

SuperFluor 488 Phalloidin标记鬼笔环肽

包装规格

产品货号: ZT10004-300T

规格:300T

储存条件

-20°C 避光保存,一年有效

1. 产品简介:

鬼笔环肽(Phalloidin)是一种来源于毒蕈类鬼笔鹅膏(Amanita phalloides)的环状七肽毒素,以高亲和力(Kd=20 nM)选择性结合于丝状肌动蛋白 F-actin,而不会与单体肌动蛋白 G-actin 结合,通常用来标记组织切片,细胞培养物或无细胞体系中的 F-actin,从而对 F-actin 进行定性和定量分析。另外,鬼笔环肽衍生物也以相近的亲和力结合于大小纤维,无论是动植物来源的肌肉细胞或非肌肉细胞,按照每一个肌动蛋白亚基约与一个鬼笔环肽分子的计量比结合。且非特异性结合几乎可忽略,染色区域和非染色区域辨识度非常明显。因此,鬼笔环肽衍生物特别适合替代肌动蛋白(Actin)抗体进行相关研究。另外鬼笔环肽衍生物很小,直径约12-15Å,分子量<2000 Daltons,未标记肌动蛋白(Actin)的许多生理特性都得以维持,比如,同肌动蛋白结合蛋白如肌球蛋白,原肌球蛋白,DNase I等仍能发生反应;鬼笔环肽标记的纤维丝仍可穿透固相肌球蛋白基质;以及甘油抽提的肌纤维标记后仍可收缩等。

鬼笔环肽(Phalloidin)的结合阻止丝状肌动蛋白(微丝)的解离,稳定微丝结构,从而破坏微丝的聚合-去聚合的动态平衡。此特性使得肌动蛋白聚合发生的临界浓度(CC)降至< $1\mu g/mL$,因此,可用作一种聚合促进剂。此外,鬼笔环肽还可抑制 F-actin 的 ATP 水解活性。

本品为 SuperFluor488 标记的鬼笔环肽,染色反应特异性强,对比性高,具有比 Actin 抗体更好的染色效果,适合用作 F-actin 的定性和定量检测。另外,经本品结合后的 F-actin 仍能维持 actin 自身具有的许多生物学特性。且本品的结合没有物种差异性,适用性广泛。本产品是冻干粉形式。

试剂盒组份:

Cat No	Product Name		Size	Storage		
ZT10004-300T	SuperFluor 488 Phalloidin 标记 鬼笔环肽		300T	-20°C 避光保存,一年有效		
CAS#N/A			MW: ~1900			
最大激发/发射波长(Ex/Em)			Ex490nm; Em515nm			
外观 (Appearance			黄色粉末 (冻干粉)			
溶解性 (Solubility)			溶于 DMSO	, DMF,	甲醇或者乙腈水溶液(20%)	
多	肽	序	列	(Sequence)
SuperFluor488-bicyclic(Ala-DThr-Cys-cis-4-hydroxy-Pro-Ala-2-mercapto-Trp-4-hydroxy-5-amino-L eu)(S-3 to 6)						

操作步骤



1.染色液的配置

- 1) 母液的配置:使用前将本品回温至室温并简短离心,加入 30uL DMSO 使其充分溶解,混匀即可获得 1000× SuperFluor488 标记鬼笔环肽母液。根据实验情况,对其分装并于-20℃避光干燥保存。
- 2) 工作液的配置:吸取 $1~\mu$ L 以上 SuperFluor488 标记鬼笔环肽母液至 1~mL PBS(含 1%BSA)缓冲液中即可得到 $1~\mu$ C ×工作液。

【注】:不同的细胞染色情况不同,相应SuperFluor488 鬼笔环肽使用量也需根据不同情况而定。

2. 染色步骤

- 1)细胞爬片生长>24h,使其密度达到50~60%汇合度。
- 2) 吸掉培养液, 37℃预热的1×PBS(pH7.4)清洗细胞2次。
- 3)使用溶于 PBS 的 4%甲醛溶液进行细胞固定,室温固定 10~30min。

注意:避免固定剂中含有甲醇成分,因为甲醇在固定过程中可能破坏肌动蛋白。

- 4) 室温条件下,用 PBS 清洗细胞 2~3次,每次10min。
- 5) 室温条件下,用丙酮 (≤-20°C) 脱水或者用 0.5% Triton X-100 溶液透化处理 5min。
- 6) 室温条件下,用 PBS 清洗细胞 2~3次,每次 10min。
- 7)取 100μ L/孔(96 孔板)配制好的 SuperFluor488 标记鬼笔环肽工作液,覆盖住盖玻片上的细胞,室温避光孵育 30min(通常情况下, 4° C~37 $^{\circ}$ C孵育皆可)。

注意:为了降低背景,可于SuperFluor488标记的鬼笔环肽工作液内加入1%BSA;另外,孵育过程中为了避免溶液挥发,可将盖玻片转移到一个密封的容器内。

- 8) 用 PBS 清洗盖玻片 3次,每次5min。
- 9) 使用 100 μL/孔 (96 孔板) 即用型 DAPI 溶液 (浓度: 100 nM) 对细胞核进行复染,约 30s。
- 10)用 PBS 清洗盖玻片,然后倒置在已经滴有一滴 Fluoromount-GTM 水溶性封片剂的载玻片上。使用纸巾轻轻擦掉多余封片剂,然后用指甲油永久封片。此法制备的标本玻片可置于 4℃避光保存,通常 6 个月内可继续做 F-actin 染色分析。
- 11) 荧光显微镜或者共聚焦显微镜下进行荧光观察,选择 FITC 激发/发射滤片(Ex/Em=496/516nm)和 DAPI 激发/发射滤片(Ex/Em=364/454nm)。

需要自备材料

- 1) 甲醇
- 2) 1×PBS 缓冲液, pH 7.4, 细胞培养级别
- 3) 固定液 4%多聚甲醛 (溶于 PBS 缓冲液)
- 4) 丙酮或透化液 0.5% Triton X-100 (溶于 PBS 缓冲液)
- 5) Fluoromount-GTM 水溶性封片剂(不含 DAPI), DAPI
- 6) DAPI Fluoromount-GTM 水溶性封片剂(含 DAPI)
- 7) BSA, 标准级别
- 8) 载玻片和盖玻片
- 9) 盖玻片周围密封液(如透明指甲油)
- 10)组装有 FITC 激发/发射滤片,以及 DAPI 激发/发射滤片的荧光显微镜或共聚焦显微镜。



注意事项:

- 1. 荧光标记鬼笔环肽的一个单位 (T) 的定义:按照推荐工作液浓度 200~nM ,每次用量为 100~µL 染色工作液时,可以检测的次数 300~次 ;按照工作液浓度 100~nM ,每次用量为 200~µL 染色工作液时,可以检测的次数也是 300~次。
- 2. 鬼笔环肽具有毒性,需小心操作。
- 3. 本产品为冻干粉形式,微量不易观察 使用前瞬时离心,加溶剂溶解后使用,溶解后接近无色。
- 4. 产品仅限于专业人员用于生命科学研究,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅。
- 5. 产品必须由合格专业技术人员操作同时佩戴口罩/手套/实验服并遵守生物实验室安全操作规程!

仅供科学研究使用,禁止用于它用