

Färbung des Golgi-Apparats mit BDP®-markierten Ceramiden Vorbereitung der Lösungen

Ceramide sind Vorläufer von Sphingolipiden, die aus Sphingosin und einer Fettsäure verbunden durch eine Amidbindung bestehen. BDP-Ceramide sind synthetische fluoreszierende Lipide, Konjugate von BDP-Fluorophoren mit Sphingosin. Innerhalb der Zelle werden BDP-Ceramide in die Membranen des Golgi-Apparats eingebaut, weshalb diese Farbstoffe in der Zellbiologie zur Visualisierung des Golgi-Apparats in lebenden und fixierten Zellen mit Fluoreszenzmikroskopie weit verbreitet sind.

Vorbereitung von Lösungen

1.1 Stammlösungen

BDP® FL Ceramid:

- Lösen Sie 50 μg BDP FL Ceramid in 87,2 μL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.
- Lösen Sie 250 μg BDP FL Ceramid in 436 μL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.

BDP® TMR Ceramid:

- Lösen Sie 50 µg BDP TMR Ceramid in 73,6 µL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.
- Lösen Sie 250 µg BDP TMR Ceramid in 368 µL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.

BDP® TR Ceramid:

- Lösen Sie 50 μg BDP TR Ceramid in 70,8 μL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.
- Lösen Sie 250 µg BDP TR Ceramid in 354 µL DMSO auf, um eine Stammlösung von 1 mM zu erhalten.

Lagern Sie die Stammlösungen bei -20 °C oder -80 °C vor Licht geschützt. Vermeiden Sie wiederholte Gefrier-Tau-Zyklen.



1.2 Färbungslösung

 Messen Sie 10 mL Hanks' gepufferte Kochsalzlösung mit 10 mM HEPES (HBSS/HEPES), pH 7,4, in ein 50 mL Kunststoffröhrchen. Andere serumfreie ausgewogene Kochsalzlösungen, wie z. B. PBS, sind ebenfalls für diesen Zweck geeignet. (Optional) Fügen Sie der Pufferlösung 1 mM Ca2+ und 0,5 mM Mg2+ hinzu, um zu verhindern, dass lebende Zellen sich abrunden und von Glasflächen ablösen.

(Optional) Fügen Sie 1 mM Ca²⁺ und 0,5 mM Mg²⁺ zur Pufferlösung hinzu, um die Bildung lebender Zellen zu verhindern Aufrunden und vom Glas lösen.

- 2. Geben Sie 3,4 mg (0,34 mg/mL) entfettetes BSA in das Röhrchen mit Puffer.
- 3. Fügen Sie 50 μL der 1 mM Ceramid-Stammlösung hinzu, um eine Arbeitslösung von 5 μM Ceramid / 5 μM BSA zu erhalten. Die Verdünnung der Ceramide hängt vom Zelltyp und der Dichte ab und sollte experimentell bestimmt werden.

Die resultierende Ceramid/BSA-Komplexlösung kann in Kunststoffröhrchen bei -20 °C aufbewahrt werden.

Zellfärbung

2.1 Lebende Zellen

- 1. Zellen auf einem sterilen Deckglas wachsen lassen. Adhärente Zellen können direkt auf dem Deckglas gefärbt werden.
- 2. Das Medium vom Deckglas absaugen.
- 3. Zellen mit einem geeigneten Medium (wie HBSS/HEPES) abspülen.
- 4. Die Zellen 30 Minuten lang bei 4 °C in einer 5 μM Ceramid/BSA-Lösung inkubieren.
- 5. Die Zellen mehrmals mit dem eiskalten Medium abspülen.
- 6. Spülen Sie die Zellen viermal 30 Minuten lang bei Raumtemperatur in einer Lösung aus entfettetem BSA (0,34 mg/ml) in HBSS/HEPES.
- 7. Die Zellen weitere 30 Minuten lang bei 37 °C in frischem Medium inkubieren.
- 8. Die Zellen in frischem Medium abspülen.
- 9. (Optional) Gefärbte Zellen können für 2 Minuten bei 4 °C in 4% Formaldehyd fixiert werden. Fixierte Zellen zweimal mit PBS waschen.
- 10. Für die Fluoreszenzmikroskopie das Deckglas mit den gefärbten Zellen umdrehen und zwischen das Objektiv und das Deckglas legen.

Email: order@lumiprobe.com



2.2 Fixierte Zellen

- 1. Zellen 5 Minuten lang bei 4 °C in 4% Formaldehyd fixieren.
- 2. Fixierte Zellen zweimal jeweils 5 Minuten lang in PBS waschen.
- 3. Die Zellen 30 Minuten lang bei 4 °C in einer 5 µM Ceramid/BSA-Lösung in PBS inkubieren.
- 4. Spülen Sie die Zellen viermal 30 Minuten lang bei Raumtemperatur in einer Lösung aus entfettetem BSA (0,34 mg/ml) in PBS.
- 5. Die Zellen dreimal in PBS abspülen.
- 6. Für die Fluoreszenzmikroskopie die Zellen unter einem Deckglas mit einem Montagemedium montieren.

Spektrale Eigenschaften von BDP-markierten Ceramiden

	Absorbtions-maximum*	Emissions-maximum*
BDP® FL	503 nm	509 nm**
BDP® TMR	542 nm	574 nm
BDP® TR	589 nm	616 nm

^{*}Absorptions- und Fluoreszenzemaxima wurden in Methanol bestimmt. Werte in markierten Zellen sind ähnlich.

^{**}BDP FL-markierte Ceramide emittieren auch rote Fluoreszenz (\sim 620 nm) in Zellen.