

Annexin V-PE/ 7AAD Kit 凋亡检测试剂盒

货号: CA1030

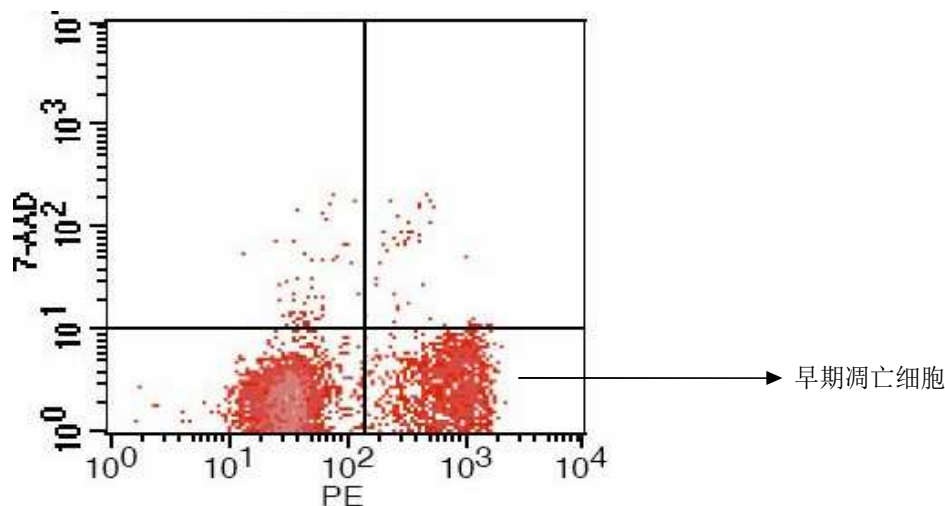
规格: 20T/50T/100T

保存: 2-8℃ 避光保存, 勿冰冻。

产品内容:	CA1030-20	CA1030-50	CA1030-100
4x (Binding Buffer 4x)	4ml	10ml	20ml
7-AAD Viability Staining Solution	0.2ml	0.5ml	1.0ml
rh Annexin V/PE	0.1ml	0.25ml	0.5ml

产品简介:

细胞凋亡早期改变发生在细胞膜表面, 这些细胞膜表面的改变之一是磷脂酰丝氨酸 (PS) 从细胞膜内转移到细胞膜外, 使 PS 暴露在细胞膜外表面。PS 是一种带负电荷的磷脂, 正常主要存在于细胞膜的内面, 在细胞发生凋亡时细胞膜上的这种磷脂分布的不对称性被破坏而使PS 暴露在细胞膜外。Annexin V 具有易于结合到磷脂类如 PS 的特性, 对 PS 有高度的亲和性。因此, 该蛋白可充当一敏感的探针检测暴露在细胞膜表面的 PS。PS 转移到细胞膜外不是凋亡所独特的, 也可发生在细胞坏死中。两种细胞死亡方式间的差别是在凋亡的初始阶段细胞膜是完好的, 而细胞坏死在其早期阶段细胞膜的完整性就破坏了。因此, 可以采用 AnnexinV 与7-AAD 双染的方法, 通过流式检测细胞早期凋亡。



Jurkat 细胞用顺铂诱导凋亡后用 Annexin V-PE/7AAD 双染流式分析图谱

操作步骤:

1、细胞样品的准备:

a)对于贴壁细胞: 小心收集细胞培养液到一离心管内备用。用不含 EDTA 的胰酶消化细胞, 至细胞可以被轻轻用移液管或枪头吹打下来时, 加入前面收集的细胞培养液, 吹打下所有的贴壁细胞, 并轻轻吹散细胞。再次收集到离心管内。1000rpm 左右离心 5min, 沉淀细胞。对于特定的细胞, 如果细胞无法完全离心至离心管底, 可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清, 可以残留约 50μl 左右的培养液, 以避免吸走细胞。

加入约 1ml 4℃ 预冷的 PBS，重悬细胞，再次离心沉淀细胞，小心吸除上清；

b) 对于悬浮细胞：1000rpm 左右离心 5min，沉淀细胞。对于特定的细胞，如果细胞无法完全离心至离心管底，可以适当延长离心时间或稍稍加大离心力。小心吸除上清，可以残留约 50μl 左右的培养液，以避免吸走细胞。加入约 1ml 4℃ 预冷的 PBS，重悬细胞，再次离心沉淀细胞，小心吸除上清；

2、用去离子水按 1:3 稀释结合缓冲液(4ml 4x 结合缓冲液+12ml 去离子水)；

3、用 1x 结合缓冲液重新悬浮细胞，调节其浓度为 $1-5 \times 10^6$ /ml；

4、取 100μl 的细胞悬液于 5ml 流式管中，加入 5μl Annexin V/PE 混匀后于室温避光孵育 5 分钟；

5、加入 10μl 20ug/ml 的 7AAD，并加 400μl PBS，立刻进行流式检测。

实验设计：

1) 未转染细胞

空白管：阴性对照组细胞，不加 Annexin V/PE，7AAD。用于调节电压；

单染管：阳性对照组细胞，只加 Annexin V/PE 或只加 7AAD。用于调节补偿；

检测管：处理的细胞，加 Annexin V/PE，7AAD。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) 转染 GFP

未转染空白管：未转染细胞，不加 Annexin V/PE，7AAD。用于调节电压；

未转染单染管：未转染且有明显凋亡的细胞，只加 Annexin V/PE 或只加 7AAD。用于调节补偿；

转染 GFP 空白管：转染 GFP 对照组细胞，不加 Annexin V/PE，7AAD。用于调节补偿

检测管：处理的细胞，加 Annexin V/PE，7AAD。调节好电压补偿后，获得所需要的流式数据。

注意事项：

1、Annexin V 是与磷脂酰丝氨酸(PS)亲和，而 PS 在不同种属间没差异。在正常细胞中，PS 只分布在细胞膜脂质双层的内侧，而在细胞凋亡早期，PS 由脂膜内侧翻向外侧；

2、低浓度胰酶消化，轻柔吹打贴壁细胞 2~3 次，离心机 4℃ 1000rpm 5min 离心，处理得当的话，胰酶造成损伤可以控制在 5% 以内，有对照组的情况下对实验结果不会造成明显影响。

3、先加 PI 不仅染色是否每组都均匀充分很难判断，而且 PI 本身对细胞也是有毒性的，对实验结果影响会比胰酶大，不建议这样做；

4、Annexin V 是 Ca 依赖的蛋白，所以不能加入 EDTA，防止 EDTA 螯合了 Ca 离子从而影响 Annexin V，进而影响结果。

5、用流式检测凋亡时，PI 受时间的影响很大，因标记了 PI 后会加大细胞毒性，随着时间延长会导致 PI 的染色增加，特别是检测早期凋亡时，如果时间延长除了会导致在流式细胞仪上的细胞分群差距加大外，误差会明显加大。一般 PI 加上后立刻上机，然后在 1 小时内检测完成。两种方法都可以，但是按照我们操作步骤造成的误差会更小。

相关产品：

CA1050 AnnexinV-Alexa Fluor647/PI 凋亡流式检测试剂盒

CA1040 Annexin V-Alexa Fluor488/PI Kit 凋亡流式检测试剂盒