

M5 Hiper Annexin V-Alexa Fluor 647/PI 凋亡检测试剂盒试剂盒

产品名称	单位	货号
M5 Hiper Annexin V-Alexa Fluor 647/PI kit	50T	MF125-01

【储存条件】

4°C 避光保存

【产品概述】

Annexin V-Alexa Fluor 647/PI凋亡检测试剂盒是一种采用Annexin V-Alexa Fluor647与PI双染法进行细胞早期凋亡分析的检测试剂盒。

细胞凋亡早期改变发生在细胞膜表面,这些细胞膜表面的改变之一是磷脂酰丝氨酸(PS)从细胞膜内转移到细胞膜外,使PS 暴露在细胞膜外表面。PS 是一种带负电荷的磷脂,正常主要存在于细胞膜的内面,在细胞发生凋亡时细胞膜上的这种磷脂分布的不对称性被破坏而使PS 暴露在细胞膜外。Annexin V 具有易于结合到磷脂类如PS 的特性,对PS 有高度的亲和性。因此,该蛋白可充当一敏感的探针检测暴露在细胞膜表面的PS。PS 转移到细胞膜外不是凋亡所独特的,也可发生在细胞坏死中。两种细胞死亡方式间的差别是在凋亡的初始阶段细胞膜是完好的,而细胞坏死在其早期阶段细胞膜的完整性就破坏了。因此,可以采用Annexin V 与PI 双染的方法,通过流式检测细胞早期凋亡。

【产品组分】

	50 T	
4x Binding Buffer	10 ml	
Propidium Iodide, PI	500 µl	
Annexin V-Alexa Fluor 647	250 µl	

【注意事项】

- 1. 消化细胞时不能用含EDTA的胰酶。
- 2. 本试剂盒需使用流式细胞仪进行检测。
- 3. 需自备PBS和去离子水。
- 4. 荧光染料均存在淬灭问题,保存和使用过程中请尽量注意避光,以减缓荧光淬灭。
- 5. PI对人体有刺激性,请注意适当防护。
- 6. 请穿实验服并戴一次性手套操作。

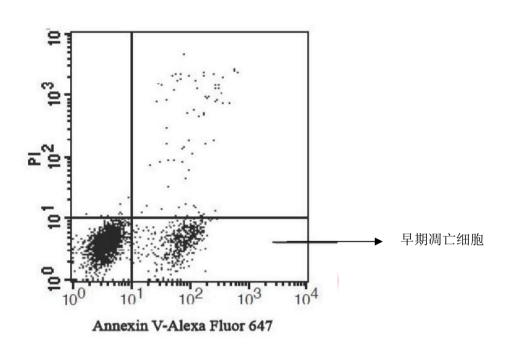
【操作步骤】

- 1. 细胞样品的准备:
- a. 对于贴壁细胞:小心收集细胞培养液到一离心管内备用。用胰酶消化细胞,至细胞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。再次收集到离心管内。1000×g左右离心3-5分钟,沉淀细胞。对于特定的细胞,如果细胞沉淀不充分,可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清,可以残留约50 μl左右的培养液,以避免吸走细胞。加入约1 ml 4℃预冷的PBS,重悬细胞,再次离心沉淀细胞。加入1 ml 4℃预冷的PBS,重悬细胞,再次离心沉淀细胞。
- b. 对于悬浮细胞: 1000×g 左右离心 3-5 分钟,沉淀细胞。对于特定的细胞,如果细胞沉淀不充分,可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清,可以残留约 50 微升左右的培养液,以避免吸走细胞。加入约 1 ml 4℃预冷的 PBS,重悬细胞,并转移到 1.5 毫升离心管内。再次离心沉淀细胞,小心吸除上清,可以残留约 50 μl 左右的 PBS,以避免吸走细胞。再次加入 1 ml 4℃预冷的 PBS,重悬细胞,再次离心沉淀细胞。
- 2. 用去离子水按 1:3 稀释 Binding Buffer (4 ml Binding Buffer +12 ml 去离子水)。



- 3. 用 250 μl Binding Buffer 重新悬浮细胞,调节其浓度为 1×10⁶/ml。
- 4. 取 100 μl 的细胞悬液于 5 ml 流式管中,加入 5 μl Annexin V-Alexa Fluor 647 和 10 μl 20 μg/ml 的 Pl 溶液。
- 5. 混匀后于室温避光孵育 15 分钟。
- 6. 在反应管中加 400 µl PBS, 流式细胞仪(FACS)分析。

【实验图例】



Jurkat 细胞用顺铂诱导凋亡后用 Annexin V-Alexa Fluor 647/PI 双染流式分析图谱

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时,本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。