

细胞周期与细胞凋亡检测试剂盒

产品货号: R21806

产品规格: 50T

产品简介:

尚宝生物 细胞周期与细胞凋亡检测试剂盒(Cell Cycle and Apoptosis Analysis Kit)是一种采用经典的碘化丙啶染色 (PI staining)方法进行细胞周期与细胞凋亡分析的检测试剂盒。碘化丙啶(Propidium Iodide, PI)是一种可以嵌入到双链DNA和RNA的碱基对中与之结合的荧光染料,无碱基特异性。碘化丙啶与双链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。

尚宝生物 Cell Cycle and Apoptosis Analysis Kit经常用于培养的贴壁或悬浮细胞的细胞周期与细胞凋亡检测,亦可用于区分细胞凋亡和细胞坏死。该试剂盒检测细胞含量范围一般为 $0.1 \sim 1 \times 10^6$ 之间。

产品组成:

名称	50T	保存条件
试剂(A): PI Stain Buffer	25ml	-20℃
试剂(B): PI Stain(20×)	1.5ml	-20℃, 避光
试剂(C): RNase A Solution(50×)	0.5ml	-20℃

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:



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

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719779

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: shsunbao@126.com

http://www.saint-bio.com

- 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50μl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50μl 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50μl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50μl 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50μl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50μl 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:

(1) 一步法:

①PI 染色工作液的配制: 根据待检样品的数量，取适量试剂(A)、试剂(B)、试剂(C)混合形成PI染色工作液。配制好的PI染色工作液4℃避光保存待用，24h有效。

	1个样品	10个样品
试剂(A): PI Stain Buffer	500ul	5ml
试剂(B): PI Stain(20×)	25ul	250ul
试剂(C): RNase A Solution(50×)	10ul	100ul
总量	535μl	5.35ml

②在每个待检细胞样品中，加入500μl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。

(2) 两步法:

①在沉淀细胞中加入40μl PBS和10μl RNase A Solution(50×)，置于37℃水浴30min。

②PI染色工作液的配制: 根据待检样品的数量，取适量试剂(A)、试剂(B)混合形成PI染色工作液。配制好的PI染色工作液4℃避光保存待用，24h有效。

	1个样品	10个样品
试剂(A): PI Stain Buffer	500ul	5ml



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

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719779

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: shsunbao@126.com

http://www.saint-bio.com

试剂(B): PI Stain(20×)	25ul	250ul
总量	525ul	5.25ml

③在每个待检细胞样品中，加入500μl配制好的PI染色工作液，轻轻重悬细胞沉淀，置于4℃避光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 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。



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

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719779

Q Q：807961520 731791866

邮箱：shsunbao@126.com

<http://www.saint-bio.com>