





## 武汉博士德生物工程有限公司

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5

Email:boster@boster.com.cn

Web:www.Boster.Com.cn

# TUNEL 细胞凋亡检测试剂盒-POD(100T)

(TUNEL Apoptosis Detection Kit I, POD)

产品货号: MK1025

产品名称: TUNEL 细胞凋亡检测试剂盒-POD(100T)

产品批号: 见外包装标签

产品保存: -20°C保存,一年有效。

**产品组份:** 1. 标记缓冲液(Labeling Buffer) 5ml

> 2. 末端脱氧核糖核酸转移酶(TdT, ×20) 100µl

> 3. DIG-dUTP( $\times$ 20)  $100\mu l$

4. 封闭液(Blocking Reagent) 20ml

5. 生物素化抗地高辛抗体(×100)  $100 \mu l$ 

6. SABC(×100)  $100\mu l$ 

7. Proteinase K (×200) 250µl

8. SABC 稀释液 20ml

9. 阳性对照片 2 张

### 用户自备试剂:

- 1. 多聚赖氨酸或 APES(博士德公司有售)。
- 2. 0.01M TBS, PH7.5(配法: 1L 双蒸馏水中加入 8.5 克氯化钠, 1.2 克 Tris 和 0.45-0.5ml 纯乙酸)。
- 3. DAB 显色试剂盒 (博士德公司有售), 也可自配显色剂。

### 工作原理:

在机体内部随时都在发生着细胞的死亡。传统上用显微镜来观察细胞的死亡,其特 征为核染色质的浓缩及碎片的形成。但是这种现象出现的很晚,时间也很短暂。凋亡的 特征是内源性核酸内切酶被激活,细胞自身的染色质或 DNA 被切割,出现单链或双链 缺口,并产生与 DNA 断点数目相同的 3'-OH 末端。末端脱氧核糖核酸转移酶(Terminal deoxynucleotidyl Transferase)可以将地高辛标记的 dUTP(DIG-dUTP)标记至 3'-OH 末 端, DIG-dUTP 结合在 DNA 断点部位,可以通过生物素化抗地高辛抗体(Anti-DIG-Biotin) 反应后,再结合链酶亲和素-过氧化物酶(SABC),然后加入显色底物 DAB 予以显示。 凋亡的细胞核呈黄色,从而可以在显微镜下观察到着色的凋亡细胞。

## 操作步骤:

- 1. 样品处理
- (1) 玻片预先用多聚赖氨酸或 APES 进行处理。







# 武汉博士德生物工程有限公司

武汉市洪山区光谷大道特1号 国际企业中心一期

Phone:800-880-8748, (027) 67845390/1/2/3/5 Email:boster@boster.com.cn Web:www.Boster.Com.cn

- (2) 细胞涂片和冰冻切片: 最重要的是及时固定。用 4%多聚甲醛/0.01M PBS(PH7.0---7.6) 室温下固定 30-60 分钟。PBS 洗 2 分钟×2 次。蒸馏水洗涤 2 分钟×2 次。
- (3) 组织: **有条件时应及时固定。**常规 4%多聚甲醛/0.01M PBS(PH7.0---7.6)或 10%中 性缓冲福尔马林固定 4 小时以上,石蜡包埋。切片常规脱蜡入水(脱蜡务必干净)。
- 2. 新鲜配制 3% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, 室温处理 10 分钟。蒸馏水洗涤 2 分钟×3 次。
- 3. 标本片加 0.01M TBS 1:200 新鲜稀释 Proteinase K 37°C消化 1-15 分钟, TBS 洗 2 分钟×3次。(细胞涂片和冰冻切片一般不消化或消化, 10-60 秒钟。新鲜石蜡切片消 化 5-10 分钟。陈旧石蜡切片消化 10-15 分钟。)
- 4. 标本片加标记缓冲液(Labeling Buffer) 20μl/片,以保持切片湿润。按每张切片取 TdT 和 DIG-d-UTP 各 1μl,加入 18μl 标记缓冲液中,混匀。甩去切片上多余液体 后加标记液,20μl/片。置样品于湿盒中,37℃标记2小时。
- 5. 0.01M TBS 洗 2 分钟×3 次。
- 6. 加封闭液 50µl/片,室温 30 分钟,甩掉封闭液,不洗。
- 7. 用 SABC 稀释液 1: 100 稀释生物素化抗地高辛抗体: (取 1ml SABC 稀释液加生物素 化抗地高辛抗体 10<sub>kl</sub>),混匀后 50<sub>kl</sub>/片加至标本片上。置样品于湿盒中,37℃反 应 30 分钟。0.01M TBS 洗 2 分钟×3 次。
- 8. 用 SABC 稀释液 1: 100 稀释 SABC: 取 1ml SABC 稀释液加 SABC 10μl, 混匀后 50μl/片 加至切片。37℃反应 30 分钟。0.01M TBS 洗 5 分钟×4 次。
- 9. DAB 显色: 取 1ml 蒸馏水,分别加入 DAB 试剂盒中 A,B,C 试剂各一滴,混匀 后加至标本片上,显色 10-30 分钟左右。水洗。
- 10. 苏木素轻度复染。0.01M TBS 洗,蒸馏水洗。脱水,透明,封片。显微镜观察。

### 结果判定:

细胞核中有棕黄色颗粒者为阳性细胞,即凋亡的细胞。

### 注意事项:

- 1. 试剂盒严格-20℃存放。
- 2. 初用时如试管底部无可见的试剂,在离心机离心5分钟,使试剂沉至管底。
- 3. 检测过程中切勿使样品干涸。