

# 上海歌凡生物科技有限公司

# FISH 原位杂交免疫荧光复染试剂盒说明书

# 货号 C009

## 原 理:

原位杂交技术(in situ hybridization)是 以标记的核酸分子为探针,在组织细胞原位检测特异核酸分子的技术。使含有特异序列、经过标记的核酸单链即探针,在适宜条件下与组织细胞中的互 补核酸单链即靶核酸发生杂交,再以放射自显影或免疫细胞化学方法对标记探针进行探测,从而在细胞原位显示特异的 DNA 或 RNA 分子。

本试剂盒使用敏感性加强型的原位杂交检测方法,具有敏感性强,杂交效率高,背景清晰,结果可靠的优点.可以检测常规福尔马林固定,石蜡包埋的标本.

## 试剂盒组成:

产品编号	产品名称	包装	保存温度
C002A	10X 蛋白酶 K	2ml	-20℃
C002B	预杂交液	20ml	-20℃
C002C	封闭液	10ml	-20℃
C001F	三乙醇胺水溶液 pH8.0	100ml	2-8℃
C001G	20XSSC pH4.5	50ml	2-8℃
C001H	20XSSC pH7.5	50ml	2-8℃

## 自备试剂:

DEPC、乙酸酐、原位杂交用 PBS、RNA Free4%PFA、甘氨酸、甲酰胺、盐酸、二甲苯、乙醇、DAPI、防淬灭封片剂、指甲油、湿盒、杂交仪、鼓风干燥箱、切片机、漂片机、染缸、枪头、移液器、口罩、手套、免疫荧光一抗及相应荧光二抗。

保存温度:请严格按照说明书上的保存温度保存 有效期: 6 个月 实验流程:

## 一. 细胞爬片或者冰冻切片

- 1. 冰冻切片厚度 5-8um,用放脱片载玻片;细胞爬片的盖玻片要用多聚赖氨酸处理。 防止脱片。
- 2. 细胞爬片、血液涂片、菌液涂片和冰冻切片均可用下述方法固定:用 RNA Free4% 多聚甲醛室温固定 20-30min,用 DEPC 水充分水洗,自然干燥后-20℃冷冻可保存 2 周以上。
- 3. 制作湿盒: 用 5×SSC (35ml) +甲酰胺 (35ml) 置于湿盒内。
- 4. 30%H,O,1 份+9 份纯甲醇混合液室温处理 10min。DEPC 水洗 3 次,每次 1min;
- 5. 切片置于湿盒内,用 0.25%盐酸滴于组织上,常温 15min,用 DEPC 水洗 2 次,每次



# 上海歌凡生物科技有限公司

1min(盐酸可中和带电荷的碱性蛋白,降低背景)

- 6. 蛋白酶 K 覆盖组织,分子杂交仪中 37℃20min。蛋白酶 K 可以消化和暴露被遮蔽的 靶核酸,增加探针的结合效率。
- 7. 用 0.2%或 0.1mo1/L 甘氨酸洗液洗 1min (现用现配),终止蛋白酶 K。
- 8. PBS 洗两次,每次一分钟。
- 9. 用 4%PFA 多聚甲醛固定组织 10min。
- 10. PBS 洗三次,每次 1min。
- 11. 用 acetic anhydride 乙酸酐 ph=8.0(乙酰化作用,降低背景)室温洗 5min,2 次.(乙酸酐溶液配制:每 50ml 三乙醇胺水溶液中加 126ul 乙酸酐,现用现配,按比例配制,用多少配多少)。
- 12. 用 PBS 洗 5 次, 每次 1min。
- 13. 用 5×SSCph7. 5 洗两次,每次 1min。
- 14. 切片放置湿盒内,用预杂交液 覆盖组织,65℃预杂交 1h。
- 15. 0. 1uM Cy3-labeled pube 探针覆盖切片,在杂交仪内 65℃黑暗反应 48h。
- 16. 用 2×SSCph=7.5, 室温洗 1 次, 1min。
- 17. 用甲酰胺 加 4×SSC pH4.5 1:1 混合液在 65℃洗三次,每次 20min。
- 18. 用 PBS 洗 5 次,每次 1min,室温。
- 19. 将切片置于湿盒内,用封闭液覆盖切片,室温反应至少 30min。
- 20. 滴加免疫荧光一抗抗体, 37℃60min 反应, PBS 洗 3 遍, 每遍 5min.
- 21. 滴加 FITC 标记相应的二抗(1:500), 避光 37℃30min 反应, PBS 洗 3 遍, 每遍 5min
- 22. DAPI 染核 5min, PBS 洗 3 遍, 每遍 5min。
- 23. 滴加防淬灭剂,盖盖玻片。指甲油封片,荧光显微镜观察。

#### 二. 石蜡切片

如果有条件的话,尽可能采用新鲜标本,及时固定。固定液一定要用 RNA Free PFA 固定液固定,固定时间为 1 小时,较大标本不超过 2 小时。标本较大时用锋利刀片切成厚度不超过 4mm 的小块。动物大脑固定时间 30-40min,一般不超过 1 小时。

- 1. 常规脱蜡至水洗。
- 2. 按照细胞爬片和冰冻切片实验流程 3 步开始操作。

## 注意事项:

1. 本试剂盒实验流程中的所有水试剂均用 DEPC 水配制;



# 上海歌凡生物科技有限公司

- 2. 取新鲜标本做冰冻切片前一定要用 DEPC 水配制的 10%蔗糖溶液在 4℃冰箱中浸泡过夜,再换用 DEPC 水配制的 30%蔗糖溶液在 4℃冰箱中浸泡过夜. 然后-80℃冰箱保存或者直接冰冻切片。
- 3. 由于特定的 mRNA 序列仅占总序列的极少数,因此原位杂交容易出现非特异性染色,一般通过用不加探针或阴性标本作阴性对照,基本可以确定是否是非特异性染色。如果有明显的非特异性染色现象,可以用预杂交液稀释探针(一般稀释 10 倍就行),并应加强探针杂交后的洗涤。如果染色部位有出入,往往和标本固定时间过长有关,应重新处理标本。
- 4. 本试剂盒虽然操作步骤多,繁琐. 但是背景干净, 非特异染色少!是 SCI 文章通用的经典方法. 可以适用长链的 cRNA 探针.
- 5. 试剂盒中的封闭液不可以用 5%BSA 或 2%山羊血清代替。
- 6. 本试剂盒是原位杂交后做免疫荧光复染,所以标本处理时要兼顾原位杂交和免疫荧光的 标本要求。
- 7. 如果是石蜡切片,请用 DEPC 水配制的抗原修复液后的标本先做原位杂交再做免疫荧光 复染(石蜡切片的效果不好)。