

# Annexin V-FineTest®647/7-AAD 凋亡检测试剂盒

货号: K075

规格: 20T/50T/100T

## 试剂盒组份:

Reagents	20T	50T	100T
Annexin V-FineTest®647	100μL	250μL	500μL
1X Binding Buffer	10mL	25mL	50mL
7-AAD	100μL	250μL	500μL

## 保存条件:

2-8°C 保存一年。 Annexin V-FineTest®647 和 7-AAD 试剂要避光保存,禁止冷冻保存

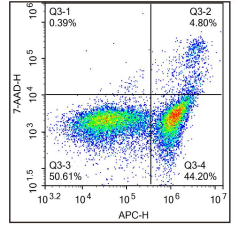
## 运输条件: 冰袋

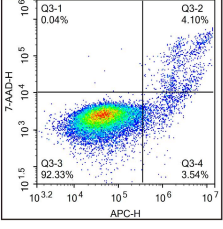
## 实验原理:

Annexin V-FineTest®647/7-AAD 细胞凋亡检测试剂盒可检测悬浮细胞和贴壁细胞的凋亡情况。

Annexin V 是一种钙依赖性磷脂酰丝氨酸结合蛋白,对磷脂酰丝氨酸 PS 具有高亲和力,Annexin V-FineTest®647 可以通过暴露在细胞外的 PS 与早期凋亡细胞的细胞膜结合。细胞凋亡可通过流式细胞术或荧光显微镜检测。

7-AAD 可与双链 DNA 特异性结合,产生强烈的荧光,通常无法穿透细胞膜,由于晚期凋亡或坏死的细胞膜完整性丧失,7-AAD 可进入细胞染色 DNA,与 Annexin V 联合使用,可区分处于不同凋亡阶段的细胞。下图为本试剂盒检测喜树碱诱导 Jurkat 细胞凋亡的效果:







Jurkat 细胞用 5μM 喜树碱处理(左)或未处理(右)4 小时。用本试剂盒染色后,流式细胞术进行荧光检测。Annexin V-FineTest®647 单阳性细胞为早期凋亡细胞,Annexin V-FineTest®647 和 7-AAD 双阳性细胞为坏死或晚期凋亡细胞,7-AAD 单阳性细胞为裸核细胞。

#### 实验步骤:

- A. Annexin V-FineTest®647 与细胞孵育
- 1. 按照实验方案诱导细胞凋亡。300 g 离心 5 分钟, 丢弃上清, 收集细胞, 用 PBS 轻轻重悬细胞并计数。
- 2. 离心收集 1-5 × 10<sup>5</sup>个细胞,丢弃上清。PBS 洗涤细胞 1 次,离心后弃上清。
- 3. 用 500叫 1X Binding Buffer 重悬细胞。
- 4. 加入 5µl Annexin V-FineTest®647 和 5µl Pro7-AAD。
- 5. 轻轻涡旋混匀,室温避光孵育15分钟。
- 6. 立即检测,如果不能及时检测,请放冰上避光静置并在1小时内完成检测。

#### B. 流式细胞术定量

流式细胞术分析 Annexin V-FineTest®647,可用 APC 信号检测器,7-AAD 检测选择 PerCP/Cy5.5 通道。

对于贴壁细胞,首先收集细胞培养液,PBS 洗涤细胞一次后用胰酶消化细胞,然后加入收集的细胞培养液,把细胞轻轻吹下来,离心弃上清,细胞用 PBS 重悬并计数,之后进行步骤 A. 2-5。

#### C. 荧光显微镜检测

将步骤 A. 5 中的细胞悬液涂布在载玻片上。用盖玻片盖住细胞。

如果分析贴壁细胞,直接在细胞爬片上培养细胞。孵育后(A.5),将细胞爬片倒置在玻片上,观察细胞。

#### 注意事项:

- 1. 染色后应尽快检测。时间过长可能导致凋亡或坏死细胞数量增加。
- 2. 检测贴壁细胞时,应收集诱导凋亡后产生的悬浮细胞与随后收集的贴壁细胞一起检测。
- 3. 尽量避免消化贴壁细胞造成的机械损伤。同时,胰酶的消化液应尽可能不含 EDTA, 因为 EDTA 影响 Annexin V 与磷脂酰丝氨酸的结合。
- 4. 如果使用含有 EDTA 的胰酶, 收集后应彻底清洗细胞, 以确保 EDTA 被去除。
- 5. 荧光物质容易猝灭,在进行荧光观察时,尽量缩短观察时间,同时在操作和储存过程中也要尽量注意保光。
- 6. 为了您的安全和健康,请穿上实验服,戴上一次性手套。
- 7. 本产品仅供科学研究使用。