

## Cell Cycle and Apoptosis Analysis Kit

Cat #:GK3601-50T

### 一、试剂盒组成、规格、储存:

成分	50T	储存
PI Staining Solution	25ml	-20℃避光保存
Wash Buffer	50ml	4℃保存

### 二、产品简介:

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, 简称 PI)是一种双链 DNA 的荧光染料。碘化丙啶和双链 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 被碘化丙啶染色后,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。

细胞发生凋亡时,由于胞浆和染色质浓缩、核碎裂,产生凋亡小体,使细胞的光散射性质发生变化。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。因此可通过流式细胞仪测定细胞光散射的变化观察细胞凋亡情况。

本试剂盒通常应用于培养的贴壁或悬浮细胞的细胞周期与细胞凋亡检测。本试剂盒可检测 50 个样品,每个样品的细胞数量为  $0.1-1 \times 10^6$ 。

### 三、注意事项

- 1、本试剂盒需使用流式细胞仪进行检测。
- 2、需自备70%乙醇。
- 3、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。
- 4、PI对人体有刺激性,请注意适当防护。
- 5、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

### 四、使用方法 (仅供参考):

#### 1、细胞样品的准备:

##### 1) 贴壁细胞:

- a. 小心收集细胞培养液到一离心管内备用。
- b. 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。
- c. 再次收集到离心管内。
- d. 1000g左右离心3-5min,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。
- e. 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。
- f. 加入约1ml冰浴预冷的Wash Buffer,重悬细胞,并转移到1.5ml离心管内。
- g. 再次离心沉淀细胞,小心吸除上清,可以残留约50u1左右的Wash Buffer,以避免吸走细胞。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: 同贴壁细胞d、e、f、g步骤。

#### 2、细胞固定:

- 1) 加入1ml冰浴预冷70%乙醇中,轻轻吹打混匀,4℃固定2h或更长时间。固定12-24h可能效果更佳。
- 2) 1000g左右离心3-5min,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。
- 3) 小心吸除上清,可以残留约50u1左右的70%乙醇,以避免吸走细胞。
- 4) 加入约1ml冰浴预冷的Wash Buffer,重悬细胞。再次离心沉淀细胞,小心吸除上清,可以残留约50u1左右的Wash Buffer,以避免吸走细胞。轻轻弹击离心管底以适当分散细胞,避免细胞成团。

3、染色: 每管细胞样品中加入 0.5ml PI Staining Solution,缓慢并充分重悬细胞沉淀,37℃避光温浴 30min。随后可以 4℃或冰浴避光存放。染色完成后宜在 24h 内完成流式检测,最好能在当日完成流式检测。

4、流式检测和分析: 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。

### 五、储存条件

PI Staining Solution -20℃避光保存,一年有效,建议适当分装。经常使用,可 4℃保存