res.*, **19**, 323–344 (2000).
- [3] Kong J. H., et al. Long acting hyaluronate-exendin 4 conjugate for the Treatment of type 2 diabetes, *Biomaterials*, **31**, 4121–4128 (2010).
- [4] Hu J., et al. Hyaluronic acid applied as a natural flavor enhancer and its mechanism exploration, *Food Biosci.*, **55**, 102969 (2023).
- [5] Nobile V., et al. Anti-aging and filling efficacy of six types hyaluronic acid based dermo-cosmetic treatment: double blind, randomized clinical trial of efficacy and safety, *J. Cosmet. Dermatol.* **13**, 277–287 (2014).
- [6] Yang B., et al. Determination of modification degree in bdde-modified hyaluronic acid hydrogel by sec/Ms, *Carbohydr. Polym.* **131**, 233-239 (2015).
- [7] Tang S., et al. A covalently cross-linked hyaluronic acid/bacterial cellulose composite hydrogel for potential biological applications, *Carbohydr. Polym.*, **252**, 117123(2021).
- [8] Bedini E., et al. Self-Esterified hyaluronan hydrogels: advancements in the production with positive implications in tissue healing, *Int. J. Biol. Macromol.*, **236**, 123873 (2023).
- [9] Raghupathi K., et al. Hyaluronic acid microgels as intracellular endosomolysis reagents, *ACS Biomater. Sci. Eng.*, **4**, 558–565 (2018).
- [10] He S. L., et al. Morphology and size control of gelatin/hyaluronic acid composite microsphere for drug delivery, *Mater. Technol.*, **31**, 145–152 (2015)..
- [11] Hamilton M., et al. Hyaluronic acid hydrogel microspheres for slow release stem cell delivery, *ACS Biomater. Sci. Eng.*, **7**, 3754–3763 (2021)..
- [12] Shendi D., et al. Anti-fas conjugated hyaluronic acid microsphere gels for neural stem cell delivery, *J. Biomed. Mater. Res., Part A*, **105**, 608–618 (2017)..
- [13] Yuk S., et al. Synthesis of hyaluronic acid microsphere crosslinked with polyethylene glycol diglycidyl ether prepared by a simple fluidic device, *J. Biomed. Eng. Res.*, **42**, 251–258 (2021).

## 实验方案六:聚乳酸-羟基乙酸共聚物(PLGA)微球制备

### 实验目的:

本实验方案通过利用微滴/微球制备仪，以 2% PVA(聚乙烯醇)水溶液为水相，以 5% PLGA-二氯甲烷溶液为油相制备高单分散的微滴，并在水相接收液中挥发微滴中的二氯甲烷溶剂，实现微滴的固化，最终获得具有极高的单分散性的 PLGA 微球(CV<5%)。

### 引言:

药物递送系统(DDS)是一种用可持续方式向特定部位输送药物的系统，旨在通过调节最佳剂量以达到治疗疾病或减轻痛苦的作用<sup>[1]</sup>。其中，PLGA (聚乳酸-羟基乙酸共聚物)因其优越的生物相容性和生物可降解性<sup>[1,2,3,4]</sup>，在药物递送、生物传感、组织工程等领域有广泛应用<sup>[2]</sup>。在生物体内，PLGA 可降解为水和二氧化碳等无毒小分子，通过 Krebs 循环排出<sup>[1]</sup>。作为一种药物载体，这种共聚物近年来吸引了越来越多的关注，目前已有多款含 PLGA 的药物上市<sup>[3,4]</sup>。一般来说，PLGA 是由乳酸和羟基乙酸在催化条件下共聚而得，兼具两种化合物的性质特征，通过调节两种单体化合物的比例，即可改变共聚物的性质<sup>[1]</sup>。因此，对化疗药物、抗菌消炎和抗老化药物等药物递送系统而言，PLGA 是一种理想的材料<sup>[1]</sup>。

制备 PLGA 微球的传统方法有溶剂挥发法、凝聚和喷雾干燥法<sup>[1,3]</sup>，然而通过这些方法制备出的 PLGA 微球往往具有较宽的尺寸分布，批次间稳定性较差，药物包封效果也不尽如人意<sup>[3]</sup>。在实际应用中，PLGA 微球的尺寸的药物释放效果有至关重要的作用，单分散性不佳的载药 PLGA 往往会出现初始迸发释药现象，严重影响药物治疗的效果，甚至可能产生毒性<sup>[4]</sup>。因此，开发一种可重

复、粒径及均匀度可控的 PLGA 微球制备技术是其成功应用的必要条件。

基于此, FluidicLab 微滴制备平台运用液滴微流控技术, 将 PLGA 溶解在二氯甲烷中, 以 PLGA-二氯甲烷溶液为油相, 聚乙烯醇(PVA)水溶液为水相, 通过微滴/微球制备仪制备高度均一的 PLGA-二氯甲烷微滴, 在室温下挥发微滴中的二氯甲烷溶剂, 最终得到 PLGA 微球。该法操作简便, 样品利用率高, 制备得到的微球单分散性高( $CV < 5\%$ ), 具有较好重复性。

## 实验材料:

	PLGA (FluidicLab, 50/50, $M_w$ : 2W)
试剂	聚乙烯醇 (PVA, Sigma-Aldrich, P8136-250 g) 二氯甲烷(Greagent)
	离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干 黑色离心管(1.5 mL)若干
耗材	PEEK 管(内/外径 0.25 /1.6 mm )及 1/4-28 螺纹接头卡箍若干 棕色玻璃瓶(10 mL 和 20 mL)若干 针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 $\mu\text{m}$ )若干 注射器(10 mL)若干
芯片夹具	GL-FF-100 芯片(FluidicLab) 玻璃标准芯片夹具(FluidicLab)
设备	微滴/微球制备仪(FluidicLab, 两通道)
辅助设备	电脑(Win10 以上系统) 离心机(湖南湘仪, H1850) 普通光学显微镜(测微球粒径) 电子分析天秤(力辰科技)

## 实验步骤：

### 1. 试剂准备

#### (1) 2% 聚乙烯醇(PVA)水溶液(w/v)配制

称取 0.2 g PVA 粉末，加入超纯水震荡，放入 85 °C 水浴锅中搅拌加热溶解，最终定容至 10 mL。用针式过滤器过滤。

#### (2) 5% PLGA-二氯甲烷溶液(w/w)配制

称取 0.1 g PLGA 粉末，加入 1.43 mL 二氯甲烷(约 1.9 g)，超声溶解。用针式过滤器过滤。

### 2. 微滴制备

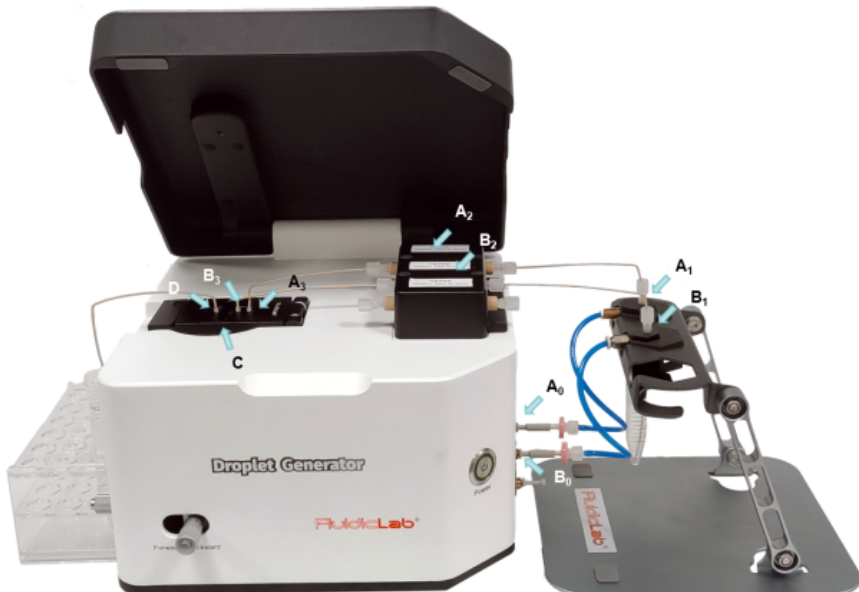
#### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：

- ① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(水相 15 mL 储液池), B<sub>0</sub>(压力输出通道二)和 B<sub>1</sub>(油相 1.5 mL 黑色离心管储液池)连接；
- ④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(水相 15 mL 储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(油相 1.5 mL 黑色离心管储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接；
- ⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(玻璃芯片的水相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(玻璃芯片的油相入口)连接；

⑥ C 为玻璃标准微滴芯片和夹具的组合，芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封；

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 D 处生成的乳液导出。



## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分；

## (3) PLGA 微液滴的制备

具体操作步骤如下：

- ① 分别在 15 mL 水相储液池(通道一)和 1.5 mL 油相黑色离心管储液池(通道二)中依次加入 5 mL 2% PVA 水溶液和 1 mL 5% PLGA-二氯甲烷溶液；
- ② FluidicLabSuite 软件的设备添加参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.2 FluidicLabSuite 软件的设备添加”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次)；
- ③ 打开空气压缩机和气源处理装置开关；

- ④ 在乳液出口端放置离心管接收前废液；
- ⑤ 在电脑端设置通道一压力(水相，如 250 mbar)和通道二压力(油相，如 150 mbar)排出管路和芯片中的空气；
- ⑥ 待管路和芯片中完全填充液体后(空气被完全排出)；将整个系统由压力控制切换到流速控制，并设置通道一(水相)和通道二(油相)流速分别为 14 和 3  $\mu\text{L}/\text{min}$ ；
- ⑦ 调整反馈值(Feedback)快速达到设定流速，并实现流速的稳定输出；
- ⑧ 用载玻片接收一滴乳液，并在普通光学显微镜下观察其微滴均一性；
- ⑨ 待微滴生成均匀后，即可开始接收至装有 2% PVA 水溶液的玻璃培养皿中(接收管在接收液面以下)；
- ⑩ 60 min 后停止收集，放置于通风环境内，待二氯甲烷挥发完全(玻璃培养皿中的水溶液不能挥发干)。

### 3. PLGA 微球的清洗

具体操作步骤如下：

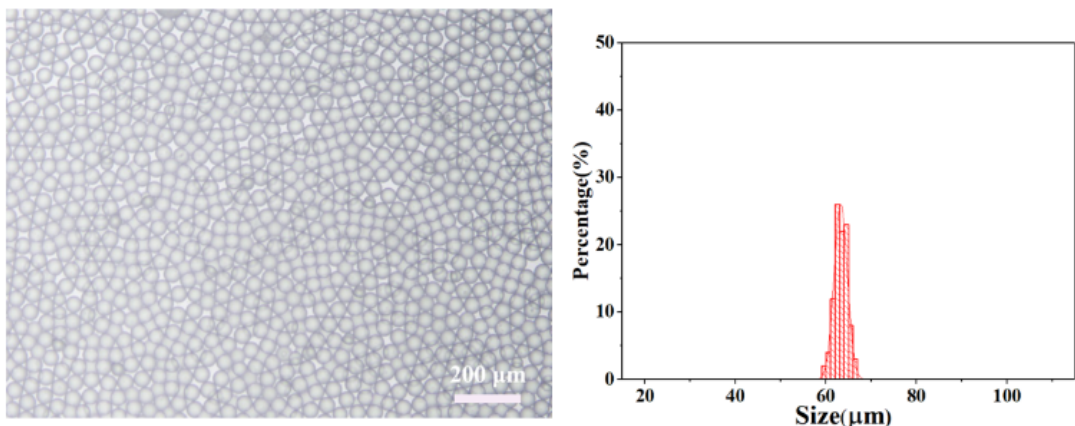
- ① 将固化后的 PLGA 微球(粒径不再变小即固化)转移至 1.5 mL 离心管中；
- ② 2500 rpm 离心处理 1 min，并取出上部水溶液；
- ③ 按  $V_{\text{球}}:V_{\text{水}}=1:2$  加入超纯水，振荡；
- ④ 2500 rpm 离心处理 1 min，并取出上部水溶液；
- ⑤ 重复上述③和④操作；
- ⑥ 最终得到固化后的 PLGA 微球。

### 4. 微滴/微球制备仪清洗

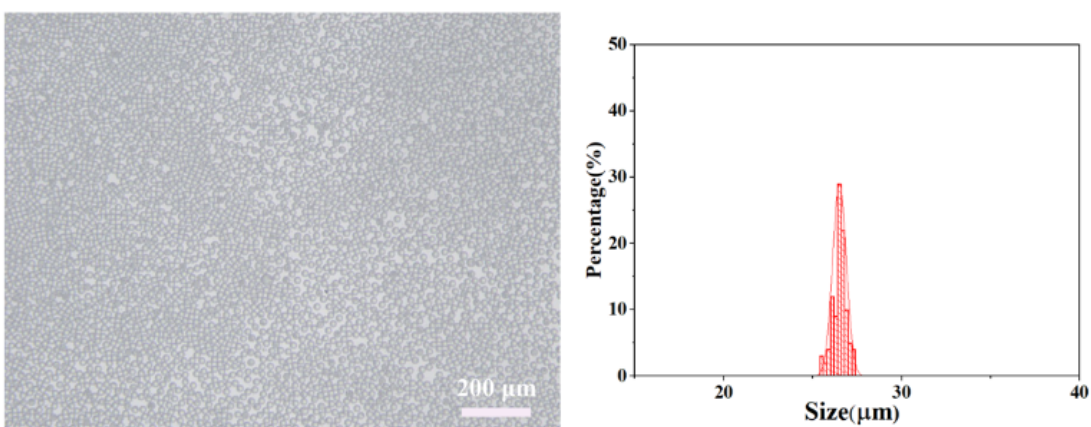
微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

## 结果与讨论：

刚接收的微滴平均粒径为  $62.76 \mu\text{m}$ , 具有极高的单分散性(变异系数:  $\text{CV}=2.79\%$ )。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



最终获得的 PLGA 微球平均粒径为  $26.62 \mu\text{m}$ , 具有极高的单分散性(变异系数:  $\text{CV}=1.07\%$ )。其显微镜图和粒径分布如下图所示：



## 实验关键要点：

1. 由于二氯甲烷见光易分解和沸点低等特点，PLGA 的二氯甲烷溶液在使用时必须避光放置冰水浴中，以避免微滴生成过程中气泡的产生；
2. 采用本方案制备 PLGA 微球时，建议在载玻片上接收一滴稳定后的乳液，并观察其粒径变化，以确定完全固化后 PLGA 微球的粒径；
3. 采用本方案制备 PLGA 微球时，固化过程中必须保证培养皿中始终有水溶液，避免水溶液挥发干后 PVA 固体粘附在 PLGA 微球上；
4. 采用本方案制备 PLGA 微球时，固化前后微球粒径差异与 PLGA 油相溶液的浓度有关，接收液滴大小相同时，PLGA 浓度越大，固化后的微球粒径越大。

## 参考文献：

- [1] Rezvantalab S., et al. Microfluidic assisted synthesis of PLGA drug delivery systems, *RSC Adv.*, **9**, 2055 (2019).
- [2] Lagreca, E., et al. Recent advances in the formulation of PLGA microparticles for controlled drug delivery, *Prog Biomater.*, **9**, 153–174 (2020).
- [3] Montazeri L., et al. Modification of PDMS to fabricate PLGA microparticles by a double emulsion method in a single microfluidic device, *Lab Chip*, **16**, 2596 (2016).
- [4] Yoo J., et al. Phenomenology of the Initial Burst Release of Drugs from PLGA Microparticles, *ACS Biomater. Sci. Eng.*, **6**, 6053-6062 (2020).

## 实验方案七:PLGA-HAMA 核壳结构微球制备

### 实验目的:

本实验方案通过利用微滴/微球制备仪,以 5%PLGA(聚乳酸-羟基乙酸共聚物)-二氯甲烷溶液为内相,以 2% HAMA(甲基丙烯酰化透明质酸)溶液(含 0.5% LAP 作为光引发剂)为中间相,以 2% Drop-Surf 微滴生成油为外相,采用 FluidicLab 玻璃双乳化微滴芯片制备双核双乳液滴,并通过 405 nm 紫外光照射实现微滴的固化,最终获得 PLGA-HAMA 核壳结构微球。

### 引言:

油包水包油 O/W/O 双乳核壳结构微球可有效的将目的物,如生物活性化合物、药物或功效成分,封装在特定区域内,并最终根据需要在合适的时间和地点释放封装的目的物,其在食品配方、药物递送和化妆品领域有着广泛的应用前景。

在食品配方中,O/W/O 型核壳结构微球将生物活性化合物有效封装,以提高抗氧化潜力、生物利用度和溶解度等方面的能力;在药物递送中,O/W/O 型核壳结构微球可以将疏水性药物稳定分散于水中并被输送到靶向位点,避免在储存或针头注射时引起药物的团聚或堵塞;在化妆品领域中,O/W/O 型核壳结构微球可以将防晒剂、植物油或功效成分被高分子聚合物完全包裹起来,以达到增加包裹物稳定性和缓释的效果。

通常,O/W/O 型核壳结构微球是用含两种性质不同的表面活性剂的分散相分两步制备,并最终实现固化而获得。常规的制备方法包括传统的机械搅拌乳化法、静电喷雾法和膜乳化法等方法。上述方法所制备的核壳结构微球粒径分布较宽,且内部结构较难控制。这对敏感性成分包裹率、药物的降解和释放速率控制有很大影响。

基于此,FluidicLab通过利用微滴/微球制备仪,以5%PLGA-二氯甲烷溶液为内相,以2%HAMA溶液(含0.5%LAP作为光引发剂)为中间相,以2%Drop-Surf微滴生成油为外相,采用FluidicLab玻璃双乳化微滴芯片制备双核双乳液滴,并通过405nm紫外光照射实现微滴的固化,最终获得PLGA-HAMA核壳结构微球。

## 实验材料:

	微滴生成油(2%, Drop-Surf, FluidicLab)
	破乳剂(Drop-Surf, FluidicLab)
试剂	PLGA粉末(FluidicLab, 50/50, M <sub>w</sub> :2w)
	甲基丙烯酰化透明质酸(HAMA, FluidicLab)
	苯基(2,4,6-三甲基苯甲酰基)磷酸锂盐(LAP, FluidicLab)
	离心管(Falcon 15 mL REF 352097)若干
	黑色离心管(1.5 mL)和透明离心管(1.5 mL, Axygen)若干
	PEEK管(内/外径0.25 /1.6 mm)及1/4-28螺纹接头卡箍若干
耗材	棕色玻璃瓶(10 mL)若干
	针式过滤器(PTFE, 津腾, 25mm×0.22 μm)若干
	无内塞注射器(2 mL)若干
	避光样品管(1.8 mL)
芯片夹具	GL-DE-100-150玻璃双乳化芯片(FluidicLab)
	玻璃双乳化微滴芯片夹具(FluidicLab)
设备	微滴/微球制备仪(Fluidiclab,三通道)
	电脑(Win10以上系统)
辅助设备	离心机(湖南湘仪, H1850)
	普通光学显微镜(测微球粒径)
	超声波清洗机(语盟, YM-020T)

常规紫外灯(405 nm 光源)

电子分析天秤(力辰科技)

## 实验步骤：

### 1. 试剂准备

#### (1) 内相溶液配制

称取 0.1 g PLGA 粉末，加入 1.43 mL 二氯甲烷(约 1.9 g)，超声溶解。用针式过滤器过滤处理。

#### (2) 4% HAMA 水溶液(w/w)配制

称取 0.04 g HAMA 粉末，加入 0.96 g 超纯水，避光超声振荡溶解。

#### (3) 1% LAP 水溶液(w/w)配制

称取 0.050 g LAP 粉末，加入 4.95 g 超纯水，避光超声振荡溶解。

#### (4) 中间相溶液配制(2% HAMA+0.5% LAP)

取 500  $\mu$ L 4%HAMA 溶液，500  $\mu$ L 1% LAP 溶液，避光振荡均匀，并用针式过滤器过滤处理备用。

### 2. PLGA-HAMA 核壳双乳化微球的制备

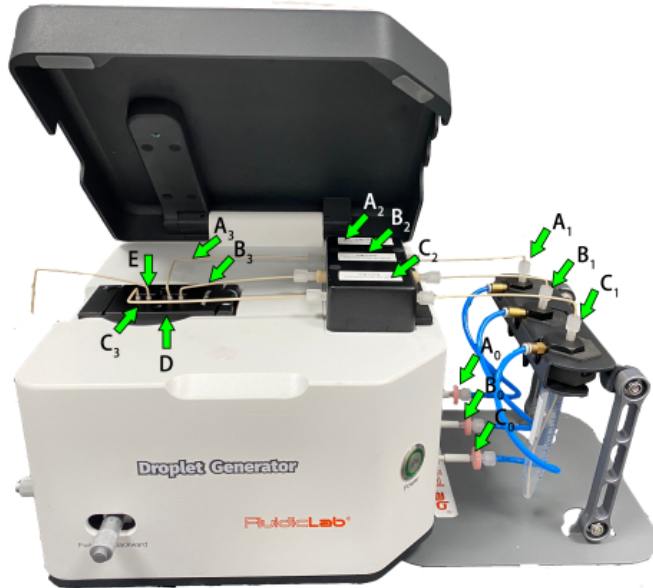
#### (1) 微滴/微球制备仪的安装连接

微滴/微球制备仪安装连接参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“2. 微滴/微球制备仪的安装连接”的部分；其连接如下(步骤③-⑦连接效果如下图所示)：

- ① 用气管依次连接“空气压缩机”--“气源处理装置”--“微滴/微球制备仪”；
- ② 将微滴/微球制备仪分别与电源、电脑的连接；
- ③ 用气管分别将 A<sub>0</sub>(压力输出通道一)和 A<sub>1</sub>(内相 1.5 mL 黑色离心管储液池)，B<sub>0</sub>(压力输出通

道二)和 B<sub>1</sub>(中间相 1.5 mL 黑色离心管储液池)连接, C<sub>0</sub>(压力输出通道三)和 C<sub>1</sub>(外相的 15 mL 储液池);

④ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>1</sub>(内相 1.5 mL 黑色离心管储液池)和 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器), B<sub>1</sub>(中间相 1.5 mL 黑色离心管储液池)和 B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)连接, C<sub>1</sub>(外相的 15 mL 储液池)和 C<sub>2</sub>(通道三流量传感器)连接;



⑤ 用配有 1/4-28 螺纹接头和卡箍的 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)分别将 A<sub>2</sub>(通道一流量传感器)和 A<sub>3</sub>(双乳化微滴芯片内相入口), B<sub>2</sub>(通道二流量传感器)和 B<sub>3</sub>(双乳化微滴芯片内中相入口)连接, C<sub>2</sub>(通道三流量传感器)和 C<sub>3</sub>(双乳化微滴芯片外相入口)连接;

⑥ D 为玻璃双乳化微滴芯片和夹具的组合, 芯片和夹具的入口通过硅胶塞密封;

⑦ 用 PEEK 管(内/外径 0.25 mm/1.6 mm)将芯片出口 E 处生成的乳液导出。

## (2) FluidicLabSuite 软件的安装和设备的添加

FluidicLabSuite 软件的安装参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.1 FluidicLabSuite 软件的安装”的部分;

## (3) PLGA-HAMA 核壳双乳化微滴的制备和固化

具体操作步骤如下：

- ① 分别在 1.5 mL 内相黑色离心管储液池(通道一)、1.5 mL 中相相黑色离心管储液池(通道二)和 15 mL 外相储液池中依次加入上述配制的内相溶液、中间相溶液和 5 mL 2% Drop-Surf 微滴生成油；
- ② FluidicLabSuite 软件的设备添加参考《微滴/微球制备仪使用手册 V.1.0》中“3.2 FluidicLabSuite 软件的设备添加”的部分(相机和流量传感器仅需添加一次)；
- ③ 打开空气压缩机和气源处理装置开关；
- ④ 在乳液出口端放置离心管接收前针式过滤器；
- ⑤ 在电脑端设置通道一压力(内相，如 190 mbar)、通道二压力(中间相，如 280 mbar)和通道三压力(外相，如 500 mbar)排出管路和芯片中的空气；
- ⑥ 待管路和芯片中完全填充液体后(空气被完全排出)；设置内相、中间相和外相压力依次为 75、200 和 80 mbar，在此压力下稳定生成双核双包裹液滴；
- ⑦ 用疏水培养皿接收一滴乳液，并在普通光学显微镜下观察其微滴均一性；
- ⑧ 待微滴生成均匀后，即可开始接收至透明的 1.5 mL 离心管中；
- ⑨ 30 min 后停止收集，密封于离心管中，用 405 nm 紫外灯照射 5 min 固化。

### 3. PLGA-HAMA 核壳双乳化微球的破乳清洗

具体操作步骤如下：

- ① 去除 1.5 mL 离心管底部微滴生成油；
- ② 按  $V_{\text{球}}:V_{\text{破}}=1:2$  加入破乳剂，振荡破乳；
- ③ 1000 rpm 离心处理 1 min，并去除底部破乳剂；

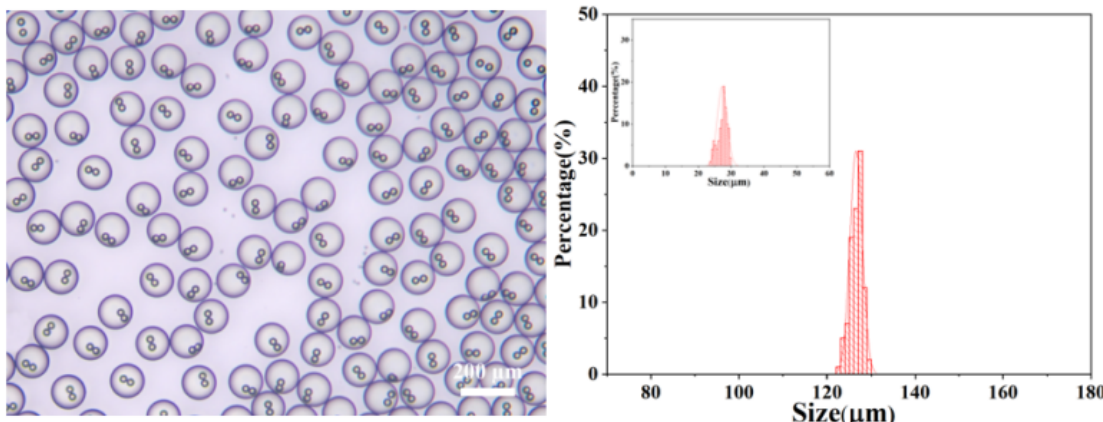
- ④ 重复上述②和③操作；
- ⑤ 为降低破乳剂残留，可通过再次离心处理取出底部少量破乳剂；
- ⑥ 最终得到固化后的 HAMA 微球，分散在 PBS 缓冲液中。

#### 4. 微滴/微球制备仪清洗

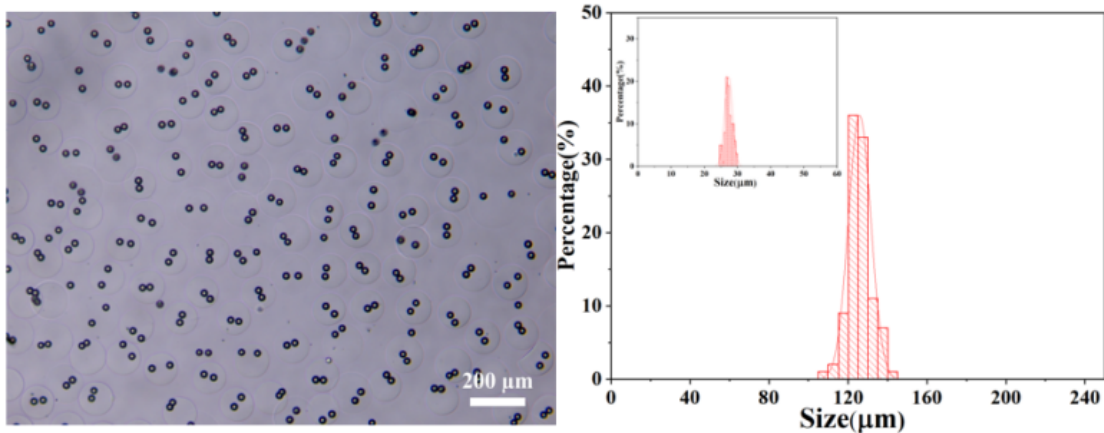
微滴/微球制备仪每次使用完必须清洗管路、流量传感器和芯片。具体操作详见“微滴/微球制备仪操作指导卡”。

### 结果与讨论：

刚接收的 PLGA-HAMA 核壳双乳化微滴核壳的平均粒径分别为 27.29 和 126.56  $\mu\text{m}$ , 其变异系数 CV 分别为 5.34% 和 1.12%。其显微镜图和核壳粒径分布(插图为核粒径分布图)如下图所示：



最终获得 PLGA-HAMA 核壳双乳化微球核壳的平均粒径分别为 27.32 和 125.77  $\mu\text{m}$ , 其变异系数 CV 分别为 4.38% 和 4.53%。其显微镜图和核壳粒径分布(插图为核粒径分布图)如下图所示：



### 实验关键要点：

1. 采用本方案制备 PLGA-HAMA 核壳微球时，由于 2%(wt%)HAMA 粘度大于 Drop-Surf 微滴油，因此在同样流速下，挤压水相所施加的压力大于油相的压力，具体可参考本方案所对应的视频(压力数值仅供参考)；
2. HAMA 水相溶液在配制和使用时必须避光操作，须使用棕色或黑色离心管；
3. 由于二氯甲烷见光易分解和沸点低等特点，PLGA 的二氯甲烷溶液在使用时必须避光放置冰水浴中，以避免微滴生成过程中气泡的产生。

# FluidicLab®

— 上海澎赞生物科技有限公司 —



上海市杨浦区纪念路8号财大科技园1号楼315



021-65103566



sale@fluidiclab.com



www.fluidiclab.com

★ 该手册仅限于科研使用