

DAPI

包装规格

产品编号: DA005、DA010、DA025、DA050、DA100

规格: 5mg、10mg、25mg、50mg 100mg

储存条件: -20℃避光保存, 有效期一年。

英文名:4′,6-Diamidino-2-phenylindole, dihydrochloride; CAS#: 28718-90-3 中文名: 4′,6-联脒-2-

苯基吲哚二盐酸盐

结构式:

MW=C16H17Cl2N5=350.25

1. 外观:黄色液体

2. 纯度:≥99% (HPLC)

3. 产品描述:

DAPI是一种可对 DNA 染色的细胞核染色试剂,它在嵌入双链 DNA 后释放蓝色荧光。DAPI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得双链 DNA 染色。尽管 DAPI不能通过活细胞膜,但却能穿透扰乱的细胞膜而对核染色。DAPI具有很高的光漂白承受水平,能用来检测酵母线粒体 DNA,叶绿体 DNA,病毒 DNA,microplasm DNA以及染色体 DNA。DAPI-DNA 复合物的激发和发射波长分别为360nm和460nm。

本 DAPI 染色液可以直接用于固定细胞或组织的细胞核染色。

4. 使用方法

- (1) 取适量 1mM DAPI 水溶液加到 PBS* 中,制备成 10-50 μ M 的 DAPI 溶液。
- * A、 推荐以下 PBS 的配制方法: NaCl: 8.00g KCl: 0.20g Na2HPO4 .12H2O: 2.9g KH2PO4: 0.2g 以上试剂溶解于 1000 ml 纯水中。
- *B、DAPI 不能直接用 PBS 等缓冲溶液溶解,需要先用水 将其溶解
- (2)将 1/10 培养基体积的 DAPI 溶液加入到细胞培养基中。(也可以用 1/10 浓度的 DAPI 缓冲液代替培养基。)

第1页共1页

- (3)在37℃培养细胞10-20分钟。
- (4)用 PBS 或合适的缓冲液洗细胞两次。
- (5) 用带有 360 nm 激发波长, 460 nm 发射波长的滤光片的荧光显微镜观察细胞。

储存条件:-20℃避光保存,有效期一年。

5.注意事项:

- 1) DAPI 对人体有一定刺激性,请注意适当防护。
- 2) 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。
- 3)为减缓荧光淬灭可以使用抗荧光淬灭封片液。
- 4)为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

仅供科学研究使用,禁止用于它用