

DAPI 溶液（10ug/mL 即用型）说明书

货号: C0065

规格: 10ml/50ml

保存: -20℃避光保存, 一年有效。

产品说明:

DAPI(4',6-二脒基-2-苯基吡啶二盐酸盐)是一种能够与 DNA 中大部分 A, T 碱基相互结合的荧光染料, 常用于荧光显微镜观测。因为 DAPI 可以透过完整的细胞膜, 它可以用于活细胞和固定细胞的染色。当 DAPI 与双链 DNA 结合时, 最大吸收波长为 358nm, 最大发射波长为 461nm。DAPI 的发射光为蓝色, 且 DAPI 和绿色荧光蛋白 GFP 或 Texas Red 染剂(红色荧光染剂)的发射波长仅有少部分重叠, 可以利用这项特性在单一的样品上进行多重荧光染色。

本产品为 DAPI 水溶液, 纯度≥90%, 为即用型工作液, 可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色。

使用方法: (仅供参考)

- 1, 固定细胞或组织样品, 经过固定后, 适当洗涤除去固定剂。如果需要进行免疫荧光染色, 可先进行免疫荧光染色, 染完后再进行 DAPI 染色。如果不需要进行其它染色, 则直接进行 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 倍的色液, 混匀。
- 3, 室温染色 5-10 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, 置于荧光显微镜下观察, 激发波长 360-400nm。

注意事项:

DAPI 被普遍认为具有致癌性, 操作时应戴手套, 并避免交叉污染。

本产品需避光, 并尽量避免反复冻融。

荧光染料都存在淬灭问题, 建议染色后尽量当天完成检测。

为减缓荧光淬灭可以使用抗荧光衰减封片剂, 货号为 S2100。

相关产品:

12100 DMEM(H)培养基

S2100 抗荧光衰减封片剂

C0080 碘化丙锭 PI 溶液 (1mg/ml)

CA1020 ANNEXIN V-FITC/PI 凋亡检测试剂盒

SF9 羊抗小鼠 IgG-FITC

S9000 特级胎牛血清