

产品说明书

NM3-25

产品货号: N4030

产品规格: 1 mg

应用范围: 神经荧光染料

产品参数

外观: 可溶于甲醇或 DMSO 的深红色固体

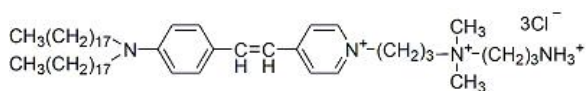
Ex/Em: 510/625 nm (MeOH)

Ex/Em: ~480/600 nm (in membranes)

分子式: $C_{57}H_{105}Cl_3N_4$

分子量: 952.83

结构式:



储存条件

-20°C 避光保存, 有效期见外包装。

产品介绍

神经末梢探针是一系列阳离子型苯乙烯基荧光染料, 用于跟踪神经肌肉连接或突触的突触活动。这类染料通常具有亲脂性尾部 (两个碳链) 和带阳离子的高亲水性头部。神经末梢染料被命名为 NerveRed 或 NerveGreen 后接一个碳数, 表示亲脂性尾巴的长度。NM 染料具有相似的结构, 此外, 它们在带正电的头部具有醛固定胺。

阳离子苯乙烯基染料是通过活性依赖性染色突触小泡来发挥功能。染料与细胞或组织共孵育时, 染料的水相部分没有荧光, 而染料的亲脂性尾部插入细胞膜并呈现强荧光。神经刺激后, 在进行胞吞作用时, 染料被包裹在囊泡内, 因此, 洗去细胞表面附着的染料后, 荧光信号强弱表示新形成的囊泡的数量的多少。反之, 在胞吐作用时, 染料与神经递

质一起从囊泡释放, 导致荧光信号减少。因此, 荧光强度的变化反映了胞吞/胞吐或突触活动的情况。内吞过程中荧光增加的速率——“结合速率”和胞吐过程中荧光减少的速率——“解离速率”因染料种类而异。通常, 具有较长亲脂性尾部和更多双键的染料对膜具有较高的亲和力, 因此具有较高的结合速率和较低的解离速率。

本产品等同于 AM3-25, NM3-25 在亲水末端含有胺基反应组, NM3-25 的胺基能与甲醛或戊二醛反应使染料固定。

实验操作

以下是在盖玻片上对培养的神经元细胞的神经末梢染色, 然后进行固定和免疫染色的方案。

神经末梢染料也可用于标记非神经元细胞类型的内吞囊泡。染色可以在 4°C 进行以选择性标记质膜; 在室温或 37°C 下, 染料的内吞通常在 10 min 内发生。可以使用台氏液或其它缓冲液, 可选择性添加钠离子通道阻断剂河豚毒素 (TTX), 其目的是阻断动作电位并防止染色后的突触囊泡释放。用于特定实验的最佳方案需要由实验者摸索。

1. 在 50 mM 台氏液中稀释神经末梢染料至最终浓度为 4 μ M。在室温下将含有细胞的盖玻片置于该溶液中 1 min, 使细胞完全浸没。
2. 将盖玻片转移至台氏液 + 0.5 μ M 河豚毒素 (TTX) 溶液中, 室温下孵育 1 min。
3. 室温下, 用台氏液 + 0.5 μ M TTX 溶液反复多次洗涤盖玻片。
4. 固定。将盖玻片用 4% 多聚甲醛, 室温固定 20 min。



5. 将盖玻片直接转移至预冷的含 0.01%Triton X-100 的 PBS 中，4°C 放置 10 min。
6. 预冷的 PBS 洗三次，每次 1 min。
7. 在含有一抗的 10%的血清/PBS 中，4°C 染色 3 h。抗体浓度应该为常规免疫荧光染色的两倍。
8. 预冷的 PBS 洗三次，每次 1 min。
9. 在含有二抗的 2%的血清/PBS 中，4°C 染色 40 min。抗体浓度与常规免疫荧光染色的相同即可。
10. 预冷的 PBS 洗三次，每次 1 min。

11. 荧光显微镜下拍照观察。

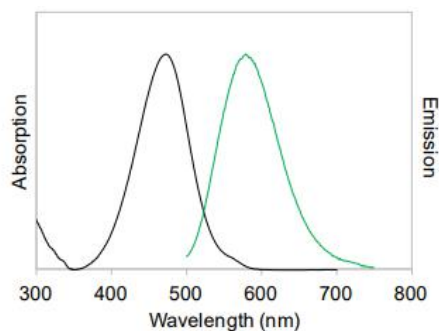


图 1. NM3-25 在脂质体中的吸收和发射光谱

