

Annexin V-eGFP/PI Kit 凋亡检测试剂盒

Catalog No.	Size
FXP025-100	100 Tests
FXP025-050	50 Tests
FXP025-020	20 Tests

相关介绍:

细胞凋亡早期改变发生在细胞膜表面, 这些细胞膜表面的改变之一是磷脂酰丝氨酸(PS)从细胞膜内转移到细胞膜外, 使 PS 暴露在细胞膜外表面。PS 是一种带负电荷的磷脂, 正常主要存在于细胞膜的内面, 在细胞发生凋亡时细胞膜上的这种磷脂分布的不对称性被破坏而使 PS 暴露在细胞膜外。Annexin V 具有易于结合到磷脂类如 PS 的特性, 对 PS 有高度的亲和性。因此, 该蛋白可充当一敏感的探针检测暴露在细胞膜表面的 PS。PS 转移到细胞膜外不是凋亡所独特的, 也可发生在细胞坏死中。两种细胞死亡方式间的差别是在凋亡的初始阶段细胞膜是完好的, 而细胞坏死在其早期阶段细胞膜的完整性就破坏了。因此, 可以采用 Annexin V 与 PI 双染的方法, 通过流式检测细胞早期凋亡。

储存条件:

2-8℃避光保存, 勿冰冻。

注意事项:

本试剂盒需使用流式细胞仪进行检测。
此产品仅供研究, 不用于临床诊断。

试剂盒组份:

1. 结合缓冲液 4x (Binding Buffer 4x)

体积: 20 Tests: 4ml (4倍浓缩液)

50 Tests: 10ml (4倍浓缩液)

100 Tests: 20ml (4倍浓缩液)

稀释后溶液中各组分浓度: 10mM Hepes/NaOH, pH 7.4, 140mM NaCl, 2.5mM CaCl₂

2. 碘化丙锭溶液 (Propidium Iodide, PI)

体积: 20 Tests: 0.2ml

50 Tests: 0.5ml

100 Tests: 1.0ml

浓度: 20ug/ml

3. 重组人Annexin V/eGFP, (rh Annexin V/eGFP)

来源: 大肠杆菌 (E.coli)

分子量: 35.8 KDa

样品量: 20 Tests: 0.1ml, 可用于20次实验

50 Tests: 0.25ml, 可用于50次实验

100 Tests: 0.5ml, 可用于100次实验

保存方法: 于50mM Tris, 100mM NaCl, 1%BSA, 0.02%NaN₃, pH7.4 溶液中保存

纯度: SDS-PAGE及反相HPLC表明纯度大于98%

生物活性: Annexin V可结合于磷脂酰丝氨酸并表现出抗磷脂酶活性

操作步骤:

1. 细胞样品的准备:

a)对于贴壁细胞: 小心收集细胞培养液到一离心管内备用。用不含EDTA的胰酶消化细胞, 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。再次收集到离心管内。1000rpm左右离心5min, 沉淀细胞。对于特定的细胞, 如果细胞无法完全离心至离心管底, 可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清, 可以残留约50μl左右的培养液, 以避免吸走细胞。加入约1ml 4℃预冷的PBS, 重悬细胞, 再次离心沉淀细胞, 小心吸除上清。

b)对于悬浮细胞: 1000rpm左右离心5min, 沉淀细胞。对于特定的细胞, 如果细胞无法完全离心至离心管底, 可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清, 可以残留约50μl左右的培养液, 以避免吸走细胞。加入约1ml 4℃预冷的PBS, 重悬细胞, 再次离心沉淀细胞, 小心吸除上清。

2. 用去离子水按1:3稀释结合缓冲液(4ml 4x结合缓冲液+12ml去离子水);

3. 用1x结合缓冲液重新悬浮细胞, 调节其浓度为 $1-5 \times 10^6$ /ml;

4. 取100μl的细胞悬液于5ml流式管中, 加入5μl Annexin V/eGFP混匀后于室温避光孵育5分钟;

5. 加入10μl 20ug/ml的碘化丙锭溶液(PI), 并加400μl PBS, 立刻进行流式检测。

实验设计:

空白管: 阴性对照组细胞, 不加Annexin V/eGFP, 碘化丙锭溶液(PI)。用于调节电压

单染管: 阳性对照组细胞, 只加Annexin V/eGFP。用于调节补偿

检测管: 处理的细胞, 加 Annexin V/eGFP, 碘化丙锭溶液(PI)。用空白管和单染管调节好电压补偿后, 获得所需要的流式数据。

常见问题:

1、Annexin V/ PI 凋亡检测的试剂盒能否检测人以外其他动物的细胞凋亡情况?

可以。因为 Annexin V 是与磷脂酰丝氨酸(PS)亲和, 而 PS 在不同种属间无差异。在正常细胞中, PS 只分布在细胞膜脂质双层的内侧, 而在细胞凋亡早期, PS 由脂膜内侧翻向外侧。

2、贴壁细胞做凋亡用胰酶消化下来对细胞膜损伤?

低浓度胰酶消化, 轻柔吹打贴壁细胞 2~3 次, 离心机 4℃1000rpm 5min 离心, 处理得当的话, 胰酶造成损伤可以控制在 5%以内, 有对照组的情况下对实验结果不会造成明显影响。

3、贴壁细胞可以先染 PI 然后再消化下来吗? 这样是否可以减小由于消化液造成的细胞膜破损而染上的 PI 的误差? 先加 PI 不仅染色是否每组都均匀充分很难判断, 而且 PI 本身对细胞也是有毒性的, 对实验结果影响会比胰酶大, 不建议这样做。

4、为什么只能用不含 EDTA 的胰酶消化贴壁细胞, 用含 EDTA 的胰酶消化细胞对结果有什么影响?

因为 Annexin V 是 Ca 依赖的蛋白, 所以不能加入 EDTA, 防止 EDTA 螯合了 Ca 离子从而影响 Annexin V, 进而影响结果。

5、有些厂家说明书 Annexin V 和 PI 一起加? 为什么你们先加 Annexin V 后加 PI?

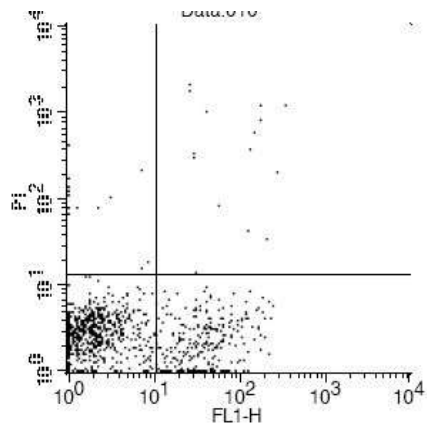
用流式检测凋亡时, PI 受时间的影响很大, 因标记了 PI 后会加大细胞毒性, 随着时间延长会导致 PI 的染色增加, 特别是检测早期凋亡时, 如果时间延长除了会导致在流式细胞仪上的细胞分群差距加大外, 误差会明显加大。一般 PI 加上后立刻上机, 然后在 1 小时内检测完成。两种方法都可以, 但是按照我们操作步骤造成的误差会更小。

6、你们哪种凋亡检测试剂盒能用于转染 GFP 细胞的凋亡检测?

FXP022 Annexin V- PE/7AAD 凋亡检测试剂盒

FXP023 Annexin V-Alexa Fluor 647/PI Kit 凋亡检测试剂盒

实验参考图



Jurkat 细胞用紫外诱导凋亡后用 Annexin V-eGFP/PI 双染流式分析图谱

相关产品

Catalog No.	Product Name	Applications
FXP022	AnnexinV Alexa-Fluor488/PI 凋亡检测试剂盒	FC
FXP023	AnnexinV Alexa-Fluor647/PI 凋亡检测试剂盒	FC
FXP018	AnnexinV-FITC/PI 凋亡检测试剂盒	FC
FXP027	Annexin V-PE/7-AAD 凋亡检测试剂盒	FC