

SYTO 9/PI Live/Dead Bacterial Double Stain Kit

活细菌/死细菌双染试剂盒

产品编号	产品名称	包装规格
NBS5126-40T	SYTO 9/PI Live/Dead Bacterial Double Stain Kit 活细菌/死细菌双染试剂盒	40T
NBS5126-100T		100T

产品简介:

活细菌/死细菌双染试剂盒 (SYTO 9/PI Live/Dead Bacterial Double Stain Kit) 是一款方便且操作简单的试剂盒, 利用 SYTO 9 绿色核酸染料和碘化丙啶 (PI) 红色荧光核酸染料来进行细菌活力的检测, 适用于大量的细菌种属, 包括蜡样芽孢杆菌、枯草芽孢杆菌、产气荚膜杆菌、大肠杆菌、肺炎克雷伯氏菌、草分枝杆菌、绿脓杆菌、金黄葡萄球菌、奥拉尼堡沙门氏菌、宋内志贺氏菌和化脓性链球菌。

本试剂盒的工作原理在于: SYTO 9 和 PI 的光谱特征以及穿透健康细菌细胞的能力不同。单独使用时, SYTO 9 能对群体内的所有细菌进行标记—具有完整膜和受损膜的细菌; 相反, PI 只能渗透进入受损的膜, PI 的插入会引起 SYTO 9 染色荧光的降低, 当体系内加入两种染料时。因此, 通过适量比例的 SYTO 9 和 PI 的混合染色, 具有完整膜结构的细菌呈绿色荧光, 而具受损膜结构的细菌呈红色荧光。两者染料的最大激发和发射波长分别是 480/500nm (SYTO 9) 和 490/635nm (PI)。背景基本无荧光。本试剂盒兼容于荧光显微镜, 荧光光度计、荧光酶标仪、流式细胞仪或其它荧光检测仪器。

保存条件:

-20℃避光保存, 有效期一年。

产品组成:

组分编号	NBS5126	40T	100T	保存条件
NBS5126-A	SYTO 9 Solution (3.34mM)	60 μ l	150ul	-20° 避光
NBS5126-B	PI Solution (20mM)	60 μ l	150ul	-20° 避光
NBS5126-C	Mounting oil, for bacteria immobilized on membranes	2ml	5ml	-20° 保存

【注】组分 C 荧光显微镜检测方法中才会应用的到，具体用法见注意事项 3)

试剂盒规格说明 (按照建议的试剂稀释倍数和单次测试体积来计算):

荧光显微镜检测: 1ml 菌液加入 3 μ l 染料混合液 (SYTO 1.5 μ l + PI 1.5 μ l), 可做 40 次独立测试。

荧光酶标仪检测: 2ml 无菌水加入 12 μ l 染料混合液 (SYTO 6.0 μ l + PI 6.0 μ l), 制备成 2 $\times$ 工作液。

按照 100 μ l 染料混合液加入 100 μ l 菌液的比例使用, 可做 200 次独立测试。

流式细胞仪检测: 2ml 菌液加入 6 μ l 染料混合液 (SYTO 3.0 μ l + PI 3.0 μ l), 可做 20 次独立测试。

产品使用: (以下步骤仅用作示例以指导科研人员开展自身细菌样本的染色)

一、培养条件和细菌悬液的制备

【注意】: 用本试剂盒进行细菌染色, 务必要小心去除培养基残留, 因为, 核酸和其它培养基成分可能以不可预料的方式与 SYTO 9 和 PI 结合, 导致染色结果发生不可接受的变动。简单的一次清洗步骤通常足以去除培养基内含的培养基成分干扰物残留。不建议使用磷酸盐清洗缓冲液, 因此可能降低染色效率。

1.1 用营养肉汤培养大肠杆菌或金黄色葡萄球菌 (30ml) 使其生长至对数生长后期。

1.2 于 10000 $\times$ g 离心 10-15min, 浓缩 25ml 细菌培养物。

1.3 吸走上清液, 用 2ml 0.85% NaCl 或适当缓冲液来重悬沉淀。

1.4 取 1ml 重悬菌液分别加入含 20ml 0.85% NaCl 或适当缓冲液的 30-40ml 离心管 (设置为活细菌组), 用含 20ml 70%异丙醇 (也可以用其他方法比如高热处理杀死细菌) 的 30-40ml 离心管 (设置为死细菌组)。

1.5 两管样品 (分别为活细菌组和死细菌组) 于室温孵育 1h, 每隔 15min 颠倒混匀一次。

1.6 两管样品 (分别为活细菌组和死细菌组) 于 10000 $\times$ g 离心 10-15min。

1.7 用 20ml 0.85% NaCl 或适当缓冲液重悬沉淀, 并且按照步骤 1.6 再离心一次。

1.8 分别用 10ml 0.85% NaCl 或适当缓冲液重悬两管样品。

1.9 分别取 3ml 菌液测定 670nm 的光密度 (OD670), 用玻璃或丙烯酸酯比色皿 (1cm 路径)。

1.10 对于大肠杆菌或金黄色葡萄球菌的建议染色浓度, 根据你的仪器类型 (荧光显微镜、荧光光度计、荧光酶标仪) 或流式细胞仪来参考相应部分的染色条件。

二、染色条件的优化

试剂盒内的两种染料都经过平衡优化, 按照 1: 1 的比例进行混合用于绝大多数的样本都能得到良好的区分活/死细菌。偶然情况下, 两种染料的混合比例需根据实际需求进行优化调整。比如: 在待检样本中, 绿色荧光太突出, 建议要么降低 SYTO 9 浓度, 要么提高 PI 浓度。

为了全面优化染色条件, 建议测试梯度浓度的 SYTO 9, 每一种浓度与梯度浓度的 PI 进行组合染色。建议按照 1ml 细菌悬液加入 3 μ l 不同混合比率的染料预混液。

[注]: SYTO 9 + PI 对细菌的染色请按照说明书建议的 15min 来操作, 不要超过 30min。SYTO 9 有很好的细菌渗透性, 我们给的实验条件都是优化过。SYTO 9 只有在哺乳动物细胞染色, 可能会延长染色时间到 120min。

由于染的是活菌+死菌的比例, 请染色后尽快观察, 不要超过 1h。另, 染色后基本是不用清洗的, 除非觉得背景荧光很高, 就是非细菌的菌体部分都能看到荧光, 才有必要简单清洗一次。

三、荧光显微镜操作步骤

活菌和死菌的荧光可能用标准的荧光素长通滤片设置来同时观察。替代方案的话, 活菌 (绿色荧光) 和死菌 (红色荧光) 可分别用荧光素和 Texas Red 带通滤光片设置。用于本试剂盒检测的建议荧光显微镜滤片设置见表 1。

表 1 适用于本试剂盒检测用的常见滤光片特征

Omega 滤光片*	Chroma 滤光片*	注意事项
XF25, XF26, XF115	11001, 41012, 71010	用于同时观察 SYTO 9 和 PI 染色的长通和双发射滤光片
XF22, XF23	31001, 41001	仅用于观察 SYTO 9 的带通滤光片
XF32, XF43, XF102, XF108	31002, 31004, 41002, 4100	仅用于观察 PI 的带通滤光片
用于荧光显微镜观察的推荐带通滤光片。Omega 滤光片由 Omega Optical 提供, Chroma 滤光片由 Chroma Technolog 公司提供。		

3.1 在微量离心管内组合等量的组分 A (SYTO 9) 和组分 B (PI), 混匀。

3.2 每 1ml 细菌悬液内加入 3 μ l 染料预混液。按照建议的稀释倍数, 最终得到的染色工作液内含 0.3% DMSO。更高浓度的 DMSO 可能对染色产生副效果。

3.3 混匀后室温避光孵育 15min。

3.4 吸 5 μ l 染色的细菌悬液到载玻片上, 并盖上 18mm 方形盖玻片。

3.5 根据表 1 选择荧光显微镜上合适的滤片来观察。

四、荧光光度计操作步骤

4.1 调整大肠杆菌悬液 (活和杀死) 使其密度为 1×10^8 个细菌/ml (~ 0.03 OD670) 或金黄色葡萄球菌悬液 (活和杀死) 使其密度为 1×10^7 个细菌/ml (~ 0.15 OD670)。用于荧光光度计检测, 金黄色葡萄球菌悬液的浓度通常比大肠杆菌少 10 倍。

4.2 参考表 2 在 1cm 玻璃、丙烯酸酯或石英荧光比色皿混匀五种不同比例的细菌悬液。每个样本的总体积为 3ml。

表 2. 荧光光度计法检测活/死细菌所需不同比例活细菌和死细菌悬液的加量体积

活: 死细菌比例	ml 活细菌悬液	ml 死细菌悬液
0: 100	0	3.0

10: 90	0.3	2.7
50: 50	1.5	1.5
90: 10	2.7	0.3
100: 0	3.0	0

4.3 在微量离心管内分别加 30 μ l 组分 A (SYTO 9) 和 30 μ l 组分 B (PI), 混匀。

4.4 每组不同比例的细菌悬液内加入 9 μ l 染料预混液 (5 个样本 $\times$ 9 μ l =45 μ l 总量), 用枪上下吹打数次使其混匀。

4.5 室温避光孵育 15min。

4.6 荧光测定和数据分析

①用荧光光度计测定每组细菌悬液 (Fcell) 的荧光发射光谱 (激发: 470nm, 发射: 490-700nm);

②分别测定发射光谱在 510-540nm (em1, 绿色) 和 620-650nm (em2, 红色) 的累积荧光, 并计算累积荧光比值: $\text{RatioG/R} = \text{Fcell,em1}/\text{Fcell,em2}$

③以大肠杆菌悬液内活细胞的占比为横坐标, 以累积绿色荧光与红色荧光比 (RatioG/R) 为纵坐标, 制图。

五、荧光酶标仪操作步骤

针对细菌悬液, 用荧光酶标仪的测定条件与荧光光度计的基本类似。如同荧光光度计的检测步骤, 染料浓度相同于荧光显微镜的建议浓度, 绿/红荧光比与活细菌相对数量呈正比。

5.1 调整大肠杆菌悬液 (活和杀死) 使其密度为 2×10^8 个细菌/ml (~ 0.06 OD670) 或金黄色葡萄球菌悬液 (活和杀死) 使其密度为 2×10^7 个细菌/ml (~ 0.3 OD670)。用于荧光酶标仪检测, 金黄色葡萄球菌悬液的浓度通常比大肠杆菌少 10 倍。

5.2 参考表 3 在 16 $\times$ 125mm 高硼硅玻璃培养管内混匀五种不同比例的细菌悬液 (大肠杆菌或金黄色葡萄球菌)。每个样本的总体积为 2ml。

表 3. 荧光酶标仪法检测活/死细菌所需不同比例活细菌和死细菌悬液的加量体积

活: 死细菌比例	ml 活细菌悬液	ml 死细菌悬液
0: 100	0	2.0
10: 90	0.2	1.8
50: 50	1.0	1.0
90: 10	1.8	0.2
100: 0	2.0	0

5.3 在微量离心管内分别加 6 μ l 组分 A (SYTO 9) 和 6 μ l 组分 B (PI), 混匀。

5.4 通过把所有的 12 μ l 上述预混液加入 2ml 无菌的 dH₂O，混匀后制备 2 $\times$ 染色混合液。

5.5 吸 100 μ l 细菌悬液混合物到平底 96 孔板的各孔内，建议每个制备物做三个平行。96 孔板的边缘孔通常空置以避免假读数。

5.6 更换新的枪头，每孔加入 100 μ l 2 $\times$ 染色混合液，上下吹打使充分混匀。

5.7 室温避光孵育 15min。

5.8 荧光测定和数据分析

①以~485nm 为激发波长，~530nm 为发射波长 (emission 1, 绿色) 来测定每孔荧光；

②以~485nm 为激发波长，~630nm 为发射波长 (emission 2, 红色) 来测定每孔荧光；

③通过测定两种发射波长下的荧光强光，并计算荧光比值：RatioG/R=F_{cell,em1}/F_{cell,em2}

④以大肠杆菌悬液内活细胞的占比为横坐标，以 RatioG/R 为纵坐标，制图。

六、流式细胞仪操作步骤

仪器的检测配置可能要因实际情况来调整，但此处列出的检测技术和设置参数适用于市场上绝大多数流式细胞仪。

6.1 调整大肠杆菌悬液(活和杀死)使其密度为 1 $\times$ 10⁸ 个细菌/ml (~0.03 OD₆₇₀)，之后用无菌 dH₂O 稀释 100 倍使其最终密度为 1 $\times$ 10⁶ 个细菌/ml。

6.2 参考表 4 在 16 $\times$ 125mm 高硼硅玻璃培养管内混 11 种不同比例的细菌悬液。每个样本的总体积为 2ml。

表 4. 流式细胞仪法检测活/死细菌所需不同比例活细菌和死细菌悬液的加量体积

活：死细菌比例	ml 活细菌悬液	ml 死细菌悬液
0：100	0	2.0
10：90	0.2	1.8
20：80	0.4	1.6
30：70	0.6	1.4
40：60	0.8	1.2
50：50	1.0	1.0
60：40	1.2	0.8
70：30	1.4	0.6
80：20	1.6	0.4
90：10	1.8	0.2

100: 0	2.0	0
--------	-----	---

注意事项:

1. 由于试剂盒内 SYTO 9 和 PI 的组分量少, 室温回温充分融化后, 务必低速离心沉至管底后再开盖。
2. 两款探针溶液本身就是溶于 DMSO 中, 所以后续无需再单独添加, 第一次使用可将 SYTO 9 和 PI 根据单次用量分装保存, 密封后置于 $\leq -20^{\circ}\text{C}$ 避光保存。
3. 组分 C (Mounting oil) 主要应用于荧光显微镜检测法, 菌液加到载玻片后, 接着滴 1-2 滴组分 C 用于将细菌固定在膜上, 25°C 的折射率是 1.517 ± 0.003 。不要用作浸油 (Immersion oil)。
4. SYTO 9 和 PI 结合核酸, PI 是潜在的诱变剂, 目前没有数据阐明 SYTO 9 的诱变性或毒性, 两种试剂使用都需做恰当防护。DMSO 能促进有机分子进入组织。强烈建议处理 DMSO 储存液时戴双层手套。对于核酸染料, 含此类染料的试剂经活性炭吸附后再进行废液处理。活性炭之后经焚烧来破坏染料。
5. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

相关产品:

产品编号	产品名称	包装规格
<u>NBS1203-5mg</u>	<u>Ethidium Monoazide Bromide (EMA) 叠氮溴化乙锭</u>	5mg
<u>NBS1204-1mg</u>	<u>Propidium Monoazide (PMA) 叠氮溴化丙锭</u>	1mg
<u>NBS1205-10mg</u>	<u>DAPI 细胞核探针</u>	10mg
<u>NBS1207-10mg</u>	<u>Propidium Iodide 碘化丙锭 (粉末)</u>	10mg
<u>NBS5123-50ul</u>	<u>SYTOX Green Nucleic Acid Stain (5 mM in DMSO)</u>	50ul
<u>NBS5124-50ul</u>	<u>SYTOX Orange Nucleic Acid Stain (5 mM in DMSO)</u>	50ul
<u>NBS5125-20ul</u>	<u>SYTO 9 Green Fluorescent Nucleic Acid Stain (5 mM in DMSO)</u>	20ul
<u>NBS5126-40T</u>	<u>SYTO 9/PI Live/Dead Bacterial Double Stain Kit</u> <u>活细菌/死细菌双染试剂盒</u>	40T