



## SA1032-小鼠 IgM

### SABC-DyLight 488 (POD) 免疫组化双显色试剂盒

**产品编号:** SA1032(适于一抗来源为小鼠的抗体)

**产品规格:** 1/5KIT、2/5KIT、1KIT

**保存条件:** 4°C可保存一年, 应避免冷冻。

试剂盒组份	体积	稀释比	用途	保存条件
正常山羊血清封闭液	1ml/2ml/5ml	1:10	用于组织切片的封闭	4°C可保存一年, 应避免冷冻。
生物素化山羊抗小鼠 IgM	0.1ml/0.2ml/0.5ml	1:100	生物素化山羊抗小鼠 IgM	
SABC-DyLight 488	0.1ml/0.2ml/0.5ml	1:200-800	SABC-DyLight 488 荧光染料	
SABC-POD	0.1ml/0.2ml/0.5ml	1:100	链霉亲和素-过氧化物酶复合物	

注: 另有四个滴瓶供稀释试剂用。

#### 工作原理:

SABC 是专为免疫组化和其他免疫检测而设计的。链霉亲和素同亲和素一样, 对生物素分子有极高的亲和力, 是一般抗原抗体亲和力的一百万倍, 兼具高敏感性, 低背景和操作简便的优点。此免疫组化双显色试剂盒采用荧光素 DyLight 488 与过氧化物酶(POD)标记的链霉亲和素

(SABC-DyLight 488+POD)。DyLight 是一种近年来被广泛应用的新型荧光染料, 具有很好的光谱宽度、更强的荧光强度, 更高的抗淬灭性和特异性, 对 pH 不敏感、分子较小渗透性好等优势。DyLight 488 最大吸收峰 493nm; 最大发射峰 518nm。呈黄绿色。加入显色剂 DAB 显色后, 染色呈棕黄色。用户根据实验需要, 可在同一张切片上用两套显示系统观察。

#### 实验客户需自备试剂:

1. 粘片剂 APES (AR0001) 或 POLY-L-LYSINE (AR0003)。
2. EDTA 修复液 (AR0023)。
3. 0.02M PBS (pH7.2-7.6) 配法 (AR0030): 1000ml 蒸馏水中加氯化钠 9g, Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>·12H<sub>2</sub>O 7g, NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>·2H<sub>2</sub>O 0.5g。
4. 0.01M 枸橼酸盐缓冲液 (AR0024): 1000ml 蒸馏水中加枸橼酸三钠 (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>Na<sub>3</sub>O<sub>7</sub>·2H<sub>2</sub>O) 3g, 枸橼酸 (C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub>·H<sub>2</sub>O) 0.4g。
5. DAB 显色试剂盒 (AR1027)。

#### A. 石蜡片热修复染色步骤:

1. 石蜡切片, 常规脱蜡至水。
2. 根据需要选择抗原修复方式及强度。可热修复、酶修复或不修复。



3. 热修复抗原：将切片浸入到 EDTA 修复液中，微波炉加热到沸腾后断电，间隔 5-10min 再修复 1-2 次，冷却。
4. 滴加用稀释后的正常山羊血清封闭液(稀释比 1:10)，37°C 孵育 30min，甩干，勿洗。
5. 滴加适当稀释的一抗，37°C 孵育 1-2 小时或 4°C 过夜。PBS 冲洗，5min×3 次。
6. 滴加物素化山羊抗小鼠 IgM，37°C 孵育 30min。PBS 冲洗，5min×3 次。
7. 滴加 SABC-DyLight 488(参考效价 1:200-800)或 SABC-POD(参考效价 1:100)，37°C 孵育 30min。PBS 冲洗，5min×3 次。
8. DAB 显色：按照 DAB 显色试剂盒 (AR1027) 说明书配好即用型 DAB 后加至标本切片上，显色 1-10 分钟左右，水洗。
9. 根据需要用苏木素(AR0005)复染。水溶性封片剂(AR1018)封片。
10. 荧光显微镜观察。

#### **B.石蜡片酶消化染色步骤：**

将 A 程序的第 4 步：滴加酶消化液室温 5-10min。酶修复可选用复合修复液(AR0022)、胰蛋白酶(AR1007)、胃蛋白酶(AR1008)消化组织。蒸馏水洗 2min×3 次。

#### **C.石蜡切片酶不消化/修复程序：**

对于不需要微波修复或消化的抗原,省略 A 程序中的第 4 步即可。

#### **D.细胞片的染色步骤：**

- 1.爬片。圆形盖玻片经防脱片剂处理 (Poly-L-Lysine)，灭菌，备用。贴壁细胞消化后加入放有盖玻片的 24 孔板中培养 1-2 天，使细胞贴壁。悬浮细胞则处理后直接涂片，使细胞贴附。
- 2.固定。4°C 预冷 4%多聚甲醛固定 20min 或冷丙酮固定 10min。蒸馏水洗 2min×3 次。
3. 3% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 去离子水室温孵育 5-10min，以消除内源性过氧化物酶活性。PBS(AR0030)冲洗，5min×3 次。
- 4.打孔。0.25% Triton X-100 处理细胞 15min。（若采用丙酮固定则此步骤可省略）
- 5.酶消化处理室温 5-10min。酶消化可选用复合修复液(AR0022)、胰蛋白酶(AR1007)、胃蛋白酶(AR1008)。蒸馏水洗 2min×3 次。
- 6.滴加用稀释后的正常山羊血清封闭液(稀释比 1:10)，37°C 孵育 30min，甩干，勿洗。
- 7.滴加适当稀释的一抗，37°C 孵育 1-2 小时或 4°C 过夜。PBS 冲洗，5min×3 次。
- 8.滴加生物素化山羊抗小鼠 IgM，37°C 孵育 30min。PBS 冲洗，5min×3 次。
- 9.滴加 SABC-DyLight 488(参考效价 1:200-800)或 SABC-POD(参考效价 1:100)，37°C 孵育 30min。PBS 冲洗，5min×3 次。
- 10.DAB 显色：按照 DAB 显色试剂盒 (AR1027) 说明书配好即用型 DAB 后加至标本切片上，显色 1-10 分钟左右，水洗。
- 11.根据需要用苏木素(AR0005)复染。水溶性封片剂(AR1018)封片。
- 12.荧光显微镜观察。