

# Calcein AM /PI 活细胞/死细胞双染试剂盒

## Calcein AM /PI Double Stain Kit

### 产品信息

产品名称	产品编号	规格
Calcein AM / PI 活细胞/死细胞双染试剂盒	DY10501	500T

## 产品描述

钙黄绿素-AM (Calcein-AM) 和碘化丙啶 (PI) 溶液,分别对活细胞和死细胞染色,可同时使用,对活细胞和死细胞进行 荧光染色。Calcein-AM 的乙酸甲基酯亲脂性很高,使其可透过细胞膜。尽管 Calcein-AM 本身并不是荧光分子,但通过 活细胞内的酯酶作用,Calcein-AM 能脱去 AM 基,产生的 Calcein 能发出强绿色荧光 (激发: 490 nm,发射: 515 nm),因此 Calcein-AM 仅对活细胞染色。另一方面,作为核染色染料的 PI 不能穿过活细胞的细胞膜,它穿过死细胞膜的无序区域而到达细胞核,并嵌入细胞的 DNA 双螺旋从而产生红色荧光 (激发: 535 nm,发射: 617 nm)。由于 Calcein 和 PI-DNA 都可被 490 nm 激发,因此可用荧光显微镜同时观察活细胞和死细胞。用 545 nm 激发,仅可观察到死细胞。

## 产品组成

货号	名称	规格	数量
DY10501-A	Calcein-AM	4mM in DMSO, 50uL	2 管
DY10501-B	PI	2mM in water, 150uL	2 管

### 保存方式

-20℃避光干燥保存。

## 使用方法

### 用荧光显微镜观察细胞形态

以 HeLa 细胞染色为例,请注意不同的细胞种类、不同浓度,有不同的观察条件。

1. 染色工作液的配制

添加  $2.5 \mu l$  Calcein-AM 储备液(4 m M)和  $12.5 \mu l$  PI(2 m M)储备液至 5 m l PBS 中配制成染色溶液。Calcein-AM 的终浓度为  $2 \mu M$ ,PI 的终浓度为  $5 \mu M$ 。

【注意】由于 Calcein-AM 的稳定性比较差,此染色工作液必须现配现用,并且在当天用完。

- 2. 细胞染色
- 1) 染色 HeLa 细胞等贴壁细胞时,先用 Trypsin-EDTA 等消化细胞,制备成细胞悬液。
- 2) 将细胞悬液离心 3 分钟 (1,000 rpm)。
- 3) 去除上清液,加入 PBS 缓冲液,细胞数量调整至 1×105-1×106个/ml。再用移液器充分混匀。
- 4)由于培养基中的血清等成分含有酯酶,Calcein-AM 会分解,会导致空白上升,所以需要离心数次,用 PBS 洗涤数次直到完全洗净。
- 5) 将 200 μl 细胞悬液移至小试管中,加入 100 μl 染色溶液,在 37℃下孵育 15 分钟。





- 6) 在盖玻片上滴加适量的染色的细胞溶液。
- 7) 在荧光显微镜下,先用  $490\pm10~\mathrm{nm}$  波长激发,观察黄绿色的活细胞,还可以同时观察到红色的死细胞,然后用  $545~\mathrm{nm}$  波长激发,能够看到红色的死细胞。
- 3. 染色试剂的最佳浓度

Calcein-AM 和 PI 最佳浓度根据不同的细胞种类而定,通过以下的操作,我们可以找到不同细胞染色试剂的最佳浓度。

- 1) 通过在 0.1%皂苷或 0.1-0.5%毛地黄皂苷中孵育 10 分钟或通过在 70%乙醇中孵育 30 分钟制备死细胞。
- 2) 用  $0.1-10~\mu M$  PI 溶液对死细胞染色,以便找到仅对细胞核染色而不对细胞质染色的 PI 浓度。
- 3) 用 0.1-10 μM Calcein-AM 溶液对死细胞染色,以便找到不对细胞质染色的 Calcein-AM 浓度。接着用该浓度的 Calcein-AM 对活细胞染色以检验活细胞可否被染色。

#### 注意事项:

- 1. Calcein-AM 的 ester 部位遇到湿气会分解,使用后请在-20 度下密闭冷冻保存,防止水分进入。建议根据单次用量,分装密封保存。Calcein-AM 储备液用缓冲液或培养基等稀释时尽量现配现用。
- 2. 碘化丙啶 (PI) 有一定的致癌性,使用时一定要带手套、眼罩、口罩。万一接触到皮肤的话,迅速使用大量水清洗。

本产品仅作科研用途

