

产品名称:Fluo-4 AM(钙离子荧光探针,2mM)

产品货号: RA20032

基本信息

中文名称	Fluo-4 AM (钙离子荧光探针,2mM)
英文名称	Fluo-4 AM (2mM)
产品规格	50μL
存储条件	-20℃,避光保存
运输条件	低温
有效期	12 个月
激发/发射波长	494 /516nm

产品介绍

Fluo-4 是一种将 Fluo-3 结构中的 Cl 离子替换成 F 离子的钙荧光探针。由于将 Cl 离子替换成了电子吸引力更强的 F 离子,它的最大激发波长会向短波长方向偏离 10 nm 左右。这个波长更接近于氩激光器的波长,所以用氩激光器激发时, Fluo-4 的荧光强度比 Fluo-3 更强。

Fluo-4, AM ester 穿透细胞膜进入细胞后被细胞内的酯酶剪切形成 Fluo-4, 从而被滞留在细胞内。Fluo-4 以游离配体形式存在时几乎是非荧光性的,但是与细胞内钙离子结合后可以产生较强的荧光。可以使用激光共聚焦显微镜或流式细胞仪检测细胞内钙离子浓度的变化。

实验步骤

- 1.将 Fluo-4, AM ester 储液取出于室温回温。
- 2.用 PBS 或 HBSS 稀释 Fluo-4, AM ester 储液,制备 4 μM 的 Fluo-4, AM ester 工作液。
- 注:推荐工作液浓度为 $4-20~\mu M$ 。为了避免过度加载造成细胞毒性,建议在取得有效结果的基础上使用最低探针浓度,可从 $4~\mu M$ 开始摸索。
- 3. (可选) 如果 Fluo-4, AM ester 进入细胞的效果不好,可向 Fluo-4, AM ester 溶液中加入适量 20 % Pluronic F-127 溶液,防止 Fluo-4, AM ester 在缓冲液中聚集并促进 Fluo-4, AM ester 进入细胞,Pluronic F-127 终浓度控制在 0.04-0.05 %。
- 注: (1) 20 % (w/v) 的 Pluronic F-127 DMSO 母液配制: 100 mg Pluronic F-127 中加入 0.5 mL DMSO, 配制成 20 % (w/v)的 DMSO 母液。溶解需要在 40-50℃加热 20-30 min。溶解后室温保存, 勿冷藏。如果有结晶析出,可以重新加热后溶解,不影响使用。
- (2) Pluronic F-127 可降低 Fluo-4, AM ester 的稳定性,因此只建议在配制工作液时加入,不建议将其加入储液中。
- 4. 取出预培养的细胞,除去培养基,使用 PBS 或 HBSS 溶液洗涤细胞 3 次。
- 5. 去除缓冲液,将 Fluo-4, AM ester 工作液加入细胞中,在 37℃培养 10-60 min。
- 注:如果首次实验不能确定孵育温度和时间,建议尝试 37℃孵育 20 min,观察荧光效果。若细胞死亡较



产品名称: Fluo-4 AM (钙离子荧光探针,2mM)

产品货号: RA20032

- 多,则适当缩短时间或降低温度;如果荧光强度太弱,则适当延长时间。
- 6. 去除 Fluo-4, AM ester 工作液,用 PBS 或 HBSS 等缓冲液洗涤细胞 3 次,然后用 PBS 或 HBSS 等缓冲液 重悬细胞,制成 1×10⁵ cells/mL 的细胞悬液。
- 7. 37℃培养 10 min, 确保 AM 体在细胞内的完全去酯化作用。
- 8. 进行荧光钙离子检测。

注意事项

- 1.如果使用含有血清的培养基,血清中的酯酶会分解 AM ester 体,从而降低 Fluo-4, AM ester 进入细胞的效果。另外,含有酚红的培养基会使本底值略微偏高,加工作液前应尽量去除残留培养基。
- 2. 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。
- 3. Fluo-4, AM ester 容易吸潮,从冰箱取出后,请确认在干燥的环境放至室温后开封。由于试剂极微量, 开封前请将其短暂离心,以保证粉末落入管底。
- 4. Fluo-4, AM ester 遇水极易分解,如果不能一次用完,建议将储液小量分装保存。

备注:该试剂仅供科研使用!