

DiI-Low Density Lipoprotein DiI 标记低密度脂蛋白

Low Density Lipoprotein labeled with 1,1'-dioctadecyl-3,3,3',3'-tetramethyl-indocarbocyanine perchlorate

Cat No: IL2120

Concentration: >1mg/mL protein (Based on actual label concentration) .Buffer containing phosphate-buffered saline at pH 7.4 and 0.2 mM EDTA.

Specifications: 0.5mg/vial; 0.22 micron membrane filtered, aseptically filled. Cell Culture Tested.

Absorbance Ratio: DiI/Protein=555nm/275nm=1.40

Storage

This product is stable for 6 weeks after receipt when handled aseptically and stored at 2-8°C (Do not freeze). After prolonged storage, some precipitate may be observed. This is normal for this product. Clarify out the aggregates by spinning in centrifuge tube for 2 minutes. LDL products have a natural tendency to aggregate. Aggregates of this product can interfere with its use.

Product Preparation:

Purified LDL is labeled with the fluorescent probe, DiI, and reisolated by ultracentrifugation (1.019-1.063). Each lot is evaluated on a murine macrophage cell line for fluorescence uptake.

Typical Lipoprotein Labeling Protocol

1. Aseptically dilute the DiI-LDL to 10-40 µg/mL in growth media.
 2. Add to live cells and incubate for 4-6 hours at 37°C.
 3. Remove media.
 4. Wash cells several times with probe-free media.
- A. Fluorescence Microscopy:
Visualize using standard rhodamine excitation: emission filters (or suggested wavelengths excitation:emission at 549nm:565nm). If fixation is desired use 3% formaldehyde in PBS. (Do not use methanol or acetone fixation - DiI is soluble in organic solvents).
Note: A positive culture must be stained for comparison purposes.
- B. Cell Sorting:
Label as in steps 1-5. Trypsinize or treat cultures with EDTA to produce a single cell suspension. Use labeled pure cultures of positive and negative cell types to set gates on the cell sorter.
Suggested wavelengths for cell sorting: Excitation: 514/549nm. Emission: 565nm.

Fixation and Mounting of DiI Labeled Cells

1. Wash 3 times in PBS.
2. Fix in 3% formaldehyde/PBS for 20 minutes at room temperature.
3. Rinse 5 seconds in distilled water at room temperature.
4. Drain liquid onto chem-wipe.
5. Invert cover, slip on a drop of 90% Glycerol and 10% PBS onto a microscope slide.
6. Seal with Kroenigs wax, also known as cover glass cement Do not use nail polish. Store at -20°C

Solarbio小分子化合物产品操作指南

1. 产品包装内含哪些？收到产品后应做些什么？

包装含包装盒、泡沫保温盒、冰盒（两个）、小分子化合物产品、相应说明文件。（注：常温保存产品可能不含冰盒）

收到产品后，在**打开包装前**请认真核对**标签信息**，确认产品信息与您所需的相符合，如有问题，**请不要拆封**，第一时间联系客服或当地经销商，我们会为您及时处理。

在运输过程中，部分产品可能会附着在管口或管壁上，请在开盖前先适度**低速离心**($\leq 1000\text{rpm}$)，使产品聚集在管底，然后再进行校验或使用，以减少产品损失。

注：请您在收到货后在第一时间查验货物信息，若有任何疑问，可致电400-968-6088，我们会第一时间为您解决。若一个月内您对货物信息未提出任何疑问，我们将默认您对收到的货物已经查验。

2. 收到货物后，包装内的冰盒已化，是否对产品性质有影响？

Solarbio小分子化合物系列的大部分产品在常温环境中都是稳定的，包装内放置冰盒是为了预防运输过程中可能出现的意外情况。因此当您收到产品时，若冰盒已化，一般并不会影响其质量，请放心使用。对于一些敏感、不稳定的产品，我们会在产品发出时做特殊的处理，确保您收到的产品质量。

3. 产品使用前要做些什么？

请务必仔细阅读并妥善保管本操作指南、说明书和MSDS，在充分理解内容的基础上正确使用产品。若有任何疑问，请致电400-968-6088转2进行咨询。

4. 产品是否无菌？

Solarbio小分子化合物系列产品均为**非无菌包装**，若您的实验有无菌需求，请提前做好预处理。

Solarbio小分子化合物系列产品多数产品可以用DMSO溶解，或者提供DMSO储备液产品，DMSO本身具有极强的抑菌作用，一般将溶于DMSO的试剂默认为无菌溶液，常规下按照无菌溶液操作即可。若您的实验需要严格无菌，建议使用 $0.22\mu\text{m}$ 以下的有机滤膜进行过滤除菌，**切忌高温高压灭菌，否则会对产品造成不可逆的影响。**

5. 不同批次产品的外观（性状）不同？

不同批次的同一产品在外观（性状）上可能略有差别，但不影响产品的质量和性能，请放心使用。

6. 如何制备成储备液？

制备储备液需根据实验需求选择合适的溶剂。

溶解度信息可参考说明书或在Solarbio官网查询。若出现难溶情况，可以根据产品性质采用水浴加热、超声、震荡或添加合适的助溶剂等方式辅助溶解。如需要说明书中未提供的溶剂或溶解浓度溶解，则需要自行验证溶解信息或查询参考相关文献资料。

一些常用的溶解公式：

- * 摩尔浓度(mol/L)=物质的量(mol)/溶液体积(mL)
- * 质量浓度(mg/mL)=溶质质量(mg)/溶液体积(mL)
- * 质量浓度(g/L)=物质的量浓度(mol/L) \times 分子量(g/mol)
- * 质量(g)=浓度(mol/L) \times 体积(L) \times 分子量(g/mol)
- * 稀释倍数=原液浓度(mg/mL)/[原液浓度(mg/mL) \times 移取体积(mL)/定容体积(mL)]
- * 原液体积(mL)=摩尔浓度(mol/L) \times 配制体积(L) \times 分子量(g/mol)/密度(g/mL)

7.在细胞或动物实验中产品应该如何溶解/稀释？

用Water配制的储备液在过滤除菌后，可以直接用培养基、缓冲液或无菌水稀释到所需的工作液浓度。

* 细胞实验

用DMSO配制的储备液，稀释时需确保工作液中DMSO的终浓度保证在1%以下，同时设置相应浓度的DMSO空白组。（大部分细胞了均可耐受 < 1%浓度的DMSO，但部分细胞对DMSO极敏感，建议在**实验前先进**行DMSO梯度检测）

稀释过程建议分段进行，避免浓度变化过快导致化合物析出。若稀释过程中出现化合物析出的情况，一般可采用超声的方法使其复溶。

* 动物实验

用DMSO配制的储备液，也可以用生理盐水、缓冲液或无菌水稀释，有些产品在水中的溶解度很低，DMSO配制的储备液在稀释过程中可能出现析出的情况，可以通过添加助溶剂来帮助溶解，比如Tween80（IT9000）、玉米油（IC9000）、羧甲基纤维素钠（IS9000/IS9001）和PEG400（IP9000）等。为排除溶剂对动物的毒性，建议设置相应浓度的溶剂对照组。

优先推荐您使用完全溶解的澄清溶液，以避免造成实验误差或对实验动物产生不可逆的影响。一般情况下，悬浊液可用于口服和腹腔注射，不会影响产品活性，但可能影响吸收，造成较大误差。

注：在官网产品详情页面会提供文献中使用的溶解和给药方式，所有数据均不是Solarbio实际测得的结果，Solarbio尚未独立检测过这些方法，不保证其有效性和权威性，仅供参考交流使用。如需帮助，您可致信技术邮箱service@solarbio.com咨询。

8.如需索取额外资料，或使用中遇到任何问题，请及时联系我们或当地经销商。

联系电话：400-968-6088

企业QQ：4009686088

技术邮箱：service@solarbio.com

公司官网：www.solarbio.com

微信公众号：Solarbio索莱宝

9.特别声明：

* Solarbio提供的产品技术信息均仅供参考，如有疑问请及时联系我们咨询。

* 本产品仅供科研使用，请勿用于医药、临床诊断或治疗，食品及化妆品等用途。

* 为了您的安全和健康，请穿好实验服并佩戴一次性手套和口罩操作。

【关于奖学金计划】

若您使用该产品的实验成果发表到国际或国内期刊上，且注明产品购自北京索莱宝科技有限公司，或可以提交该产品的实验结果数据、图片，敬请参与索莱宝奖学金计划，从纪念品到千元奖金等您来领取！

【关于试用装申领】

索莱宝一直在努力为您提供最优质的的服务与产品，为答谢广大客户对我公司的长期支持和信赖，考察产品在市场中的口碑与反响，我们推出Solarbio小分子化合物试用装免费申领活动，为全国实验党们加油助力！

可申领的产品详单可在Solarbio官网查询，我们会定期更换可申领产品目录，敬请关注。



扫描二维码
免费申领试用装