

FM亲脂性苯乙烯荧光染料(细胞膜和神经元染色剂)

产品简介:

FM荧光染料系列目前包括FM 1-43、FM 2-10、FM 4-64、FM 5-95四个染料产品,它们是一类亲脂性苯乙烯 类荧光染料,目前主要用于活细胞的细胞膜特异标记、神经元细胞的示踪成像以及胞吞胞吐等囊泡相关的生物理 过程跟踪。

FM荧光染料系列对细胞无毒,可用于活细胞的染色标记。它们均具有较好的水溶性,在水溶液中它们是不 发光的,但是当它们与细胞膜及类似膜结构结合后,会发出明亮的荧光。它们广泛用于活细胞膜结构的染料标记, 特别在植物细胞膜的染色中应用非常广泛,相比其他细胞膜染料具有特异性高、染色均匀和信号明亮等优点。它 们还可以通过荧光信号跟踪标记神经元细胞,在主动释放神经递质的神经元中,染料会在可回收突出囊泡中内化, 使得神经元细胞末端被明亮染料,可以用于研究神经元相关生理过程。FM染料的细胞膜荧光标记被广泛用于选 择性可视化真核细胞的细胞质膜和海胆卵细胞的质膜,可以用于研究真核细胞和细菌的胞吞胞吐过程,植物细胞 的囊泡运输过程,以及细菌的空泡化和孢子形成等生理过程。除了标记细胞膜相关的结构和生理过程,FM染料 在示踪神经元突触结构和相关过程中起着重要作用。在释放神经递质的神经元中,这些染料可以被内化进入再生 的突触小泡中,从而点亮神经末梢,明亮标记神经元细胞。这些FM染料的衍生物还可以长时间特异标记真核细 胞的细胞膜达到数小时,使得人们可以有充足的时间和手段实时跟踪细胞质膜的生理变化。

储存和使用:

FM 染料均为干燥固体,它们分子性质使其具有较强吸潮性,必须密封防潮储存。FM 染料干燥固体在使用时,可以先溶解于水或 DMSO 中制备母液。这些干燥固体染料放置在干燥避光环境中可以室温保存 12 个月及以上。FM 染料的母液稳定性相对较差,它们需要储存在-20°C 环境中,并且最好在两周内使用。

化合物性质参数:

染料	分子量 MW	Ex/Em (nm) in PBS	Ex/Em (nm) in methanol
FM 1-43	611.55	493/631	509/624
FM 2-10	555.44	490/628	507/622
FM 4-64	607.51	507/808	546/811
FM 5-95	565.43	490/809	542/809

注:荧光光谱一般是在甲醇溶液或 PBS 缓冲溶液中收集得到,FM 染料在水中一般不发光。FM 染料激发和发射 波长在细胞膜环境通常比在甲醇等溶剂环境中要稍微短一些,依赖不同的染料,其激发波长和发射波长通常会有 20nm 和 80nm 的差别。

细胞质膜(动物细胞)的标记流程:

该标记流程为 FM 染料标记盖玻片上贴壁培养活细胞的一般操作流程。其中,光学条件依赖于使用细胞特点可能有所不同,该流程使用粘附在盖玻片上牛肺内皮细胞优化得到,也适用于其他动物细胞系。由于这些染料会在染色后快速内化,因此尽量在规定建议温度和时间条件下进行染色,以降低内化程度和提高特异性细胞质膜的 染色和成像。在动物细胞中,染料内化通常会在染色 10 分钟内发生。建议在该染色过程中使用不含镁离子和钙离子的 Hanks 平衡盐溶液(HBSS)。这是因为镁离子或钙离子的存在通常会显著加速染料的内化过程,从而降低细胞质膜选择性成像。

细胞质膜染色

1. 使用冰冷 HBSS 溶液配置工作浓度为 5µg/mL 的染料溶液,并将该染色溶液置于冰上。

2. 从培养基中取出盖玻片,迅速将其浸入冰上的染色溶液,并保持1分钟。细胞质膜会被快速染色。



郑州东业生物科技有限公司 ZhengzhouLeye-BioBiotechnologyCo.,Ltd ^{地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心-期1号楼5楼25号} 8费电话:400-611-0007 13671551480 13643719799 Q:807961520 731791866 邮箱:zzlybio@126.com



 从染色液中取出盖玻片,将其装载在显微镜载玻片上,用石蜡密封,放在冰上,立即成像。为了获得最佳成 像效果,无需对成像样品进行清洗。

细胞质膜(植物细胞)的标记流程:

该标记流程为 FM 染料标记植物细胞的一般操作流程。其中,光学条件依赖于使用细胞特点可能有所不同, 该流程使用拟南芥根尖表皮细胞优化得到,也适用于其他植物细胞。相比于动物细胞膜的高流动性,植物细胞膜 由于细胞壁的存在而使其流动性大大降低,因此 FM 染料的内化情况不明显,通常需要较长时间(大于 0.5 小时) 发生染料的内化过程。

细胞质膜染色

- 1. 使用水溶液配置工作浓度为 10µM 的染料溶液,并将该染色溶液置于室温环境。
- 将拟南芥从培养基中取出,将其根部快速浸入染色溶液,并保持 2-3 分钟。根尖细胞的细胞质膜会被快速染色。
- 在载玻片上滴 1-2 滴培养液并将染色后的拟南芥幼苗装载在显微镜载玻片上,用盖玻片轻轻压住根尖部分并 置于激光共聚焦显微镜下立即成像。为了获得最佳成像效果,无需对成像样品进行清洗。

参考文献:

- 1) Jennings, P.; Bertocchi, C.; Frick, M.; Haller, T.; Pfaller, W.; Dietl, P. Cell. Phys. Biochem., 2005, 15, 159-166.
- 2) Whalley, T.; Terasaki, M.; Cho, M. S.; Vogel, S. S. J. Cell Biol., 1995, 131, 1183-1192.
- Wiederkehr, A.; Avaro, S.; Prescianotto-Baschong, C.; Haguenauer-Tsapis, R.; Riezman, H. J. Cell Biol., 2000, 149, 397-410.
- 4) Vida, T. A.; Emr, S. D. J. Cell Biol., 1995, 128, 779-792.
- 5) Bolte, S.; Talbot, C.; Boutte, Y.; Catrice, O.; Read, N. D.; Satiat-Jeunemaitre, B. J. Microsc., 2004, 214, 159-173.
- 6) Heuser, J.; Zhu, Q.; Clarke, M. J. Cell Biol., **1993**, 121, 1311-1327.
- 7) Sharp, M. D.; Pogliano, K. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1999, 96, 14553-14558.
- 8) Murthy, V. N.; Stevens, C. F. Nature, **1998**, 392, 497-501.
- 9) Betz. W.; Bewick, G. Science, 1992, 255, 200-203.
- 10) Betz, W. J.; Angelson, J. K. Annu. Rev. Physiol., 1998, 60, 347-363.
- 11) Rea, R.; Li, J.; Dharia, A.; Leitan, E. S.; Sterling, P.; Kramer, R. H. Neuron, 2004, 41, 755-766.
- 12) Zhang, X.; Wang, Z.; Chu, H.; Xiong, Z.; Li, Y.; Chen, Y.; Zhou, Q.; Feng, H.; Zhu, E.; Zhou, J.; Huang, P.; Qian, Z. Anal. Chem., **2022**, 94, 4048-4058.
- 13) Zuo, J.;Zhu, E.; Yin, W.; Yao, C.; Liao, J.; Ping, X.; Zhu, Y.; Cai, X.; Rao, Y.; Feng, H.; Zhang, K.; Qian, Z. Chem. Sci., **2023**, 14, 2139-2148.



扫一扫 加微信