

Calcein, AM

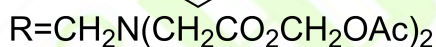
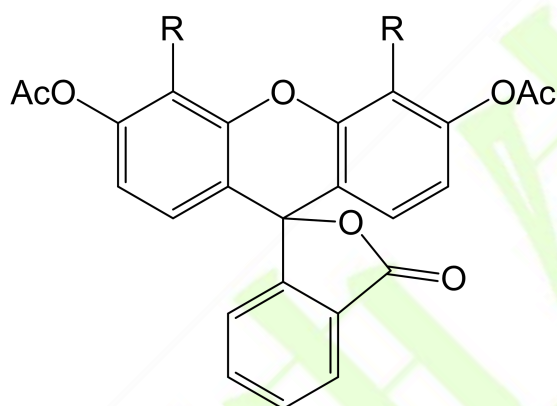
CAS#: 148504-34-1

中文名: 3'-O-乙酰胺-2',7'-二(羧乙基)-4 或 5-羧基荧光素,二乙酰甲酯

英文名: 3',6'-Di(O-acetyl)-4',5'-bis[N,N-bis(carboxymethyl)aminomethyl]fluorescein, tetraacetoxymethyl ester

别名: 钙黄绿素乙酰甲酯

结构式:



分子式: $C_{46}H_{46}N_2O_{23}$

分子量: 994.86

性质:

1. 外观: 白色或浅黄色晶体
2. 纯度: $\geq 90\%$ (HPLC)

产品描述:

Calcein, AM 是一种可对活细胞进行荧光标记的细胞染色试剂, 它穿透细胞膜进入细胞后被细胞内的酯酶剪切形成 Calcein, 从而被滞留在细胞内, 发出强绿色荧光。与其它同类试剂 (如 BCECF, AM 和 CFDA) 相比, Calcein, AM 的细胞毒性很低。Calcein 的激发和发射波长分别为 490 nm 和 515 nm。

Calcein, AM 仅对活细胞染色。作为核染色染料的 PI 不能穿过活细胞的细胞膜, 它穿过死细胞膜的无序区域而到达细胞核, 并嵌入细胞的 DNA 双螺旋从而产生红色荧光 (激发: 535 nm, 发射: 617 nm), 因此 PI 仅对死细胞染色。由于 Calcein 和 PI-DNA 都可被 490 nm 激发, 因此可用荧光显微镜同时观察活细胞和死细胞。用 545 nm 激发, 仅可观察到死细胞。根据以上特点, Calcein, AM 和 PI 经常被结合用来作为活细胞和死细胞的双重染色。

由于不同细胞系的最佳染色条件不同, 我们建议个别确定 Calcein, AM 和 PI 的合适浓度。

使用方法:

- (1) 用 DMSO 制备 1 mM 的 Calcein, AM 溶液, 并用 PBS 将其稀释制成 1~50 μ M 的 Calcein, AM 溶液。
 - (2) 将 1/10 细胞培养基体积的 Calcein, AM 溶液加入到细胞培养基中。
 - (3) 在 37°C 培养细胞 15~30 分钟。
 - (4) 用 PBS 或适当的缓冲液洗涤细胞两次。
 - (5) 用 490 nm 激发波长, 515 nm 发射波长的滤光片的荧光显微镜观察细胞。
- ✓ 如果 Calcein, AM 很难进入细胞, 可以使用表面活性剂, 如 Pluronic F127。
 - ✓ 也可以用 1/10 浓度的 Calcein, AM 溶液代替培养基。

储存条件: -20°C 干燥避光保存, 有效期一年。