

# 细胞凋亡检测试剂盒

## 产品简介：

在正常细胞中，磷脂酰丝氨酸（PS）只分布在细胞膜脂质双层的内侧，而在细胞凋亡早期，细胞膜中的磷脂酰丝氨酸（PS）由脂膜内侧翻向外侧。Annexin V 是一种分子量为 35~36kD 的  $Ca^{2+}$  依赖性磷脂结合蛋白，与磷脂酰丝氨酸有高度亲和力，故

可通过细胞外侧暴露的磷脂酰丝氨酸与凋亡早期细胞的胞膜结合。因此 Annexin V 被作为检测细胞早期凋亡的灵敏指标之一。将 Annexin V 进行荧光素（EGFP、FITC）标记，以标记了的 Annexin V 作为荧光探针，利用荧光显微镜或流式细胞仪可检测细胞凋亡的发生。

## 储存条件：

各组分应在 2-8°C 条件下避光保存，24 个月。

## 使用方法

1. 悬浮细胞离心（2000rpm 离心 5min）收集；贴壁细胞用不含 EDTA 的胰酶消化收集（注：胰酶消化时间不易过长，否则容易引起假阳性）；

2. 用 PBS 洗涤细胞二次（2000rpm 离心 5min）收集  $1-5 \times 10^5$  细胞；

3. 加入 500 $\mu$ L 的 Binding Buffer（FrdE00017-2）悬浮细胞；

4. 加入 5 $\mu$ L Annexin V-FITC（FrdE00017-1）混匀后，室温避光，反应 15-30min；

5. 用 PBS 洗涤细胞一次（2000rpm 离心 5min），500 $\mu$ L PBS 重悬细胞；

6. 室温，避光，孵育 5min，上机检测。

7. 注：请在 1 hour 内，进行下述荧光显微镜或流式细胞仪的观察和检测。

### a. 荧光显微镜观察

1) 滴一滴上述染色后的细胞悬液于载玻片上，并用盖玻片盖上细胞；

2) 对于贴壁细胞来说，也可直接用盖玻片来培养细胞并诱导细胞凋亡；

1 将细胞于盖玻片上生长，用适当的凋亡诱导剂诱导细胞凋亡，并设立阴性对照组；

- 2 用 PBS 洗涤细胞两次；
  - 3 在 500 $\mu$ L 的 Binding Buffer 中加入 5 $\mu$ L Annexin V-FITC 混匀；
  - 4 将上述溶液滴加于盖玻片表面，使盖玻片表面均匀覆盖；
  - 5 避光、室温反应 5 min。
- 3) 将盖玻片倒置于载玻片上，于荧光显微镜下滤光片 ( FITC ) 观察，Annexin V-FITC 荧光信号呈绿色。
- b. 流式细胞仪分析
- 1) 用流式细胞仪检测，激发波长 Ex=488 nm; 发射波长 Em=525nm。Annexin V-FITC 的绿色荧光通过 FITC 通道 ( FL1 ) 检测。

**注意事项：**

1. 微量试剂取用前请离心集液。
2. Annexin V-FITC 避光保存及使用。
3. 本试剂盒适用于检测活细胞，流式细胞仪检测时，细胞数量不应低于  $1 \times 10^5$ ，，不推荐用于检测组织样本。
4. 推荐使用悬浮培养细胞。如果是贴壁细胞，需用不含 EDTA 的胰酶消化，如消化不当，可能引起假阳性，而用细胞刮子会造成细胞粘连成团，而影响检测。可将胰酶消化后细胞的保存在含 2%BSA 的 PBS 中，防止进一步的损伤。
5. 细胞固定后可能导致荧光的淬灭，请不要固定样品。
6. 因检测细胞的类型、凋亡诱导剂种类、使用的检测仪器不同，因而流式检测的荧光补偿也不同，因此建议每次检测均需使用未经凋亡诱导处理的细胞作为对照，进行荧光补偿的调节。

**\*本试剂仅供实验室研究使用**