

仅供科研使用

版本号：A 版

碘化丙啶 PI 染色液（50 μ g/mL）

【货号】 BP-DL661

【规格】 10mL

【保存】 -20 $^{\circ}$ C，避光，6 个月。

【产品组成】

Component	Size	Store at
碘化丙啶 PI 染色液（50 μ g/mL）	10mL	-20 $^{\circ}$ C，避光

【产品简介】

碘化丙啶染色（PI stain）可以对细胞周期与细胞凋亡进行分析。碘化丙啶（Propidium Iodide, PI）是一种可以嵌合到双链 DNA 和 RNA 的碱基对中并与之结合的荧光染料，无碱基特异性。碘化丙啶与双链 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 Propidium Iodide 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的分析。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（DNA fragmentation）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。

细胞凋亡时，流式细胞检测可呈现亚二倍体核型的特征，根据光散射的特点，PI 染色可以区分细胞凋亡和细胞坏死的细胞峰型。细胞凋亡时，出现凋亡细胞皱缩、染色质浓缩、核碎裂，产生凋亡小体，使细胞的前向光散射低于正常。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。细胞坏死时细胞多表现为细胞肿胀，因此前向光散射高于正常，对侧向光散射高于正常。

碘化丙啶 PI 染色液（50 $\mu\text{g}/\text{mL}$ ）主要由 PI、破膜剂等组成，经常用于培养的贴壁或悬浮细胞的细胞周期与细胞凋亡检测，亦可用于区分细胞凋亡和细胞坏死。PI 染色液工作浓度为 20~50 $\mu\text{g}/\text{mL}$ ，不含 RNase，推荐用于 RNA 染色，细胞检测含量范围一般为 0.1~ 1×10^6 之间。

【使用方法】

一、细胞样品的制备

（一）贴壁细胞

1、小心收集细胞培养液到一个无菌离心管内备用。

2、用胰蛋白酶消化细胞至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。

3、收集上述细胞悬液到离心管内。

4、4 $^{\circ}\text{C}$ ，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。小心吸取上清并丢弃，可留大约 50 μL 培养液，以免吸走细胞。

5、加入约 1mL 提前预冷的 PBS，重悬细胞，并转移至 1.5mL 无菌离心管。4 $^{\circ}\text{C}$ ，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。

6、小心吸取上清并丢弃，可留大约 50 μL PBS，以免吸走细胞。轻轻弹击离心管底以适当分散细胞，避免细胞成团。

（二）悬浮细胞

1、4 $^{\circ}\text{C}$ ，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。

2、小心吸取上清并丢弃，可留大约 50 μL 培养液，以免吸走细胞。

3、加入约 1mL 提前预冷的 PBS，重悬细胞，并转移至 1.5mL 无菌离心管。4 $^{\circ}\text{C}$ ，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。

4、小心吸取上清并丢弃，可留大约 50 μL PBS，以免吸走细胞。轻轻弹击离心管底以适当分散细胞，避免细胞成团。

二、细胞的固定：加入 1mL 冰浴预冷 70%乙醇中，轻轻吹打混匀，4°C条件下固定 2h 或更长时间。4°C固定 12~24h 可能效果更佳。

三、细胞的清洗

- (一) 4°C，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。
- (二) 小心吸取上清并丢弃，可留大约 50μL 溶液，以免吸走细胞。
- (三) 加入约 1mL 提前预冷的 PBS，重悬细胞，并转移至 1.5mL 无菌离心管。
- (四) 4°C，1000g 离心 3~5min，使细胞沉到管底。
- (五) 小心吸取上清并丢弃，可留大约 50μLPBS，以免吸走细胞。
- (六) 轻轻弹击离心管底以适当分散细胞，避免细胞成团。

四、PI 染色：在每个待检细胞样品中加入 500μL 配制好的 PI 染色工作液，轻轻重悬细胞沉淀，置于 37°C避光水浴 30min。在 24h 内进行染色或流式细胞仪分析。

五、检测与分析：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 或 RNA 含量分析和光散射分析。

【染色结果】

凋亡细胞 G1 峰左侧出现亚二倍体细胞群的峰型，在光散射谱上，前向光散射低于正常，侧向光散射高于正常。

【注意事项】

- 1、荧光染料都存在淬灭的问题，建议染色后尽快检测。
- 2、为减缓荧光淬灭可以使用抗荧光淬灭封片液。
- 3、在为了获得细胞沉淀的离心的过程中，对于特殊细胞，如果细胞沉淀不充分，可以适当提高离心力或延长离心时间。
- 4、如果用于组织的细胞周期与细胞凋亡检测，则必须把组织消化后，制备成单细胞悬液，才可以进行检测。
- 5、细胞凋亡时，凋亡细胞的标志之一是 DNA 可染行降低，但这种情况并非绝对的，DNA 含量的降低或者 DNA 与染料结合能力下降也会导致 DNA 可染行降低，在分析的时候应特别注意。

- 6、PI 对人体有一定刺激性，请注意适当防护。
- 7、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。