



碘化丙啶 PI 染色液(50 μg/ml, 含 RNase)

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G0/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(50 μg/ml, 含 RNase)主要由PI、破膜剂、RNase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20~50 μg/ml,推荐用于DNA染色,细胞检测含量范围一般为0.1~1×10⁶之间。

产品组成:

名称	SS0164	保存条件
PI Stain(50 μg/ml, 含 RNase)	10ml	-20°C 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。



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 μl 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 μl 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 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 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 μl 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 μl 溶液，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 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 μl 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 μl 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，但这种情况并不是绝对的，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。