





武汉博士德生物工程有限公司

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.com.cn

DAPI 染色液

产品货号: AR1176

产品名称: DAPI 染色液

产品批号: 见外包装标签

产品规格: 10ml

产品保存: -20°C避光保存,一年有效。

产品说明:

DAPI 即 4',6-二脒基-2-苯基吲哚(4',6-diamidino-2-phenylindole), 是一种能够与 DNA 强 力结合的荧光染料,常用与荧光显微镜观测。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。分子式为C16H15N5·2HCl,分子量为350.25,CAS Number 28718-90-3。

DAPI 可以穿透细胞膜与细胞核中的双链 DNA 结合而发挥标记的作用,可以产生比 DAPI 自身强 20 多倍的荧光,和 EB 相比,对双链 DNA 的染色灵敏度要高很多倍。显微镜 下可以看到显蓝色荧光的细胞, 荧光显微镜观察细胞标记的效率高(几乎为 100%), 且对活 细胞无毒副作用。DAPI 染色常用于细胞凋亡检测,染色后用荧光显微镜观察或流式细胞仪 检测。DAPI 也常用于普通的细胞核染色以及某些特定情况下的双链 DNA 染色。细胞经热激 处理后用 DAPI 染色 3 分钟,在荧光显微镜下可以看到到细胞核的形态变化。

DAPI 的最大激发波长为 340nm,最大发射波长为 488nm, DAPI 和双链 DNA 结合后, 最大激发波长为 360nm, 最大发射波长为 460nm。

本 DAPI 染色液为即用型的,不用稀释,可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色。

使用方法:

1.对于固定后的细胞或组织样品,适当洗涤去除固定剂。如果需要进行免疫荧光染色, 可先进行免疫荧光染色,染完毕后再进行 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倍的染色液,混匀。

3.室温孵育 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,洗掉未结







武汉博士德生物工程有限公司

武汉市洪山区光谷大道特 1 号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.com.cn

合的 DAPI。

5.用带有 360nm 激发波长, 460nm 发射波长的滤光片的荧光显微镜观察细胞。

注意事项:

- 1. 荧光染料都存在淬灭的问题,建议染色后尽量当天完成检测。
- 2.为减缓荧光淬灭可以使用抗荧光淬灭封片液。抗荧光衰减封片液(货号: AR1109)。
- 3.为了您的安全和健康,使用时戴一次性手套操作。