



Andy Fluor™ 488 Annexin V Conjugate for Apoptosis Detection

——细胞凋亡检测试剂

产品货号	产品名称	包装规格	有效期
A034	Andy Fluor™ 488 Annexin V	25 µg (100 次)	1 年

储存条件：2~6℃，避光保存。

激发/发射波长：495/520 nm。

产品说明书

安迪福诺生物科技（武汉）有限公司

ABP Biosciences Inc

武汉市东湖新技术开发区高新大道666 号

光谷生物城生物创新园 C2-4 栋 5 楼

电话：400-0667-718

邮箱：sales@abpbio.cn

网址：www.abpbio.com (英文)

www.abpbio.com.cn (中文)

Andy Fluor™ 488 Annexin V Conjugate

产品货号: A034

产品介绍

细胞凋亡 (apoptosis) 指为维持内环境稳定, 由基因控制的细胞自主的有序的死亡。它是细胞正常生理活动的一部分。在正常细胞中, 磷脂酰丝氨酸 (PS) 只分布在细胞膜脂质双层的内侧, 而在细胞凋亡早期, 细胞膜中的磷脂酰丝氨酸 (PS) 由脂膜内侧翻向外侧。Annexin V 是一种分子量为 35~36 kD 的 Ca^{2+} 依赖性磷脂结合蛋白, 与磷脂酰丝氨酸有高度亲和力, 故可通过细胞外侧暴露的磷脂酰丝氨酸与凋亡早期细胞的胞膜结合。因此 Annexin V 被作为检测细胞早期凋亡的灵敏指标之一。将 Annexin V 进行荧光素 (eGFP, FITC, Andy Fluor) 或生物素标记, 以标记了的 Annexin V 作为荧光探针, 利用荧光显微镜或流式细胞仪可检测细胞凋亡的发生。

注意事项

- 荧光染料均存在淬灭问题, 请尽量注意避光, 以减缓荧光淬灭。
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

实验步骤

样品染色

1. a) 悬浮细胞: 300×g, 4℃ 离心 5 min 收集细胞。
b) 贴壁细胞: 用不含 EDTA 的胰酶消化后, 300×g, 4℃ 离心 5 min 收集细胞。(注: 胰酶消化时间不易过长, 否则容易引起假阳性)
2. 准备阳性实验对照组, 使用合适的方法诱导细胞凋亡。同时准备未经凋亡诱导处理的细胞作为阴性实验对照组。
3. 用 4℃ 预冷的 PBS 洗涤细胞 2 次, 每次均需 300×g, 4℃ 离心 5 min。
4. 配制 1×Annexin-binding buffer: 10 mM HEPES, 140 mM NaCl, and 2.5 mM CaCl_2 , pH 7.4。
5. 加入 0.5 ml 去离子水溶解 Andy Fluor™ 488 Annexin V 偶合物。
6. 用 1×Annexin-binding buffer 重悬细胞, 调节其浓度为 $\sim 1 \times 10^6$ 细胞/ml。
7. 取 100 μl 细胞悬液于 5 ml 流式管中, 加入 5 μL Andy Fluor™ 488 Annexin V 偶合物。建议同时加入 Propidium Iodide (2 μl , 100 $\mu\text{g}/\text{ml}$), 作为识别死细胞的示踪剂。轻轻混匀。
8. 室温、避光、反应 15 min。

9. 加入 400 μ l 1×Annexin-binding buffer，轻柔混匀，冰上放置。
10. 请在 1 hour 内，进行下述荧光显微镜或流式细胞仪的观察和检测。

荧光显微镜观察

1. 用 1×Annexin-binding buffer 洗涤细胞，300×g，4℃ 离心 5 min。然后用 1×Annexin-binding buffer 重悬细胞。
2. 滴一滴上述染色后的细胞悬液于载玻片上，并用盖玻片盖上细胞。
3. 对于贴壁细胞来说，也可直接用盖玻片来培养细胞并诱导细胞凋亡。
 - (1) 将细胞于盖玻片上生长，用适当的凋亡诱导剂诱导细胞凋亡，并设立阴性对照组。
 - (2) 用 PBS 洗涤细胞两次。
 - (3) 在 100 μ L 1×Annexin-binding buffer 中加入 5~25 μ L Andy Fluor™ 488 Annexin V 偶合物，2 μ L Propidium Iodide (100 μ g/ml)，混匀。
 - (4) 将上述溶液滴加于盖玻片表面，使盖玻片表面均匀覆盖。
 - (5) 避光、室温反应 5~15 min。
 - (6) 用 1×Annexin-binding buffer 洗涤细胞两次。
4. 将盖玻片倒置于载玻片上，于荧光显微镜下用 FITC 滤光片观察 Andy Fluor™ 488 Annexin V 偶合物荧光信号呈绿色，用 Texas Red 滤光片观察 PI 荧光信号呈红色。

流式细胞仪分析

用流式细胞仪检测，Andy Fluor™ 488 Annexin V 偶合物绿色荧光通过 FITC 通道 (FL1) 检测；PI 红色荧光通过 PI 通道 (FL2 或 FL3) 检测。

荧光补偿调节：使用未经凋亡诱导处理的正常细胞，作为对照进行荧光补偿调节去除光谱重迭和设定十字门的位置。