

## Dil (细胞膜橙红色荧光探针)

### 产品介绍

Dil 即 DilC18(3)，全称为 1,1'-dioctadecyl-3,3',3'tetra- methyl indocarbocyanine perchlorate，是常用的细胞膜荧光探针之一，呈现橙红色荧光。Dil 是一种亲脂性膜染料，进入细胞膜后可以侧向扩散逐渐染色整个细胞的细胞膜。Dil 在进入细胞膜之前荧光非常弱，当进入到细胞膜后才可以被激发出很强的荧光。

Dil 作为示踪剂或长期示踪剂 (Long-Term Tracer)，可以被广泛用于正向或逆向、活的或固定的神经等细胞或组织。Dil 通常不会影响细胞的生存力 (viability)。被 Dil 标记的神经细胞在体外培养的条件下可以存活长达 4 周，在体内可以长达一年。Dil 在被固定的神经元细胞膜上的迁移速率为 0.2~0.6 mm/day，在活的神经元细胞膜上的迁移速率为 6 mm/day。

Dil 除了用于细胞膜荧光标记外，还可用于检测细胞的融合和粘附、发育或移植过程中细胞的迁移，通过 FRAP (光脱色荧光恢复技术) 检测脂在细胞膜上的扩散，检测细胞毒性和标记脂蛋白等。

在固定透化 (室温下用 0.1%TritonX-100 透化) 后，可以用 Dil 进行质膜染色，也可以在 Dil 染色后可进行多聚甲醛 (不可使用甲醇等其他试剂) 的固定，但不建议在染色后进行透化。Dil 激发发射光谱请见产品参数。Dil 常与 DiA 一起用于细胞膜双色标记。

以每次使用 100 μL 染色工作液，染色工作液浓度 10 μM 计算，10 mg 配置为工作液大概可以用 10707 次。

### 应用范围

细胞膜荧光染料、神经元顺行和逆行示踪、细胞长期示踪

### 产品货号

D4010

### 储运条件

-20°C避光保存，有效期见外包装；冰袋运输。

### 产品特点

**稳定性好：** 荧光亮度强且抗淬灭性好，可以在细胞内很好的保留；

**批间差小：** 产品为公司自研，批间差控制的好；

**使用方便：** 可搭配我司其它试剂使用，方便灵活。

### 产品组别

组分	D4010
A. Dil	10 mg

### 产品参数

**外观：** 可溶于乙醇、DMF、DMSO 的深红色固体

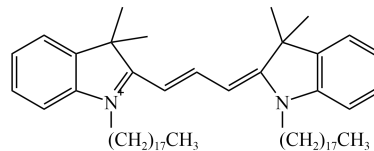
**Ex/Em：** 549/565 nm (MeOH)

**CAS号：** 41085-99-8

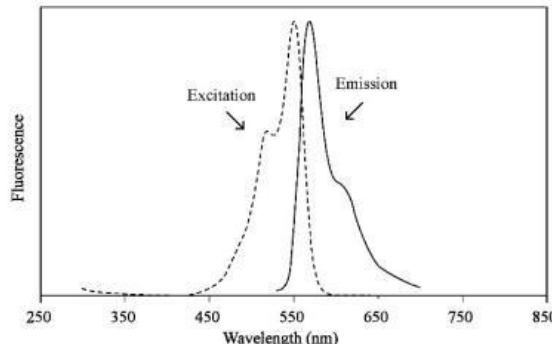
**分子式：** C<sub>59</sub>H<sub>97</sub>CIN<sub>2</sub>O<sub>4</sub>

**分子量：** 933.9

**分子结构图：**



光谱图：



### 注意事项

1. 使用前请将产品瞬时离心至管底，再进行后续实验。
2. 荧光染料均存在淬灭问题，实验操作时请尽量注意避光，以减缓荧光淬灭。
3. Dil 染色固定的细胞或组织样品时，通常使用配制在 PBS 中的 4% 多聚甲醛进行固定，使用其它不适当的固定液会导致荧光背景较高。
4. 本产品仅限于科研，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品和药品，不得存放于普通住宅内。
5. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

### 自备材料

1. 耗材
  - (1) 离心管 (2) 盖玻片
2. 试剂
  - 无水 DMSO 或无水 EtOH (2) 无血清培养基或 HBSS 或 PBS (3) 培养基 (预温)
3. 仪器
  - 荧光显微镜或流式细胞仪

### 操作步骤

#### 1. 染色液制备

- (1) 配制储液：储液用无水 DMSO 或 EtOH 配制，浓度 1~10 mM。未使用的储存液分装储存于 -20°C，避免反复冻融。
- (2) 工作液制备：用合适的缓冲液（如：无血清培养基，HBSS 或 PBS）稀释储液，配制浓度为 1~10 μM 的工作液。

**注：** 工作液最终浓度建议根据不同细胞系和实验体系来优化。建议从推荐浓度的 10 倍范围内开始最优浓度的摸索。

#### 2. 悬浮细胞染色

- (1) 加入适当体积的染色工作液重悬细胞，使其密度为  $1 \times 10^6$  /mL。
- (2) 37°C 孵育细胞 5~20 min，不同的细胞最佳培养时间不同。可以 20 min 作为起始孵育时间，之后优化体系以得到均一的标记效果。
- (3) 孵育结束，1000~1500 rpm 离心 5 min。倾倒上清液，再次缓慢加入 37°C 预热的生长培养液重悬细胞。
- (4) 重复步骤(3)两次以上。

#### 3. 贴壁细胞染色

- (1) 将贴壁细胞培养于无菌盖玻片上。

- (2)从培养基中移走盖玻片，吸走过量培养液，但要使表面保持湿润。  
 (3)在盖玻片的一角加入 100 μL 的染料工作液，轻轻晃动使染料均匀覆盖所有细胞。  
 (4)37°C 孵育细胞 5~20 min，不同的细胞最佳培养时间不同。可以 20 min 作为起始孵育时间，之后优化体系以得到均一的标记效果。  
 (5)吸干染料工作液，用培养液洗盖玻片 2~3 次，每次用预温的培养基覆盖所有细胞，孵育 5~10 min，然后吸干培养基。但要使表面保持湿润。

#### 4. 结果检测

样品可在培养基中进行检测，可通过荧光显微镜成像或流式细胞仪分析。

注：黄色光激发，荧光显微镜滤光片可以选择 Cy3 滤光片；流式细胞仪选择 YL1 通道。

#### FAQ

##### 1. 问：细胞膜染料溶解度多少合适？是否有推荐？

答：不同的细胞膜染料溶解度不同，请根据相应的说明书进行溶解。下面是常用细胞膜染料的溶解度供参考。

(1)DiO (货号：D4007) 在 DMSO 中溶解度是 5 mg/mL (需要进行超声 1~1.5 h 和 60°C 加热助溶)；在 DMF 中溶解度是 10 mg/mL (需要超声助溶)。

(2)DiA (货号：D4059) 在 DMSO 中溶解度是 2 mg/mL (需要进行超声 1~1.5 h 和 60°C 加热助溶)。

(3)DiD (货号：D4019) 在 DMSO 中溶解度是 25 mg/mL (需要进行超声 1~1.5 h 和 60°C 加热助溶)。

(4)DiI (货号：D4010) 在 DMSO 中溶解度是 12.5 mg/mL (需要进行超声 1~1.5 h 和 60°C 加热助溶)。

(5)DiR (货号：D4006) 在 DMSO 中溶解度是 10 mg/mL (需要进行超声 1~1.5 h 和 60°C 加热助溶)。

此外，请注意 DMSO 受潮问题可能会影响溶解度，请尽量使用新开封的 DMSO。

##### 2. 问：Di 系列染料染色细胞后，用 4% 多聚甲醛固定和 0.1% TritonX-100 透化后，染色亮度低的原因是什么？

答：Di 系列的细胞膜染料均是亲脂类染料。经 TritonX-100 进行透化处理后，磷脂双分子层被破坏，影响 Di 系列染料与细胞膜的结合导致染色亮度变低。Di 系列的染料较推荐活细胞的细胞膜染色。

#### 同系列产品

产品货号	产品名称	选购指南
C4060	Cell Tracker CM-Dil (细胞膜橙红色荧光探针)	细胞膜染料，示踪剂，72 h 荧光稳定，推荐活细胞或者醛固定的细胞
D4053	Dilinoleyl Dil (细胞膜橙红色荧光探针)	细胞膜染料，广泛用于神经元组织示踪，横向扩散效率较 Dil 高，较推荐活细胞
D4059	DiA (细胞膜绿色荧光探针)	细胞膜染色，相较于 DiO 细胞膜扩散效率高，常与 Dil 进行膜双色标记，较推荐活细胞

产品货号	产品名称	选购指南
D4007	DiO (细胞膜绿色荧光探针)	细胞膜、外泌体染色，(长期) 示踪剂，较推荐活细胞
N4021	DiO Plus (细胞膜绿色荧光探针升级款)	细胞膜染料，细胞膜上染料横向迁移率低，溶解性更好，较推荐活细胞
D4019	DiD (细胞膜红色荧光探针)	细胞膜、外泌体染色，(长期) 示踪剂，活体成像，不易淬灭，较推荐活细胞
C4050	CytoMBrite™ 细胞膜红色荧光探针	可参考 D4019
D4006	DiR (细胞膜近红外荧光探针)	细胞膜、外泌体染色，示踪剂，更多用于活体成像，细胞间染料转移率低，较推荐活细胞
C4044	CytoMBrite™ 细胞膜近红外荧光探针	可参考 D4006
D4010	DiI (细胞膜橙红色荧光探针)	细胞膜染料，(长期) 示踪剂，与 DiA 常连用进行双色标记，较推荐活细胞
C4049	CytoMBrite™ 细胞膜橙红色荧光探针	可参考 D4010