

# SP(小鼠 IgG)-POD Kit 说明书

**货号:** AC17074

产品内容:

<u> </u>			
封闭液 (正常山羊血清)	3ml	6ml	18ml
3% H2O2	3ml	6ml	18ml
Bio-羊抗小鼠 IgG 浓缩液	30ul	60ul	180ul
链酶亲和素-POD 浓缩液	30ul	60ul	180ul
稀释液	10ml	20ml	60ml
20×DAB 显色液 A	0.3ml	0.6ml	1.8ml
20×DAB 显色液 B	0.3ml	0.6ml	1.8ml

#### 保存:

如果长时间不使用,请将所有试剂存放于-20℃,如经常使用,可将封闭液,3% H2O2 和 20×DAB 显色液 B 存放于 2-8℃以方便使用。

#### 产品说明:

本试剂盒适合于一抗为小鼠 IgG 的免疫组化实验 DAB 显色。

SP 试剂盒是专为免疫组化和其他免疫检测而设计的,用以显示组织和细胞中抗原分布。链霉亲和素(StreptAvidin)是一种从链霉菌中提取的蛋白质,同亲和素一样,对生物素有极高的亲和力,亲和素是一个碱性蛋白质(PI=10),经改造后可以转变成中性蛋白质。链霉亲和素等电点接近中性,对组织和细胞的非特异吸附很低,因此基于链霉亲和素的免疫组化方法背景很低。

## 操作步骤:(以石蜡切片为例)

- 1. 切片常规脱蜡至水(三次二甲苯,三次乙醇)。
- 2.3% H2O2 室温处理 5-10 分钟以灭活内源性酶。蒸馏水洗 3 次。
- 3.可选步聚:
- a、热修复抗原,将切片浸入 0.01M 柠檬酸钠缓冲液 (PH6.0),电炉或微波炉加热至沸腾后断电,间隔 5-10 分钟后,反复 1-2 次。冷却后 PBS (pH7.2-7.6) 洗涤 1-2 次。
  - b、酶消化,滴加消化液,37℃10分钟,PBS(pH7.2-7.4)洗涤 2-3 次。
  - c、跳过此步,直接进入下一步。
- 4. 滴加封闭液,室温20分钟。甩去多余液体,免洗。
- 5. 用稀释液将一抗按一定比例稀释(稀释后的一抗 4℃可保存一周),也可另行购买抗体稀释液。 滴加稀释的一抗 37℃ 孵育 1 小时左右或 20℃ 2 小时左右,也可 4℃过夜。PBS(pH7.2-7.4)洗涤 3 次,每次 2 分钟。(一抗的稀释度、孵育时间和温度与染色强度、背景有直接关系。一般来说,阳性染色强度不够时,可提高一抗浓度和延长孵育时间;背景过高时,可降低一抗浓度和缩短孵育时间。)
- 6. 根据用量,用稀释液将 Bio-羊抗小鼠 IgG 浓缩液按 1:100 稀释成工作液(1ml 稀释液加入 10ul Bio-

羊抗小鼠 IgG 浓缩液混匀,此工作液 4℃可保存一周)。滴加 Bio-羊抗小鼠 IgG 工作液,20-37℃ 孵育 30 分钟。PBS(pH7.2-7.4)洗涤 3 次,每次 2 分钟。

- 7. 根据使用量,用稀释液将链酶亲和素-POD 浓缩液按 1:100 稀释成工作液(1ml 稀释液加入 10ul 链酶亲和素-POD 浓缩液混匀,此工作液 4  $\mathbb{C}$  可保存一周)。滴加链酶亲和素-POD 工作液,20-37  $\mathbb{C}$ ,30 分钟。PBS (pH7.2-7.4)洗涤 4 次,每次 5 分钟。
- 8. DAB 显色:根据用量,用 PBS(pH7.2-7.4)配制,按 1ml PBS 加入 50ul  $20 \times DAB$  显色液 A,加入 50ul  $20 \times DAB$  显色液 B。充分混匀后滴加到切片上。室温显色,镜下控制反应时间,一般在 5-30 分钟之间。蒸馏水洗涤终止反应。
- 9. 苏木素轻度复染。脱水,透明,封片。显微镜观察。

对于细胞爬片,固定后,PBS 漂洗两次,再用 0.5% Triton X-100 室温孵育 20 分钟,PBS 漂洗两次,3% H2O2 处理 15 分钟;PBS 漂洗两次,接上述第 4 步。

对于冰冻切片,固定后,PBS 漂洗两次,接上述第二步。

### 注意事项:

如果染色背景过高,在 SP 反应之后, DAB 显色之前,用加有 0.01—0.02% TWEEN-20 的 PBST (pH7.2-7.4) 洗涤切片 4 次, PBS 洗 2 次, 然后 DAB 显色。