



细胞自噬染色检测试剂盒(MDC 法)

产品简介:

自噬(autophagy)是细胞受到刺激后吞噬自身的细胞质或细胞器,最终将吞食物在溶酶体内降解的过程,自噬体(autophagosome)为双层膜包被的圆形或椭圆形结构,内含细胞质、长寿蛋白质和异常蛋白聚集物,损伤或多余细胞器如线粒体、粗面内质网和微体、病毒和细菌等。

单丹磺酰尸胺(Dansylcadaverine,MDC)是一种荧光色素,是嗜酸性染色剂,通常被用于检测自噬体形成的特异性标记染色剂,其检测激发滤光片波长 355nm。阻断滤光片波长 512nm。NOVON 细胞自噬染色检测试剂盒(MDC 法),适用于培养细胞的自噬染色,又称为 MDC 染色液,可不 EB 合用双染。

产品组成:

名称	SS1626	保存条件
试剂(A): MDC Stain	1ml	-20℃ 避光
试剂(B): 10× Wash buffer	20ml	4℃
试剂(C): Collection buffer	10ml	4℃
使用说明书	1 份	

自备材料:

- 1、 荧光显微镜
- 2、 低速离心机
- 3、 EB
- 4、 载玻片、盖玻片

操作步骤(仅供参考):

(一)、MDC 单独染色:

- 1、 用去离子水稀释 1× Wash buffer 至 1×。
- 2、 800g 离心 5min, 收集细胞, 用 300~400 μ l 的 1× Wash buffer 清洗细胞 1 次, 弃上清。
- 3、 加入适量的 1× Wash buffer 重悬细胞, 计数并调节细胞浓度至 10^6 /ml。
- 4、 取适量 90 μ l 的细胞悬液至新的 EP 管中, 加入 10 μ l 的 MDC Stain, 轻轻混匀。
- 5、 室温避光染色 15~45min。
- 6、 800g 离心 5min, 收集细胞, 用 300~400 μ l 的 1× Wash buffer 清洗细胞 2 次, 弃上清。
- 7、 加入 100 μ l 的 Collection buffer 重悬细胞, 滴加于载玻片上并加盖玻片。
- 8、 荧光显微镜下观察(激发滤光片波长 355nm, 阻断滤光片波长 512nm), 计数并拍照。

(二)、与 EB 双染色:

- 1、 用去离子水稀释 1× Wash buffer 至 1×。
- 2、 800g 离心 5min, 收集细胞, 用 300~400 μ l 的 1× Wash buffer 清洗细胞 1 次, 弃上清。



- 3、加入适量的 $1\times$ Wash buffer 重悬细胞，计数并调节细胞浓度至 $10^6/\text{ml}$ 。
- 4、取适量 $90\ \mu\text{l}$ 的细胞悬液至新的 EP 管中，分别加入 $10\ \mu\text{l}$ 的 MDC Stain 和 $0.2\ \mu\text{M}$ EB 染色液，轻轻混匀。
- 5、滴加于在玻片上，室温避光染色 $15\sim 30\text{min}$ ，加盖玻片。
- 6、荧光显微镜下观察(激发滤光片波长 512nm)，计数并拍照。

染色结果：

正常细胞	细胞被均匀染成黄绿色荧光
凋亡细胞	染色质浓缩，细胞核碎裂成点状，被染成大小不一、致密浓染的绿色颗粒

注意事项：

- 1、MDC Stain 和 EB，试剂有一定毒性，请小心操作。
- 2、吖啶橙染色常不 EB 染色合用，可区分出正常细胞、凋亡细胞及坏死细胞。
- 3、操作过程中应注意减少试剂暴露于强光下的时间。
- 4、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

有效期： 12 个月有效。