

产品说明书

FITC-Annexin V/PI 细胞凋亡试剂盒

产品货号: D5001 规格: 10T /50T/100T

产品内容	10T	50T	100T
A. 1× 缓冲液	10 mL	50 mL	50 mL×2
B. Annexin V-FITC	50 μL	250 μL	500 μL
C. Propidium iodide	100 μL	500 μL	1 mL

4°C避光冷藏。

FITC-Annexin V/PI凋亡试剂盒通过标记早期凋亡细胞（绿色）和坏死或晚期凋亡的细胞（红色）检测细胞凋亡水平。产品可以使用流式细胞仪或其它荧光检测设备进行检测。

Annexin V可于磷脂酰丝氨酸（PS）选择性结合。在细胞发生凋亡的早期，不同类型的细胞都会把磷脂酰丝氨酸外翻到细胞表面，暴露在细胞外环境中。使用绿色荧光探针 FITC 标记的 Annexin V，与外翻的磷脂酰丝氨酸（PS）结合，就可用流式细胞仪或荧光显微镜直接检测到磷脂酰丝氨酸的外翻这一细胞凋亡的重要特征。对于坏死或晚期凋亡的细胞，由于细胞完整性已经被破坏，FITC - Annexin V 则可以进入胞浆与处于磷脂层内侧的 PS 结合，从而使坏死细胞呈现绿色荧光。

碘化丙啶（Propidium Iodide, PI）是一种 DNA 结合染料，它可以染色坏死细胞或凋亡晚期丧失细胞膜完整性的细胞的细胞核。PI可以由 488、532 或 546 nm 的激光激发，呈现红色荧光。

使用方法

1. 实验设计:

空白管: 阴性对照组细胞, 不加FITC-Annexin V/PI。用于调节电压。

单染管: 阳性对照组细胞, 只加FITC-Annexin V/只加PI。用于调节补偿。

检测管: 处理的细胞, 加FITC-Annexin V/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。

2. 操作步骤。

对于悬浮细胞:

A. 在进行完细胞凋亡刺激后, 1000 rpm离心5 min, 弃上清, 收集细胞, 用PBS轻轻重悬细胞并计数。

注: PBS重悬不能省略, PBS重悬的过程同时也起到了洗涤细胞的作用, 可以保证后续 FITC-Annexin V的结合。

b. 取 5×10^4 - 1×10^5 个重悬的细胞, 1000 rpm离心5 min, 弃上清, 加入100 μL 1×Annexin V 结合缓冲液轻轻重悬细胞。

C. 加入5 μL FITC-Annexin V, 轻轻混匀。

d. 加入5 μL PI染色液, 轻轻混匀。

e. 室温 (20-25°C) 避光孵育10 - 15 min。可以使用铝箔进行避光。孵育过程中可以重悬细胞2-3次以改善染色效果。

对于贴壁细胞:



a. 把细胞培养液吸出至一合适离心管内，PBS洗涤贴壁细胞一次，加入适量胰酶细胞消化液(不含EDTA)消化细胞。室温孵育至轻轻吹打可以使贴壁细胞吹打下来时，吸除胰酶细胞消化液。需避免胰酶的过度消化。

注：对于贴壁细胞，胰酶消化步骤很关键。胰酶消化时间如果过短，细胞需要用力吹打才能脱落，容易造成细胞膜的损伤，从而导致细胞坏死的假阳性；消化时间如果过长，同样易造成细胞膜损伤而出现细胞坏死的假阳性，甚至会影响细胞膜上磷脂酰丝氨酸与FITC-Annexin V的结合从而干扰对于细胞凋亡的检测。

b. 加入上步中收集的细胞培养液，把细胞轻轻吹打下来，转移到离心管内，1000 rpm离心5 min，弃上清，收集细胞，用PBS轻轻重悬细胞并计数。

注：加入上步中的细胞培养液非常重要，一方面可以收集已经悬浮的发生凋亡或坏死的细胞，另一方面细胞培养液中的血清可以有效抑制或中和残留的胰酶。残留的胰酶会消化并降解后续加入的 FITC-Annexin V，导致染色失败。

c. 取 5×10^4 - 1×10^5 个重悬的细胞，1000 rpm离心5 min，弃上清，加入100 μ L $1 \times$ Annexin V 结合缓冲液轻轻重悬细胞。

d. 加入5 μ L FITC-Annexin V，轻轻混匀。

e. 加入5 μ L PI染色液，轻轻混匀。

f. 室温 (20-25 $^{\circ}$ C)避光孵育10 - 15 min。可以使用铝箔进行避光。孵育过程中可以重悬细胞2-3次以改善染色效果。

3. 结果分析：

(1) 流式细胞仪检测：

a. 孵育完成后，可直接加入400 μ L $1 \times$ Annexin V 结合缓冲液重悬细胞，立即上机检测， FITC-Annexin V 由488 nm激光激发，检测荧光发射光谱在530 nm处 (FITC 通道)，PI通道发射光谱约在617 nm处。

b. 在双变量流式细胞仪的散点图上，左下象限显示活细胞，为 (FITC-Annexin V-/PI-)；右下象限为早期凋亡细胞，为 (FITC-Annexin V+/PI-)；右上象限是坏死与晚期凋亡细胞，为 (FITC-Annexin V+/PI+)；左上象限显示裸核细胞，为 (FITC-Annexin V-/PI+)。

(2) 荧光显微镜检测：

a. 1000 rpm离心5 min，收集细胞，用400 μ L $1 \times$ Annexin V 结合缓冲液轻轻重悬细胞。将培养好的细胞转移至96孔板中沉降片刻或进行细胞涂片后，置于荧光显微镜下观察。

b. 在荧光显微镜下用双色滤光片观察。Annexin V-FITC 荧光信号呈绿色，PI 荧光信号呈红色。