

Gel-Red (EB升级换代产品, 10000X)

产品编号	产品名称	包装
D0139	Gel-Red (EB升级换代产品, 10000X)	0.2ml

产品简介:

- 碧云天的Gel-Red(凝胶红)核酸染料是一种EB (Ethidium bromide, 溴化乙锭)的升级换代产品, 用于凝胶中DNA、RNA等核酸的染色。Gel-Red具有安全(致突变性极低且检测不到显著的细胞毒性)、灵敏度高、稳定性好等优点, 凝胶中的核酸在使用本产品染色后用适当紫外灯(300nm左右波长)检测呈现红色荧光, 适用于原先使用EB为染料的凝胶成像系统。
- **Gel-Red比EB和SYBR Green更安全。** Gel-Red在远高于其工作浓度范围时均没有细胞毒性及诱变性。艾姆斯氏试验(Ames test)结果表明, Gel-Red的诱变性远小于EB。EB在多种致突变测试中呈现很强的诱变性, 而Gel-Red仅仅在浓度高达20微克/毫升时, 并在S9代谢活化时有非常微弱的诱变性。通常Gel-Red在凝胶中的工作浓度约为2微克/毫升, 大大低于可导致诱变的浓度。Gel-Red和碧云天的另外一种安全型核酸染料Gel-Green, 由于它们特殊的化学结构使其难以进入细胞, 从而大大降低甚至避免了染料的致突变性和细胞毒性。而SYBR Green染料可以穿透细胞膜, 进入活细胞并染色DNA, 并且有报道SYBR Green可以强烈增强紫外线诱导的基因突变。
- **Gel-Red检测灵敏度高, 对于小分子量核酸的染色效果好。** Gel-Red的检测灵敏度比EB高8-10倍, 在检测低浓度、微量DNA或RNA方面比EB更佳, 尤其对小分子量的DNA检测非常灵敏。在使用浸泡染色法时, Gel-Red和SYBR Gold的灵敏度相近甚至更高; 与SYBR Gold不同的是, Gel-Red预先配制在凝胶中也有很高的灵敏度。EB对于小分子量核酸的染色效果差, 而Gel-Red对于小分子量核酸的染色效果很好, 便于观察酶切或PCR获得的小分子量核酸片段。推荐使用的Gel-Red浓度, 其检测效果略优于EB。如果希望获得更高的染色灵敏度, 可以适当提高Gel-Red的工作浓度。
- **Gel-Red的稳定性好, 染色重复性高。** 含SYBR Green的凝胶核酸染色的重复性比较差, 这通常是由于SYBR系列染料的稳定性差导致的。而Gel-Red的稳定性很好, 可以室温长时间保存及使用微波炉加热。Gel-Red的光稳定性良好, 可以在室内正常光线下操作而无需避光。由于其热稳定性和光稳定性, 含Gel-Red的凝胶在核酸染色时的重复性非常好。
- **Gel-Red可以使用和EB相同的检测体系。** Gel-Red和EB的激发光和发射光都非常接近, 可以直接用Gel-Red替换EB, 而不必更换已有的凝胶观察、拍照或成像系统(约300nm激发)。Gel-Red的激发光谱和发射光谱请参考图1。

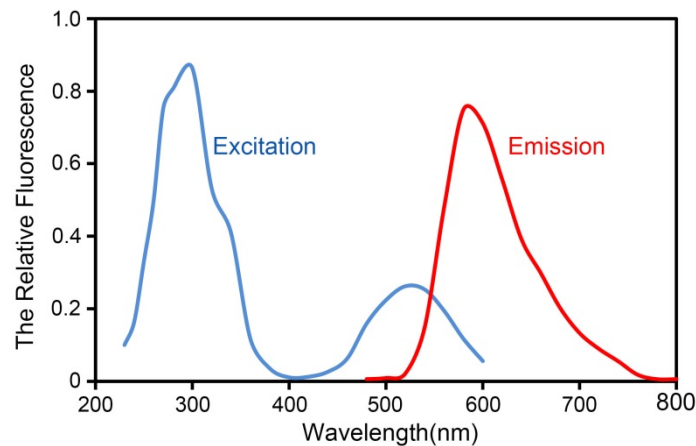


图1. Gel-Red的激发光谱和发射光谱

- **Gel-Red的使用方法和EB一致。** Gel-Red可以按适当比例直接加入琼脂糖中配制成凝胶, 也可以在电泳完毕后对凝胶进行染色。前者更加方便, 而后者灵敏度要更高一些。但由于Gel-Red本身已经非常灵敏, 通常采用把Gel-Red直接配制在凝胶中就可以了。对于一些特殊情况, 如核酸样品量特别少的情况等, 则可以考虑电泳后再对凝胶进行染色。
- Gel-Red对于核酸的迁移率影响非常小, 小于SYBR Green对于核酸迁移率的影响。
- 通过凝胶回收试剂盒(如碧云天或Qiagen的凝胶回收试剂盒)或酚氯仿抽提, 可以有效去除与DNA或RNA结合的Gel-Red, 从而确保不会影响后续的连接、酶切、PCR、测序等常规的分子生物学用途。

包装清单:

产品编号	产品名称	包装
D0139	Gel-Red (EB升级换代产品, 10000X)	0.2ml
—	说明书	1份

保存条件:

室温保存, 至少两年有效。

注意事项:

- 为确保使用的不是假冒的Gel-Red, 可以用细胞培养液把Gel-Red稀释至1X, 然后对培养的活细胞进行染色。随后在荧光显微镜下尝试用各种激发光观察, 如果发现活细胞细胞核出现明显的荧光, 则可以判定为假冒产品。如果各种激发光下活细胞均无荧光, 则说明该核酸染料是不能进入活细胞的高度安全的染料。具有强致突变性的吖啶橙(Acridine Orange)染色核酸后呈现荧光, 但其可以染色活细胞, 而Gel-Red不会染色活细胞。
- 制备好的Gel-Red琼脂糖凝胶, 在4°C避光条件下通常可以保存3-5天。
- Gel-Red琼脂糖凝胶再次熔化使用时, 为取得更好的观察效果, 需要添加适量Gel-Red。
- 电泳之后的凝胶不建议重复使用。
- 电泳后再使用Gel-Red染色的凝胶一般不需要脱色。如果发现背景太高, 可以使用不含核酸酶的水进行脱色处理。
- Gel-Red和Gel-Green除了可以染色双链DNA外, 也可染色单链DNA和RNA。Gel-Red对单链核酸的染色灵敏度约为对双链DNA染色灵敏度的一半。Gel-Red对单链核酸的染色灵敏度约为Gel-Green的5倍。
- 如果使用聚丙烯酰胺凝胶, 请使用浸泡染色法染色, 并延长染色时间至30分钟-1小时。
- 如果观察到条带弥散或者分离不理想, 建议使用浸泡染色法染色以确认是否与染料有关。如果浸泡染色法染色后仍然出现类似的问题, 说明与染料无关, 请尝试以下方法: 使用新鲜配制的电泳缓冲液、降低核酸的上样量、降低染料的浓度、降低琼脂糖浓度、选用更长的凝胶、降低电泳电压一倍以上并延长凝胶电泳时间以改善电泳效果、使用更薄的梳齿等。
- 本产品兼容常用的电泳缓冲液, 例如TAE和TBE。
- Gel-Red不属于有毒有害物质, 并通过了环境安全相关测试, 相关废弃物无需特殊处理, 可以参考常规化学试剂进行处理。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用, 不得用于临床诊断或治疗, 不得用于食品或药品, 不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

Gel-Red和EB(溴化乙锭)一样可以根据使用者的偏好或实验目的采用以下方法中的一种:

1. 琼脂糖凝胶中添加Gel-Red。

根据需要配制适当浓度(例如1-3%)的琼脂糖胶液。在琼脂糖完全融解后, 适当冷却但又不会使琼脂糖凝固时, 按照每100毫升胶液加入10微升Gel-Red的比例(10000:1)加入Gel-Red。混匀后即可把琼脂糖胶液倒入制备凝胶的模具中。适量的DNA或RNA在该胶中电泳后, 在紫外灯下可以观察到明亮的核酸条带。

说明: Gel-Red非常稳定, 所以Gel-Red可以像EB一样在琼脂糖凝胶液加热融解后但未凝固前加入并混匀, 也可以在琼脂糖融解前加入, 然后再微波炉加热融解并混匀。

2. 电泳完毕后对琼脂糖凝胶染色。

按照每100毫升100mM NaCl溶液或水中加入20-40微升Gel-Red的比例(2500-5000:1)加入Gel-Red, 配制成Gel-Red染色液。把电泳完毕的琼脂糖凝胶放到适当的容器中, 加入适量上述配制好的Gel-Red染色液, 确保至少盖住凝胶。在摇床上缓慢摇动(约30-50rpm)染色20-30分钟。染色时间根据胶的厚度而定, 胶厚则染色时间需要长一些, 胶薄则染色时间可以短一些。染色完毕后, 在紫外灯下即可观察核酸条带。要观察到更为清晰的条带, 可以在染色后用水漂洗1-2次, 每次3-5分钟, 以消除背景, 然后在适当紫外灯下或用凝胶成像系统观察。Gel-Red染色液可以重复使用3次左右。Gel-Red染色液也可以一次大量制备, 在室温下避光保存, 直至用完。对于核酸需要回收的情况, 操作过程中需要注意避免核酸酶污染。

相关产品:

产品编号	产品名称	包装
D0071	DNA上样缓冲液(6X)	2ml
D0072	BeyoRed DNA上样缓冲液(6X)	2ml
D0128	NA-Red (EB升级换代产品, 2000X)	1ml
D0130	NA-Red (EB升级换代产品, 2000X)	5ml
D0133	NA-Green (EB升级换代产品, 2000X)	1ml
D0135	NA-Green (EB升级换代产品, 2000X)	5ml
D0139	Gel-Red (EB升级换代产品, 10000X)	0.2ml
D0140	Gel-Red (EB升级换代产品, 10000X)	1ml
D0143	Gel-Green (EB升级换代产品, 10000X)	0.2ml
D0145	Gel-Green (EB升级换代产品, 10000X)	1ml
ST004L	Agarose	50g
ST004M	Agarose (Low EEO)	50g
ST004Q	Agarose (Low EEO)	250g
ST716	TAE (50X)	500ml
ST718	TBE (5X)	500ml

ST720	TBE (1X premixed powder)	2L
ST721	TBE (1X premixed powder)	10×2L
ST723	TBE (5X premixed powder)	2×2L

使用本产品的文献：

1. Jia Y,Liu X.Expression of Na⁺/K⁺-ATPase Was Affected by Salinity Change in Pacific abalone *Haliotis discus hannai*.*Front Physiol* . 2018 Sep 7;9:1244.
2. Gu Z,Zhao L,Ge C,Liu S,Fang G,Chen SS,Yang Z,Zhou R.Facet-regulated adhesion of double-stranded DNA on palladium surfaces.*Nanoscale*. 2019 Jan 23;11(4):1827-1836.
3. Yang L,Sun J,Liu Q,Zhu R,Yang Q,Hua J,Zheng L,Li K,Wang S,Li A.Synergetic Functional Nanocomposites Enhance Immunotherapy in Solid Tumors by Remodeling the Immunoenvironment.*Adv Sci (Weinh)*. 2019 Feb 16;6(8):1802012.
4. Ji X,Tang Z,Shuai W,Zhang Z,Li J,Chen L,Cao J,Yin W.Endogenous peptide LYENRL prevents the activation of hypertrophic scar-derived fibroblasts by inhibiting the TGF-β1/Smad pathway.*Life Sci*. 2019 Aug 15;231:116674.
5. Peng T,Deng X,Tian F,Li Z,Jiang P,Zhao X,Chen G,Chen Y,Zheng P,Li D,Wang S.The interaction of LOXL2 with GATA6 induces VEGFA expression and angiogenesis in cholangiocarcinoma.*Int J Oncol*. 2019 Sep;55(3):657-670.
6. Hang Gao,Siyue Lou,Huanwu Hong,Qiufu Ge,Huajun Zhao.Autophagy Inhibition Potentiates the Anticancer Effects of a Bendamustine Derivative NL-101 in Acute T Lymphocytic Leukemia *Biomed Res Int*. 2020 Feb 14;2020:1520651.;doi: 10.1155/2020/1520651
7. Mengzhu Wang,Zhigang Wang,Bin Qiao,Jin Cao,Luya Quan,Yuanli Luo,Hanwen Qi,Xiaowen Zhong,Yubei He,Xianquan Zhang,Lan Hao.Inhibited Metastasis and Amplified Chemotherapeutic Effects by Epigene-Transfection Based on a Tumor-Targeting Nanoparticle *INT J NANOMED*. 2020 Jun 23;15:4483-4500.;doi: 10.2147/IJN.S247567

Version 2021.09.01