

## 钙荧光探针 Fluo-3, AM (5mM 无水 DMSO 溶液)

### Fluo-3, AM Calcium Indicator (5mM in DMSO)

#### 产品信息

产品名称	编号	规格
钙荧光探针 Fluo-3, AM (5mM 无水 DMSO 溶液)	DY50204	20ul

#### 产品描述

钙指示剂是结合  $\text{Ca}^{2+}$  后显示荧光增强的分子。Fluo-3, AM 是最常用的检测细胞内钙离子浓度的荧光探针之一。它穿透细胞膜进入细胞后被细胞内的酯酶剪切形成 Fluo-3, 从而被滞留在细胞内, Fluo-3 若以游离配体形式存在时几乎是非荧光性的, 但是当它与细胞内钙离子结合后可以产生较强的荧光, 最大激发波长为 506nm, 最大发射波长为 526nm。实际检测时推荐使用的激发波长为 488nm 左右, 发射波长为 525 ~ 530nm。可以使用激光共聚焦显微镜或流式细胞仪检测细胞内钙离子浓度的变化。

#### 保存方式

-20°C密封避光保存, 有效期一年。

#### 产品性质

CAS: 121714-22-5

分子式:  $\text{C}_{51}\text{H}_{50}\text{Cl}_2\text{N}_2\text{O}_{23}$

分子量: 1129.85

#### 操作说明

(1) Fluo-3, AM 工作液的配制: 使用 HBSS 将 Fluo-3, AM 稀释成 1-5  $\mu\text{M}$  的工作液。例如: 1 mM 母液配制 1 mL 浓度 4  $\mu\text{M}$  工作液, 用 1 mL HBSS 溶液稀释 4  $\mu\text{L}$  1 mM 母液即可。

【注】A. 推荐该探针工作浓度在 4-5  $\mu\text{M}$ , 具体的使用浓度需根据实验要求进行优化。为了避免过度加载造成细胞毒性, 建议在取得有效结果的基础上尽量使用最低探针浓度。

B. Fluo-3, AM 工作液需现配现用, 避免反复冻存。母液可分装密封冻存。

(2) 取出预培养的细胞, 除去培养基, 使用 HBSS 溶液洗涤细胞 3 次。

【注】: 如果使用含血清的培养基, 血清中的酯酶会分解 AM 体, 从而降低 Fluo-3, AM 进入细胞的效果。另外含有酚红的培养基会使本底值略微偏高, 所以加工作液之前需尽量去除培养基残留。

(3) 将 Fluo-3, AM 工作液加入细胞, 加入量以覆盖细胞为准。在 37°C 避光培养 10-60 min, 然后除去 Fluo-3, AM 工作液。

【注】: 关于孵育的时间, 如果首次做实验不能确定, 建议先孵育 30 分钟, 看荧光效果: 如果细胞死亡较多, 适当缩短时间; 如果荧光强度太弱, 适当延长时间。

(4) 用 HBSS 溶液洗涤细胞 3 次, 以充分去除残留的 Fluo-3, AM 工作液。然后加入 HBSS 溶液覆盖细胞。

(5) 37°C 培养箱孵育约 20-30 分钟, 以确保 AM 体在细胞内的完全去酯化作用。

(6) 用激光共聚焦或荧光显微镜检测细胞, 激发波长 494 nm, 发射波长 516 nm。

本产品仅作科研用途