



通用型地高辛探针用原位杂交试剂盒 (HRP 检测系统)

一、简介

本公司通用型杂交原位杂交检测试剂盒依探针标记分为：地高辛标记探针用原位杂交检测试剂盒(HRP/AP 检测系统)、生物素原位杂交检测试剂盒(HRP/AP 检测系统)。

产品名称	显色系统	产品编号
通用型地高辛探针原位杂交试剂盒	HRP 显色系统	ISH-DH1

二、试剂盒组成

a) 蛋白酶 K 溶液	6ml/120T
b) 预杂交液	6ml/120T
c) 杂交液	6ml/120T
d) 封闭液	6ml/120T
e) 兔抗地高辛 IgG	6ml/120T
f) 辣根过氧化物酶标记山羊抗兔 IgG	6ml/120T

三、标本制备

一) 取材

- 1、组织应尽可能新鲜，一般新鲜组织和培养细胞应在 30min 内固定。
- 2、所用器械、容器都要经高压消毒，或清洁后用 DEPC 处理水清洗。
- 3、避免手指直接接触组织、器械、容器和溶液等，防止 RNA 酶污染。

二) 固定

- 1、进行原位杂交时，组织常需用化学固定剂及时的固定。其目的在于避免组织中核酸的降解，保存组织的形态结构，以及增加组织的通透性。
- 2、对新鲜组织的冰冻切片或细胞培养标本先用 0.5~1%多聚甲醛固定 1min，随后再用 70%酒精固定 1min (须在固定液中加入 0.1%DEPC 处理，以抑制 RNA 酶对 mRNA 的分解作用)。
- 3、在大多数情况下，4%多聚甲醛都可获得较好的原位杂交结果。因此实验中要选用各种固定剂时，可首选 4%多聚甲醛。选用 4%多聚甲醛做固定剂，建议细胞室温固定 30min；组织室温固定 1h。

三) 切片

- 1、常用的原位杂交标本有石蜡切片、冰冻切片和细胞培养标本。
- 2、所用的载玻片要清洗干净，使其不含 RNA 酶。为防止组织或细胞标本在杂交过程中脱落，载玻片要用粘片剂(多聚赖氨酸或 APES)处理。(鼎国生物有售粘片剂及处理好的原位杂交专用玻片)。
- 3、切片厚度可根据具体情况而定。如果靶组织中待测 mRNA 的量较少，所采用的原位杂交技术敏感性较低，为了能在局部得到较多的信号，切片可厚一些(约 10~15μm)；反之，切片则可薄一些(约 5~7μm)。
- 4、制备石蜡切片，展片时要用含 0.04% DEPC 双蒸水，一般都要用加温台展片。制成的石蜡切片置于 52℃烤箱过夜，随即可用来做原位杂交。经烤干的切片也可以室温下保存。
- 5、冰冻切片置 37℃干燥 4h 或过夜后，即可进行原位杂交。也可将切片放在盛有干燥剂的密闭容器内 -70℃保存一年，或将切片浸在 70%酒精内 4℃保存一年。
- 6、培养细胞标本采用爬片法制备。标本经空气干燥 1~2min，浸渍固定，PBS 洗两次，5min/次；再



用热蒸馏水洗 2 次，5min/次。置 37℃温箱 4h 或过夜，标本即可进行原位杂交。也可于-70℃干燥保存或 70%乙醇 4℃保存。

四、杂交检测操作步骤

一) 标本预处理

细胞爬片	固定液：4% 多聚甲醛 (pH7.4 PBS 溶液配制) 室温固定 30min。0.01M PBS 洗 3 次，5min/次。
石蜡组织切片	二甲苯和梯度乙醇 100%、95%、75%、50%，常规脱蜡入水。0.01M PBS 洗 3 次，5min/次。
冰冻组织切片	固定液：4% 多聚甲醛 (pH7.4 PBS 溶液配制) 室温固定 30min。0.01M PBS 洗 3 次，5min/次。

二) 杂交及检测

1、RNA 原位杂交

- 1) 新鲜配制 0.5% H2O2 甲醇液室温处理 30min，蒸馏水洗 3 次，3min/次。
- 2) 石蜡切片：每片滴加 50μl 蛋白酶 K 溶液覆盖标本，37℃孵育 10min (可根据切片厚度及组织类型进行适当调整)。细胞爬片和冰冻切片：0.1% Triton X-100 (0.1% 柠檬酸钠溶液配制) 冰浴 2-10min。
- 3) 0.1M PBS 洗 3 次，3min/次。
- 4) 每张切片滴加 50μl 预杂交液于标本上，37~42℃孵育 2~4h，不洗，甩去多余液体 (湿盒必须保湿)。
- 5) 储存浓度为 1ug/ml 的地高辛标记探针用 DEPC 水稀释至 20ng/ml 后在 95℃下变性 5min，取出后立即冰浴，再按探针：杂交液为 1:9 比例混合为探针/杂交液工作液。
- 6) 每张切片加 1 滴探针/杂交工作液，加盖玻片 * 不要留有气泡。
- 7) 将切片放入湿盒中，42℃杂交过夜 (杂交时间最长不能超过 24 小时) (湿盒必须保湿)。
- 8) 37℃水温，梯度 SSC 洗涤 (2×SSC 洗涤 2 次，5min/次；0.5×SSC 洗涤 2 次，15min/次；0.2×SSC 洗涤 2 次，15min/次)。
- 9) 每片滴加封闭液 50μl，37℃孵育 30min，甩去多余液体，不洗。
- 10) 每片滴加 50μl 兔抗地高辛 IgG，37℃孵育 60min，0.1M PBS 洗 3 次，3min/次。
- 11) 每片滴加 50μl HRP-羊抗兔 IgG，37℃孵育 60min，0.1M PBS 洗 3 次，3min/次。
- 12) 显色 (避光)：每片滴加 50μl DAB 工作液 50μl，通常显色 5~30min。显微镜下观察无背景出现可继续显色，显色结束后，水洗终止。
- 13) 苏木素复染 1~5min，水洗终止。
- 14) 梯度酒精脱水，二甲苯透明，封片。

2、DNA 原位杂交

- 1) 在组织片上滴加 1 滴 DNA 探针/杂交工作液，盖上一张盖玻片或 Parafilm 膜。
- 2) 将上述切片放在烤箱中或加热箱中，95℃条件下 8~10min 以使 DNA 变性。

以下步骤同 RNA 原位杂交 5) ~12)。

五、保存和有效期：

4℃保存，1 年有效。