

AO/PI双染色试剂盒

产品货号：R23739

产品规格：200T

产品简介：

AO/PI双染试剂盒（AO/PI Double Staining Kit）是一种可以快速检测细胞状态的试剂盒。本试剂盒提供两种核染料，吖啶橙（Acridine Orange, AO）和碘化丙啶PI。

AO可以穿透细胞膜，将正常细胞染成绿色。当细胞凋亡时，染色体会固缩或者断裂成大小不一的片段。此时AO可以将凋亡细胞染上致密浓染的黄绿色或染成黄绿色碎片。另一种核染料PI不能透过细胞膜，不能将正常细胞或凋亡细胞染上红色，只能染细胞膜受损的细胞，如坏死细胞。当使用这两种染料双染时，正常细胞为绿色荧光，凋亡细胞为大小不一的致密黄绿色或者橙色荧光，坏死细胞为强烈的红色荧光。

产品组成：

| 产品名称 | 200T | 保存条件 |
|-----------------|-------|---------|
| 试剂(A): AO染色液 | 1ml | 2-8℃，避光 |
| 试剂(B): PI染色液 | 1ml | 2-8℃，避光 |
| 试剂(C): 10×染色缓冲液 | 2×1ml | 2-8℃ |

操作步骤：

- 配制1×染色缓冲液：根据实验所需取适量10×染色缓冲液用超纯水稀释成1×染色缓冲液。
- 准备样品：收集细胞，用PBS洗涤两次后重悬于适量1×染色缓冲液中并使细胞密度为 1×10^6 cells/mL。
注意：贴壁细胞如直接进行原位观察，可以将细胞接种在96孔板中，接种密度为 $4-8 \times 10^4$ cells/mL。原位观察时可以不用消化收集细胞，去除培养基后用PBS洗涤两次。随后原位孵育探针和检测。
- 染色：取90μL细胞悬液，加入5μL的AO染色液和5μL的PI染色液，混匀后室温避光孵育1-10min。
注意：不同细胞染色时间可能存在差异，需自行摸索。
- 检测：孵育结束后，用PBS洗涤2次。随后加入适量PBS后即可用荧光显微镜或者流式细胞仪进行检测。AO结合DNA后的Ex/Em为502/525nm；PI结合DNA后的Ex/Em为535/617nm。如使用荧光显微镜观察，可分别使用FITC和Cy3滤光片进行观察。
注意：染色后需尽快检测。

注意事项：

- 染色完成后需要尽快进行检测。
- 荧光染料容易淬灭，使用和保存时都需要注意避光。
- PI对人体有害，使用时请注意防护。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 本产品仅限于科研使用，不得用于临床诊断或治疗。

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>