

多沃生物

Dowobio Biotechnology Co., Ltd



碘化丙啶染液 (PI 染液) -即用型

产品货号	产品名称	包装
DW2065	碘化丙啶染液 (PI 染液) -即用型	5ml

产品介绍:

碘化丙啶 (Propidium Iodide, PI) 是一种常用的细胞核荧光染料,作为一种溴化乙锭 (EB) 的类似物,能够嵌入碱基对之间实现与双链 DNA 结合。PI 经 488 nm 荧光激发,产生相对较大的斯托克司频移后,并在 617 nm 处具有最大发射波长。另外,PI 不能穿透细胞膜而被排斥在活细胞外,但是可以穿过破损的细胞膜而对核染色。利用以上特性,PI 可作为细胞活力分析的荧光探针之一。不仅可单独使用;也可以同 Calcein-AM、Hoechst 33258或 Hoechst 33342等活细胞荧光探针一起使用,同时对活细胞和死细胞染色和鉴定。也能够与 488 nm 激发的荧光素如 FITC 和 PE 等联合使用。

储存条件:

-20℃, 避光保存。

使用说明(仅供参考):

1. 细胞样品的制备:

a. 贴壁细胞:

- 1) 离心使细胞沉到管底。小心吸取上清并丢弃,可留大约 50µl 培养液,以免吸走细胞。
- 2) 加入约 1ml 提前预冷的 PBS, 重悬细胞, 并转移至 1.5ml 无菌离心管。
- 3) 离心使细胞沉到管底。

b. 悬浮细胞:

- 1) 离心使细胞沉到管底。
- 2) 小心吸取上清并丢弃,可留大约 50 µl 培养液,以免吸走细胞。
- 3) 加入约 1ml 提前预冷的 PBS, 重悬细胞, 并转移至 1.5ml 无菌离心管。
- 4) 离心使细胞沉到管底。
- 5) 小心吸取上清并丢弃,可留大约 50 µl PBS,以免吸走细胞。

2. 细胞的固定:

加入 1ml 冰浴预冷 70%乙醇中,轻轻吹打混匀,4°C条件下固定 2h 或更长时间。4°C固定 $12\sim24h$ 可能效果更佳。

3. 细胞的清洗:

- a. 离心使细胞沉到管底。
- b. 小心吸取上清并丢弃,可留大约 50 µl 溶液,以免吸走细胞。
- c. 加入约 1ml 提前预冷的 PBS, 重悬细胞, 并转移至 1.5ml 无菌离心管。
- d. 离心使细胞沉到管底。
- e. 小心吸取上清并丢弃,可留大约50µl PBS,以免吸走细胞。
- f. 轻轻弹击离心管底以适当分散细胞,避免细胞成团。

4. PI 染色:

在每个待检细胞样品中加入 500ul 配制好的 PI 染色工作液,轻轻重悬细胞沉淀,置于 37℃避光水浴 30min。

5. 检测与分析:

用流式细胞仪在激发波长 488nm 波长处检测红色荧光,同时检测光散射情况。采用适当分析软件进行细胞 DNA 或 RNA 含量分析和光散射分析。

网址: www.dowobio.com 电话: 400-663-7797 邮箱: dowobio@163.com



多沃生物

Dowobio Biotechnology Co., Ltd



6. 染色结果:

凋亡细胞 G1 峰左侧出现亚二倍体细胞群的峰型,在光散射谱上,前向光散射低于正常,侧向光散射高于正常。

注意事项:

- 1. 荧光染料都存在淬灭的问题,建议染色后尽快检测。
- 2. 为减缓荧光淬灭可以使用抗荧光淬灭封片液。
- 3. 在为了获得细胞沉淀的离心的过程中,对于特殊细胞,如果细胞沉淀不充分,可以适当提高离心力或延长 离心时间。
 - 4. PI 对人体有一定刺激性,请注意适当防护。
 - 5. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品。
 - 6. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

本产品在文章中的写法:

英文: Dowobio (Shanghai, China)

中文: 上海多沃生物科技有限公司 Dowobio, 上海

网址: <u>www.dowobio.com</u> 电话: 400-663-7797 邮箱: dowobio@163.com