

DAPI 染色液(5μg/ml)

产品简介:

DAPI 染色液(DAPI Staining Solution)是适用于常见细胞和组织细胞核染色的染色液，DAPI 即 2-(4-Amidinophenyl)-6-indolecarbamidine dihydrochloride，也称 DAPI dihydrochloride，分子式为 $C_{16}H_{15}N_5 \cdot 2HCl$ ，分子量为 350.25，是可以穿透细胞膜的蓝色荧光染料，和双链 DNA 结合后可以产生比 DAPI 自身强 20 多倍的荧光，灵敏度高于 EB。DAPI 染色常用于细胞凋亡检测，染色后用荧光显微镜观察或流式细胞仪检测，DAPI 也常用于普通的细胞核染色以及某些特定情况下的双链 DNA 染色，DAPI 的最大激发波长为 340nm，最大发射波长为 488nm，DAPI 和双链 DNA 结合后，最大激发波长为 364nm，最大发射波长为 454nm。

Leagene DAPI 染色液(5μg/ml)可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色，亦可以根据实验具体要求，稀释到相应浓度后进行染色，一般推荐工作浓度为 0.5 ~ 10μg/ml。该试剂仅用于科研领域，不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

名称	编号	DA0001	DA0001	Storage
DAPI Staining Solution(5μg/ml)		10ml	50ml	-20°C 避光
使用说明书	1 份			

自备材料:

- 1、 荧光显微镜、微量移液器
- 2、 蒸馏水、PBS 或生理盐水

操作步骤(仅供参考):

- 1、对于细胞或组织样品，固定后冲洗去除固定剂，如果需要进行免疫荧光染色，则先进行免疫荧光染色，染色完毕后再按后续步骤进行 DAPI 染色，如果不需要进行其它染色，则直接进行后续的 DAPI 染色；对于贴壁细胞或组织切片，加入少量 DAPI 染色液(5μg/ml)，覆盖住样品即可；对于悬浮细胞，至少加入待染色样品 3 倍体积以上的 DAPI 染色液(5μg/ml)，充分混匀。
- 2、室温放置 5 ~ 8min。轻轻吸除 DAPI 染色液(5μg/ml)。
- 3、用无菌的 PBS 或生理盐水清洗 2 ~ 3 次，每次 3 ~ 5min。
- 4、直接在荧光显微镜下观察或封片后荧光显微镜下观察。

染色结果：细胞发生凋亡时，会看到凋亡细胞的细胞核呈致密浓染，或呈碎块状致密浓染。

注意事项：

- 1、Leagene DAPI 染色液(5 μ g/ml)的浓度适用于绝大多数常规染色的需要。
- 2、荧光染料都存在淬灭的问题，建议染色后尽快检测。
- 3、为减缓荧光淬灭，可以使用抗荧光淬灭封片液。
- 4、避免反复冻融，否则容易失效。
- 5、DAPI 对人体有一定刺激性，请注意适当防护。
- 6、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期：6 个月有效。低温运输，-20°C保存。

相关产品：

产品编号	产品名称
CC0007	磷酸缓冲盐溶液(10×PBS,无钙镁)
CC0130	胰蛋白酶-EDTA 溶液(0.25%:0.02%)
DA0065	台盼蓝染色液(0.4%)
DM0002	姬姆萨染色液(Giemsa stain,1:9)
NR0001	DEPC 处理水(0.1%)
TC0713	葡萄糖检测试剂盒(GOD-POD 比色法)