碘化丙啶 PI 染色液(1mg/ml)

产品简介:

碘化丙啶染色 (PI stain) 可以对细胞周期不细胞凋亡进行分析。碘化丙啶 (Propidium Iodide, PI) 是一种可以嵌合到双链 DNA 和 RNA 的碱基对中并不之结合的荧光染料,无碱基特异性。碘化丙啶不双链 DNA 结合后可以产生荧光,并且荧光强度和双链 DNA 的含量成正比。细胞内的 DNA 被 Propidium Iodide 染色后,可以用流式细胞仪对细胞进行 DNA 含量测定,然后根据 DNA 含量的分布情况,可以进行细胞周期和细胞凋亡的分析。碘化丙啶染色后,假设 GO/G1 期细胞的荧光强度为 1,那么含有双份基因组 DNA 的 G2/M 期细胞的荧光强度的理论值为 2,正在进行 DNA 复制的 S 期细胞的荧光强度为 1~2 之间。凋亡细胞由于细胞核发生浓缩以及发生 DNA 片段化 (DNA fragmentation) 导致部分基因组 DNA 片断在染色过程中丢失,因此凋亡细胞碘化丙啶染色后呈现明显的弱染,即荧光强度小于 1,在流式检测的荧光图上出现所谓的 sub-G1 峰,即凋亡细胞峰。

细胞凋亡时,流式细胞检测可呈现亚二倍体核型的特征,根据光散射的特点,PI 染色可以区分细胞凋亡和细胞坏死的细胞峰型。细胞凋亡时,出现凋亡细胞皱缩、染色质浓缩、核碎裂,产生凋亡小体,使细胞的前向光散射低于正常。在细胞凋亡的早期,细胞对前向角光散射的能力显著降低,对侧向光散射的能力增加或没有变化。在细胞凋亡的晚期,前向和侧向光散射的信号均降低。细胞坏死时细胞多表现为细胞肿胀,因此前向光散射高于正常,对侧向光散射高于正常。

NOVON 碘化丙啶 PI 染色液 (1mg/ml) 主要由 PI、破膜剂等组成,经常用于培养的贴壁或悬浮细胞的细胞周期不细胞凋亡检测, 亦可用于区分细胞凋亡和细胞坏死。NOVON PI 染色液工作浓度为 $20\sim50~\mu~g/ml$,不含 RNase,推荐用于 RNA 染色,细胞检测含量范围一般为 $0.~1\sim1\times106$ 之间。

产品组成:

名称	SS0165	保存条件
PI Stain(1mg/ml)	1ml	-20℃ 避光
说明书	1 份	

自备材料:

- 1、胰蛋白酶消化液
- 2、流式细胞仪
- 3、PBS
- 4、预冷固定液: 预冷的 70% 乙醇或 4% 多聚甲醛

操作步骤(仅供参考):

- 1、细胞样品的制备:
- (1)贴壁细胞:
- ① 小心收集细胞培养液到一个无菌离心管内备用。
- ② 用胰蛋白酶消化细胞至可以被轻轻用移液管或枪头吹打下来时,加入前面收集的细胞培养液,吹打下所有的贴壁细胞,并轻轻吹散细胞。
- ③ 收集上述细胞悬液到离心管内。



北京欣华绿源科技有限公司

- ④ 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。小心吸取上清并丢弃,可留大约 50 μ 1 培养液,以免吸走细胞。
- ⑤ 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。
- ⑥ 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。
- ⑦ 小心吸取上清并丢弃,可留大约50 µ1 PBS,以免吸走细胞。
- ⑧ 轻轻弹击离心管底以适当分散细胞,避免细胞成团。
- (2)悬浮细胞:
- ① 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。
- ② 小心吸取上清并丢弃,可留大约50 μ1 培养液,以免吸走细胞。
- ③ 加入约 1m1 提前预冷的 PBS, 重悬细胞, 并转移至 1.5m1 无菌离心管。
- ④ 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。
- ⑤ 小心吸取上清并丢弃,可留大约 50 µ1 PBS,以免吸走细胞。
- ⑥ 轻轻弹击离心管底以适当分散细胞,避免细胞成团。
- 2、细胞的固定: 加入 1ml 冰浴预冷 70%乙醇中,轻轻吹打混匀,4℃条件下固定 2h 或更长时间。4℃固定 12~24h 可能效果更佳。
- 3、细胞的清洗:
- ① 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。
- ② 小心吸取上清并丢弃,可留大约50 μ1 溶液,以免吸走细胞。
- ③ 加入约 1m1 提前预冷的 PBS, 重悬细胞, 并转移至 1.5m1 无菌离心管。
- ④ 4℃, 1000g 离心 3~5min, 使细胞沉到管底。
- ⑤ 小心吸取上清并丢弃,可留大约50 µ1 PBS,以免吸走细胞。
- ⑥ 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 500 μ1 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、检测不分析: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。

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、 如果用于组织的细胞周期不细胞凋亡检测,则必须把组织消化后,制备成单细胞悬液, 才可以进行检测。
- 5、细胞凋亡时,凋亡细胞的标志之一是 DNA 可染行降低,但这种情况并是绝对的,DNA 含量的降低或者 DNA 不染料结合能力下降也会导致 DNA 可染行降低,在分析的时候应特别注意。
- 6、 PI 对人体有一定刺激性,请注意适当防护。
- 7、 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期: 6个月有效。4℃储存,1个月有效。