Http://www.solarbio.com

# SABC(小鼠 IgG)-FITC (POD) 双标试剂盒说明书

**货号**: SA0015 产品内容:

封闭液 (5% BSA)	10ml
Bio-羊抗小鼠 IgG 浓缩液	100ul
SABC-FITC 浓缩液	100ul
SABC-POD 浓缩液	100ul
稀释液	30ml
20×DAB 显色液 A	1ml
20×DAB 显色液 B	1ml
抗荧光衰减封片剂	10ml

## 保存:

## 产品简介:

本试剂盒适合于一抗为小鼠 IgG 来源的免疫组化实验. DAB 及 FITC 显色。

SABC 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,基于链霉亲和素的免疫组化方法背景很低。SABC 即 StreptAvidin—Biotin Complex,SABC 大约可形成一百个左右的过氧化物酶或者 FITC 和五十个左右的链霉亲和素所构成的复合物。大量的酶与 FITC 将保证 SABC 具有很高的敏感性。

## 操作步骤:(以石蜡切片热修复为例)

- 1. 切片常规脱蜡至水。3%H2O2 室温 5-10 分钟以灭活内源性酶 (如果 FITC,可省掉此步)。蒸馏水洗 3 次。 2. 热修复抗原:将切片浸入 0.01M 枸橼酸盐缓冲液 (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。
- 3. 滴加 5%BSA 封闭液,室温 20 分钟。甩去多余液体, 免洗。
- 4. 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 ℃ 1 小时孵育左右或 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)。
- 5. 根据使用量,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,混匀即成工作液,此工作液 4℃可保存一周)。滴加生物素化羊抗小鼠 IgG 工作液,20-37℃ 处理 30 分钟。 PBS(pH7.2-7.4)洗涤 3 次,每次 2 分钟。

## 如果用荧光观察, 请接步骤 6、7, 如果用 DAB 显色, 请直接转至步骤 8。

6. 根据使用量,用稀释液将 SABC-FITC 浓缩液按 1:100 稀释成工作液(1ml 稀释液加入 10ul SABC-FITC 浓缩液,

混匀即成 SABC-FITC 工作液。此工作液 4℃可保存一周).滴加 SABC-FITC 工作液,20-37℃,30 分钟(避光)。PBS (pH7.2-7.4) 洗涤 4 次,每次 5 分钟。

- 7. 滴加抗荧光衰减封片剂封片。荧光显微镜观察。
- 8. 根据使用量,用稀释液将 SABC-POD 浓缩液按 1:100 稀释成工作液(1ml 稀释液加入 10ul SABC-POD 浓缩液,混匀即成 SABC-POD 工作液。此工作液 4℃可保存一周)。滴加 SABC-POD 工作液,20-37℃, 30 分钟。PBS(pH7.2-7.4)洗涤 4 次,每次 5 分钟。
- 9. DAB 显色:根据用量,用 PBS(pH7.2-7.4)配制,按 1ml PBS 加入 50ul 20×DAB 显色液 A,加入 50ul 20×DAB 显色液 B,混匀后加至切片。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。
- 10. 苏木素轻度复染。脱水,透明,封片。显微镜观察。

#### 对于细胞爬片:

常规固定后,PBS 漂洗两次,再用 0.5% Txiton X-100 室温 20 分钟,PBS 漂洗两次,3%H2O2(如果用 FITC,刚可省掉此步)处理 15 分钟,PBS 漂洗两次,下接上面第 4 步。

## 对于冰冻切片:

固定后,可用 PBS 漂洗两次,再接上面第二步。

### 注意事项:

如果用 DAB 染色背景过高,在 SABC 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。

如果用 FITC 观察背景过高,在 SABC 反应之后,用加有 0.01—0.02% TWEEN-20 的 PBST (pH7.2-7.4) 洗涤 切片 4 次, PBS 洗涤 2 次, 然后封片观察。

因为免疫组化指标众多、标本不一、此步骤仅作参考。

### 相关产品:

- A1800 抗体稀释液(普通型)
- A1810 一抗稀释液
- A1840 荧光抗体稀释液
- A1820 HRP 标记抗体稀释液
- P2100 10×多聚赖氨酸
- T8200 Triton X-100
- P1032 20×PBS, PH7.2-7.4
- P1031 1×PBST PH7.2-7.4 0.01M
- C1010 柠檬酸钠缓冲液 0.01mol/L , pH6.0
- X1020 0.1%胰蛋白酶液消化液
- G1080 Mayer' 苏木素染液(免疫组化)