

尼罗红 ; Nile red

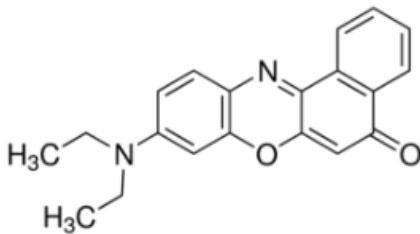
产品编号 : MB0421

质量标准 : >95%,BS

包装规格 : 1G;

产品形式 : 浅绿色至红色至棕色粉末

基本信息

分子式	C20H18N2O2	结 构 式	
分子量	318.37		
CAS No.	7385-67-3		
储存条件	常温, 避光防潮密闭干燥		
溶解性	methanol: 1 mg/mL		
注意事项	溶解性是在室温下测定的, 如果温度过低, 可能会影响其溶解性。		
其他说明	为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。		

简介 : 亲脂性荧光染料。尼罗红 (Nile Red), 是一种脂质探针 (lipophilic probe), 能用于定位和定量细胞内的脂质, 特别是中性脂滴。作为一种环境敏感型荧光探针, 尼罗红在水和其他极性溶剂中基本无荧光, 但在非极性环境中发生显著的荧光增强和吸光/发射光谱蓝移 (Ex/Em ~552/636 nm, 甲醇溶液), 可用荧光显微镜或流式细胞仪检测。流式细胞术对尼罗红 (单一染色) 和尼罗红/抗 CD3 单克隆抗体 (双标染色) 的检测方法可用来监测外周血白细胞和淋巴细胞磷脂沉积 (PLD)。

物理性状及指标 :

外观 :浅绿色至红色至棕色粉末

熔点 :203~205°C

溶解性 :soluble in methanol (1 mg/mL)

纯度 :>95%

紫外最大吸收波长 :553 nm

紫外最大吸收波长 :530 nm & 635 nm (荧光反应)

储存条件 : 常温, 避光防潮密闭干燥

美仑相关产品推荐

MB4240	<u>DiI 细胞膜荧光探针橙红色</u>
MB12482	<u>DiR 细胞膜荧光探针深红色;DiR 碘化物</u>

用途及描述 : 科研试剂, 广泛应用于分子生物学, 药理学等科研方面, 严禁用于人体。尼罗红是一种不带电荷的疏水性光稳定分子, 在疏水环境中强烈发出鲜红色荧光。这种亲脂性染色剂通常用于通过荧光显微镜和流式细胞荧光测定法检测细胞内脂滴。尼罗红已经被证明可以检测由配体与钙调蛋白结合诱导的新疏水表面的形成, 蜂毒蛋白的低聚或早期热变性过程中卵清蛋白的解折叠。该产品已用于染色细胞结构, 以及可视化和定位胶体药物载体。尼罗红的荧光在 pH 4.5 和 8.5 之间不受影响, 可用于稀释浓度以调查疏水性蛋白质位点。

使用方法推荐 (仅供参考):

一、工作液制备

1) 母液准备: 取适量的尼罗红用无水 DMSO 充分溶解制备 1mM 储存液, 按照单次用量分装冻存, 避免反复冻融, 避光保存。

2) 工作液准备: 用 HHBS 或生理缓冲液, pH 7 将母液按 1:1000 稀释为 1×尼罗红工作液, 漩涡混匀。

【注】：尼罗红的实际染色浓度请参考文献或实验室体系来调整。

二、染色步骤

- 1) 用检测化合物处理细胞一段时间；
- 2) 离心并调整细胞浓度为 $1-5 \times 10^5$ cell/管；
- 3) 用 500 μ l 尼罗红工作液重悬细胞；
- 4) 室温或 37 $^{\circ}$ C 避光孵育 5-10min；
- 5) 吸掉染色工作液，用 HHBS 或适当缓冲液清洗细胞；
- 6) 用 500 μ l 预热的 HHBS 或培养基重悬细胞，使细胞密度为 $1-5 \times 10^5$ cell/管；
- 7) 荧光显微镜或流式细胞仪检测荧光信号，Ex/Em = 552/636 nm；

【注】

- 对于贴壁细胞，可用 HHBS 或适当缓冲液清洗细胞，然后直接加入尼罗红工作液孵育。
- 细胞也可预固定，然后用尼罗红工作液染色。

【注意】

- 我司产品为非无菌包装，若用于细胞培养，请提前做预处理，除去热原细菌，否则会导致染菌。
- 部分产品我司仅提供部分信息，我司不保证所提供信息的权威性，以上数据仅供参考交流研究之用。

活性化合物操作注意事项

1 产品分类：您收到货物后最好不要自己进行分包，因为分包环境、包装材料等因素可能导致分包后的产品变质；如您有特殊包装要求，请在订购时候与我们客服代表阐明，当然价格会做适当调整。对于开盖后，长期未使用的，请务必重新密封好，建议 Parafilm 封口膜，并按照相应储存条件使用。如果放置时间过长，超过产品有效期，建议您重新购买，以免影响实验质量。

2 储备液制备：大部分试剂的溶液形式稳定性较差，请优先采用现用现配的方式。如需制备储存液，请选用合适溶剂，细胞培养类多选择 DMSO，储备液制备完成后请于零下 80 摄氏度储存，一般可以稳定存在 3-6 个月以上。在使用前，再对储备液进行稀释。避免储备液反复冻融。

3 细胞培养工作液制备：请根据个人需要正确计算浓度，稀释储备液或者直接用粉末配置工作液。由于大部分化合物是脂溶性的，所以使用水性溶剂（如 PBS）稀释时，可能会析出沉淀，可通过超声使固体重新溶解，不会对实验产生影响。如用 DMSO 作为溶剂，请确保 DMSO 最终使用浓度 < 0.3%，以避免细胞毒性。灭菌方式，我们建议通过 0.22UM 微膜过滤方式除菌，请勿采用紫外，射线或者高温灭菌方式，否则会影响化合物活性，甚至破坏其结构导致彻底失活。

4 体内动物实验应用：由于很多化合物是脂溶性的，动物实验工作液配制失活，可能会需要加入一些药用辅料作为助溶剂，如吐温，CMC-NA，甘油等，具体需要客户查阅相关文献决定。如使用 DMSO，请确保 DMSO 的终浓度 < 5%，以避免毒性作用。给药剂量设计时候，可以参考下表

动物体表面积等效剂量换算表

物种	体重(KG)	体表面积(M2)	Km 系数
狒狒	12	0.6	20
狗	10	0.5	20
猴	3	0.24	12
兔	1.8	0.15	12
豚鼠	0.4	0.05	8
大鼠	0.15	0.025	6
仓鼠	0.08	0.02	5
小鼠	0.02	0.007	3

动物 A(mg/kg)=动物 B(mg/kg) X 动物 B 的 Km 系数/动物 A 的 Km 系数

5 关于产品到货处理及验收

您收到产品后，请及时查验产品的包装完整性，并对数量进行确认。对于很多微量的产品，数量低于 500MG 的，我们出厂前都是保证正确数量包装的。由于产品包装可能在运输过程中倒置，从而导致产品附着在管壁或者盖子上，这时候请不要先打开盖子，需正位放置轻轻拍打，使产品沉降到官底。对于液体产品，可以在 200 转左右稍作离心，官底收集液体，从而避免损失。

产品标签标示重量会有一定成了误差，在下面范围内均属于我司正常范围，望周知

标示重量范围	误差范围
1-20MG	0.1MG
50-500MG	1MG
>1G	3-5MG

为什么会看起来包装瓶是空的，如果您购买的产品的量非常小，同时有些产品在冻干的过程中粘附在管壁上形成薄薄的一层，可能观察不到产品的存在。您可以加入指定溶剂（参照操作手册）并涡旋或超声震荡使之完全溶解。

对于蜡状或油状的的产品很难取出称量它们的质量，我们建议您用合适的溶剂直接溶解该化合物；对于具有吸湿性的化合物，暴露在空气中会吸收水分，呈现液滴状，这种产品需要放置在干燥器中保存。