

DAPI 染色液 使用说明书

产品编号: SL7100

规格: 10mL/50mL

保存条件: -20 度保存, 有效期 18 个月。

产品内容:

产品内容	SL7100
DAPI 染色液	10mL/50mL
说明书	1 份

产品简介:

DAPI 染色液是经过精心优化几乎适用于所有常见细胞和组织细胞核染色的染色液。DAPI 是一种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。和 EB(ethidium bromide)相比, 对双链 DNA 的染色灵敏度要高很多倍。

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。本 DAPI 染色液可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色。

使用说明:

1. 对于细胞或组织样品, 固定后, 适当洗涤去除固定剂。随后如果需要免疫荧光染色, 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。
2. 对于贴壁细胞或组织切片, 加入少量 DAPI 染色液, 覆盖住样品即可。对于悬浮细胞, 至少加入待染色样品体积 3 倍的染色液, 混匀。
3. 室温放置 3-5 分钟。

4. 吸除 DAPI 染色液，用 TBST、PBS 或生理盐水洗涤 2-3 次，每次 3-5 分钟。
5. 直接在荧光显微镜下观察或封片后荧光显微镜下观察。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. 荧光染料都存在淬灭的问题，建议染色后尽量当天完成检测。
2. DAPI 对人体有一定刺激性，请注意适当防护。
3. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。