

仅供科研使用 版本号: A版

# 碘化丙啶 PI 染色液(50μg/mL)

【货号】BP-DL661

【规格】 10mL

【保存】 -20℃, 避光, 6个月。

## 【产品组成】

Component	Size	Store at
碘化丙啶 PI 染色液(50μg/mL)	10mL	-20℃,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( $50\mu g/mL$ )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  $20\sim50\mu g/mL$ ,不含 RNase,推荐用于 RNA 染色,细胞检测含量范围一般为  $0.1\sim1\times10^6$ 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℃,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50μL 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°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 50μILPBS,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℃, 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 50μL 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℃, 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 50μLPBS,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。

联系地址:南京市江宁区天元东路 2289号 5号楼 B座 2F

联系电话: 400-878-7820



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

#### 三、细胞的清洗

- (一) 4℃, 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℃, 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,但这种情况并是绝对的, 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。

联系地址:南京市江宁区天元东路 2289号 5号楼 B座 2F

联系电话: 400-878-7820



- 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。