



电话: 400-090-1923 网址: www.gooniebio.com

Annexin V-AF647/7-AAD细胞凋亡检测试剂盒

Annexin V-AF647/7-AAD Apoptosis Detection Kit

货号规格

货号	规格	
100-103-30	30 次	
100-103-60	60 次	
100-103-100	100 次	

产品简介

本试剂盒用于细胞凋亡的快速检测。在细胞凋亡早期,质膜内侧的磷脂酰丝氨酸(phosphotidylserine,PS)会外翻至细胞膜表面;而在凋亡的中后期,一些较大分子的化合物,如7-氨基放线菌素D(7-Aminoactinomycin D,7-AAD,一种DNA结合染料),可进入细胞将细胞核染上红色荧光。7-AAD的发射光谱较PI窄,且发射波长更长,对其它检测通道的干扰更小,在多色荧光分析中是PI的最佳替代品。

Annexin V是一种Ca²⁺依赖性磷脂结合蛋白,能与磷脂酰丝氨酸特异性结合。本试剂盒采用荧光染料AF647标记的 Annexin V作为检测磷脂酰丝氨酸的探针,配合7-AAD,通过使用流式细胞仪、荧光显微镜或其它荧光检测设备,可以快速检测细胞凋亡。因此将Annexin V-AF647与7-AAD进行共染,就可以区分不同凋亡时期的细胞。在双色流式细胞仪散点图上,Annexin V-AF647与7-AAD双阴性为正常细胞,Annexin V-AF647阳性、7-AAD阴性为早期凋亡细胞,Annexin V-AF647与7-AAD双阳性为晚期凋亡细胞或坏死细胞。

产品组分

组分名称	100-103-30	100-103-60	100-103-100
Annexin V-AF647	150 µL	300 µL	500 μL
7-AAD Solution	150 µL	300 μL	500 μL
10×Binding Buffer	3 mL	6 mL	10 mL

保存条件

本产品冰袋运输;避光保存于2~8℃,保质期12个月。Annexin V-AF647和7-AAD Solution需避光保存。

注意事项

- 1. Annexin V-AF647和7-AAD染色前,不能用破坏细胞膜完整性的固定剂和穿透剂固定或穿膜。
- 2. 整个操作过程动作要尽量轻柔,请勿用力吹打细胞,避免对细胞造成机械性损伤。
- 3. 对于贴壁细胞,消化过程需注意:
 - 1) 贴壁细胞诱导细胞凋亡时如有漂浮细胞,需收集漂浮细胞和贴壁细胞合并染色;
 - 2) 胰酶消化时间过短,细胞需要用力吹打才能脱落,容易造成细胞膜的损伤,导致7-AAD摄入过多;消化时间过长,细胞膜同样易造成损伤,甚至会影响细胞膜上PS与Annexin V-AF647的结合。
 - 3) 尽量使用不含EDTA的胰酶,EDTA会影响Annexin V与PS的结合;如使用含EDTA的胰酶消化细胞,需要在染色 之前用PBS洗涤细胞两次以去除EDTA。
- 4. 如果样品来源于血液,请务必除去血液中的血小板。因为血小板含有PS,能与Annexin V结合,从而干扰实验结果。可以使用含有EDTA的缓冲剂并在1,500 rpm(200×g)离心洗去血小板。
- 5. Annexin V-AF647和7-AAD是光敏物质,在操作时请注意避光。
- 6. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。



信天翁生物科技 (广州) 有限公司

电话: 400-090-1923 网址: www.gooniebio.com

检测方法

(一) 样本染色-悬浮细胞

- 1. 离心收集所需细胞(1500 rpm,5min);
- 2. 加入预冷的PBS轻柔重悬细胞,离心收集细胞,共洗涤两次;
- 3. 用去离子水将10xBinding Buffer稀释至1xBinding Buffer,再用1xBinding Buffer重悬细胞,调整细胞浓度为1-5x10⁶ cells/mL:
 - ▲流式检测需设置三个对照样品来调节电压和补偿:

空白管: 仅用1xBinding Buffer重悬的细胞,以评估自身荧光水平,并调整仪器电压;

单染管:分别用Annexin V-AF647或7-AAD染色,用于调节荧光通道的补偿。

- 吸取100 μL细胞悬液(细胞总数为1-5×10⁵ cells)至一新EP管中,加入5 μL Annexin V-AF647,轻柔混匀;再加入5 μL7-AAD,轻柔混匀,室温避光孵育10~15 min;
- 5. 加入400 µL1×Binding Buffer,轻柔混匀。染色后样品尽量在1 h内用流式细胞仪检测。

(一) 样本染色-贴壁细胞

- 1. 将细胞培养液吸出至一新离心管内,接着用预冷的PBS轻柔洗涤贴壁细胞一次。加入可以覆盖贴壁细胞的胰酶消化液, 轻摇使胰酶与细胞充分接触,室温消化适当时间,轻轻吹打可以使贴壁细胞脱落下来即可;
- 2. 在细胞中加入上一步骤收集的细胞培养液,稍混匀,转移至离心管内,离心(1500 rpm,5min),弃上清;
- 3. 加入预冷的PBS轻柔重悬细胞, 离心收集细胞, 共洗涤两次;
- 4. 用去离子水将10xBinding Buffer稀释至1xBinding Buffer,再用1xBinding Buffer重悬细胞,调整细胞浓度为1-5x10⁶ cells/ml:
 - ▲流式检测需设置三个对照样品来调节电压和补偿:

空白管: 仅用1×Binding Buffer重悬的细胞,以评估自身荧光水平,并调整仪器电压;

单染管:分别用Annexin V-AF647或7-AAD染色,用于调节荧光通道的补偿。

- 5. 吸取100 μL细胞悬液(细胞总数为1-5x10⁵ cells)至一新EP管中,加入5 μL Annexin V-AF647,轻柔混匀;再加入5 μL7-AAD,轻柔混匀,室温避光孵育10~15 min;
- 6. 加入400 μL1xBinding Buffer,轻柔混匀。染色后样品尽量在1 h内用流式细胞仪检测。

样品分析

流式细胞仪分析

AF647 最大激发波长为 651 nm,最大发射波长为 665 nm;7-AAD 最大激发波长为 545nm,最大发射波长为 650 nm;可用流式细胞仪 FL3 通道或配备 650 nm 长通滤光片的荧光显微镜检测远红荧光。

常见问题与解决方案

1. 假阳性

阴性对照(未经凋亡诱导的细胞)染色后Annexin V-AF647/7-AAD双阳性比例过高,其原因可能是细胞本身活力低,因此建议用台盼蓝染色计算细胞活力,阴性对照台盼蓝阳性的细胞比例应小于5%。若细胞活力低,建议换用其他细胞或重新复苏细胞,新复苏的细胞应传代1-2代以后进行实验。

2. Annexin V-AF647染色失败或者阳性率偏低。

首先需要确定实验中所用的凋亡诱导剂是否能产生凋亡。可通过设立阳性对照组来确定(诱导效果确定的阳性药物处理细胞)。Annexin V-AF647染色失败,最常见的操作原因是贴壁细胞消化不当。Annexin V跟PS的结合需要Ca²⁺,Binding Buffer中含有Ca²⁺,含EDTA的胰酶消化会影响染色。

用PBS洗涤细胞沉淀后,应尽量去除残余液体。残留PBS中的磷酸根,会形成磷酸钙沉淀。