

DAPI 染色液 (10μg/ml)

产品货号: G6211

产品规格: 10ml/50ml

产品简介:

DAPI 染色液(DAPI Staining Solution)是适用于常见细胞和组织细胞核染色的染色液。DAPI，即2-(4-Aminophenyl)-6-indolecarbamidine dihydrochloride，也称DAPI dihydrochloride，分子式为C₁₆H₁₅N₅·2HCl，分子量为350.25，是可以穿透细胞膜的蓝色荧光染料，和双链DNA结合后可以产生比DAPI自身强20多倍的荧光，灵敏度高于EB。

DAPI染色常用于细胞凋亡检测，染色后用荧光显微镜观察或流式细胞仪检测。DAPI也常用于普通的细胞核染色以及某些特定情况下的双链DNA染色。DAPI的最大激发波长为340nm，最大发射波长为488nm，DAPI和双链DNA结合后，最大激发波长为364nm，最大发射波长为 454nm。源叶生物 DAPI 染色液(10ug/ml)可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色，亦可以根据实验具体要求，稀释到相应浓度后进行染色。一般推荐工作浓度为0.5~10μg/ml，推荐用于较难染色的细胞。

产品内容:

| 产品名称 | 规格 | 保存温度 |
|-------------------|-----------|---------|
| DAPI染色液 (10μg/ml) | 10ml/50ml | -20℃，避光 |

自备材料:

1. 荧光显微镜
2. 蒸馏水
3. 微量移液器
4. PBS或生理盐水

操作步骤 (仅供参考) :

1. 对于细胞或组织样品，固定后冲洗去除固定剂。如果需要进行免疫荧光染色，则先进行免疫荧光染色，染色完毕后再按后续步骤进行DAPI染色，如果不需要进行其它染色，则直接进行后续的DAPI染色。对于贴壁细胞或组织切片，加入少量DAPI染色液(10ug/ml)，覆盖住样品即可。对于悬浮细胞，至少加入待染色样品3倍体积以上的DAPI染色液(10ug/ml)，充分混匀。
2. 室温放置5~8min。
3. 轻轻吸除DAPI染色液(10ug/ml)。
4. 用无菌的 PBS 或生理盐水清洗2~3次，每次3~5min。
5. 直接在荧光显微镜下观察或封片后荧光显微镜下观察。

染色结果:

细胞发生凋亡时，会看到凋亡细胞的细胞核呈致密浓染，或呈碎块状致密浓染。

注意事项:

1. 尚宝生物DAPI染色液(10μg/ml)的浓度适用于较难染色的细胞。
2. 荧光染料都存在淬灭的问题，建议染色后尽快检测。
3. 为减缓荧光淬灭，可以使用抗荧光淬灭封片液。
4. 避免反复冻融，否则容易失效。
5. DAPI对人体有一定刺激性，请注意适当防护。
6. 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。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com