

DNA 含量检测试剂盒（细胞周期）

产品货号：26350

产品规格：50T

产品简介：

细胞周期是指连续分裂细胞从一次有丝分裂结束到下一次有丝分裂结束所经历的整个过程。在这个过程中，细胞遗传物质复制并加倍，且在分裂结束时平均分配到两个子细胞中去。细胞周期又可以分为间期和有丝分裂期，细胞间期常划分为休眠期（G₀），DNA合成前期（G₁），DNA合成期（S），DNA合成后期（G₂），整个周期可表示为G₁→S→G₂→M。DNA周期检测可用来反应细胞周期的各个期的状况，即细胞增殖状况。利用细胞内DNA能够和荧光染料（如碘化丙啶PI）结合的特性，细胞各个时期其DNA含量不同从而结合的荧光染料不同，流式细胞仪检测的荧光强度也不一样。

细胞发生凋亡时，由于胞浆和染色质浓缩，核裂解，产生凋亡小体，使细胞的光散射性质发生变化。在细胞凋亡的早期，细胞对前向角光散射的能力显著降低，对90°角光散射的能力增加或没有变化。在细胞凋亡的晚期，前向角和90°角光散射的信号均降低。因此可以通过流式细胞仪测定细胞光散射的变化来观察凋亡细胞。用PI对细胞进行染色，凋亡细胞由于总DNA量降低，于正常G₀/G₁细胞群前出现DNA低染细胞群，即G₁峰前出现亚二倍体峰（sub-G₁），即细胞凋亡群。

本试剂盒可应用于培养细胞（悬浮、贴壁）的DNA含量（细胞周期）检测。

产品内容：

产品名称	规格	保存温度
RNase A	5ml	-20℃
PI 染色液	20ml	-20℃，避光

操作步骤（仅供参考）：

1. 用适当的方法诱导细胞凋亡，同时设立阴性对照组，并收集细胞。
2. 用PBS洗涤细胞一次，1500rpm，5min离心收集，调整细胞浓度为 1×10^6 /ml，取1ml单细胞悬液。
3. 制备的单细胞悬液离心后，去除上清，在细胞中加入70%预冷乙醇500ul固定2小时至过夜，4℃保存，染色前用PBS洗去固定液；如需要，细胞悬液可用200目细胞筛网过滤一次。
4. 细胞沉淀中加100ul RNase A溶液，重悬细胞，37℃水浴30min。
5. 再加入400ul PI染色液混匀，4℃避光孵育30min。
6. 上机检测，记录激发波长488nm处红色荧光。

注意事项：

1. 碘化丙啶（PI）染色液保存和使用过程中应注意避光。
2. PI有毒，操作时应戴手套，并避免污染。
3. 荧光染料都存在淬灭问题，建议染色后尽量当天完成检测。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com