**免疫组化通用试剂盒**

**（生物素/（链）亲合素-HRP系统）**

**产品编号：5021-1抗兔，5021-2抗鼠**

生物素/亲合素-HRP系统提供在冰冻切片、石蜡包埋组织和细胞涂片中细胞表面抗原和胞内抗原快速和精确定位的方法。试剂盒包括正常山羊或兔血清、生物素标记的二抗和亲合素标记的HRP。此系统与鼠、兔、大鼠和羊鼠来源的一抗使用。非特异性染色用与二抗同种动物的血清封闭。组织、细胞片与未标记的一抗反应后，加生物素标记的二抗，孵育后，洗去二抗，与亲合素辣根酶孵育，洗去后加底物。  
**1.试剂盒组份**

1.1. 洗涤缓冲液（10×浓缩） 100ml×2

1.2. 血清封闭液：含10%灭活正常山羊或兔血清，含防腐剂：正常山羊血清(10%) 50 Ml/正常兔血清(10%) 50 Ml

1.3. 生物素标记的二抗，含2.0 µg/mL， 0.01M PBS, pH7.4, 稳定剂和防腐剂, 工作液，直接使用： 羊抗兔50ml/羊抗鼠50ml/羊抗大鼠 50ml/兔抗羊 50ml

1.4. 亲合素-HRP ，含2.0 µg/mL，0.01M PBS, pH7.4, 稳定剂和防腐剂, 工作液，直接使用：亲合素-HRP 50ml

**2. 本试剂盒不提供的试剂** 2.1. 一抗  
 2.2. 洗涤液  
 2.3. 过氧化物酶底物  
 2.4. 去离子水或蒸馏水  
 2.5. 内源性过氧化物酶抑制剂  
 2.6. 封固剂

2.7. 其它：显微镜、玻片、盖玻片、加样器、试管、湿盒  
**3. 储存条件及稳定性：** 2 – 8°C自收到之日起，稳定至少1年。

**4．溶液配制**

4.1. 1×洗涤缓冲液：将10X 洗涤缓冲液用蒸馏水进行10倍稀释(例如5 mL 浓缩洗液 + 45 mL 蒸馏水)

4.2. 0.3% H2O2 无水甲醇: 加0.3% H2O2 无水甲醇于组织切片上，室温孵育30分钟，在洗涤缓冲液中润洗10～15分钟。

**5.操作步骤  
5.1石蜡切片**

5.1.1. 脱蜡：二甲苯，室温，2次，每次5～10分钟。

5.1.2. 水合 100%、100%、95%、90%、80%、70%乙醇、蒸馏水，每级3分钟。

5.1.3. 在洗涤缓冲液中润洗10分钟。

5.1.4. 如有必要，封闭内源性过氧化物酶（含0.3% H2O2无水甲醇）  
5.1.5.继续通用步骤。

**5.2冰冻切片**

5.2.1. 空气中干燥切片，至少1小时

5.2.2. 用前用合适的固定液固定，如果要延长保存时间，固定后在空气中干燥1小时。单独包装在铝箔袋中，–70°C干燥保存，用前从冰箱取出，室温放置至少1小时。

5.2.3. 浸入洗涤缓冲液中10～15分钟。

5.2.4. 如有必要，封闭内源性过氧化物酶（含0.3% H2O2无水甲醇）。  
5.2.5. 继续通用步骤。

**5.3通用步骤**

**5.3.1加血清封闭液**

5.3.1.1. 去掉片子上多余缓冲液。

5.3.1.2. 用正常山羊血清或兔血清（依据二抗来源动物种类选择）完全覆盖切片。

5.3.1.3. 在湿盒中室温孵育15分钟。

5.3.1.4. 浸入洗涤缓冲液中5分钟。

**5.3.2加一抗**

5.3.2.1. 去掉切片上的多余洗涤缓冲液。

5.3.2.2. 将稀释的一抗加到切片上，完全覆盖组织细胞。

5.3.2.3. 在湿盒中室温孵育30分钟。

5.3.2.4. 用洗涤缓冲液洗去一抗，在洗液中润洗5分钟。

注：如果显色速度过快，建议进一步稀释一抗，将一抗稀释度以1/50, 1/100, 1/200, 1/400和 1/800，最佳稀释度的选择是显色10分钟后阳性显色效果满意而没有背景显色。  
 **5.3.3加生物素化抗体**

5.3.3.1 去掉缓冲液，擦掉切片周围的液体。

5.3.3.2. 加生物素化抗体，完全覆盖切片。

5.3.3.3. 室温孵育30分钟。  
5.3.3.4. 用洗涤液洗去抗体，用洗涤液润洗5分钟。

**5.3.4加亲合素-HRP**

5.3.4.1. 去掉缓冲液，擦掉切片周围的液体。

5.3.4.2. 加亲合素-HRP，完全覆盖切片。

5.3.4.3. 室温孵育30分钟。  
5.3.4.4. 用洗涤缓冲液洗去亲合素-HRP，用洗涤缓冲液润洗5分钟。

**5.3.4显色**

加显色液显色

**6.可能出现的问题和解决方法  
6.1过度染色**

6.1.1. 没有有效封闭内源性过氧化物酶

6.1.2. 不完全脱蜡。

6.1.3. 过度组织粘附。

6.1.4. 一抗稀释度不当。

6.1.5. 蛋白质非特异性结合。

**6.2不染色**

6.2.1. 忘记加一抗、生物素化二抗或亲合素-HRP

6.2.2. 处理过程中抗原破坏

6.2.3. 固定不当

6.2.4. 用含叠氮钠洗涤液

6.2.5. 操作过程中样品彻底干燥

6.2.6. 未按操作程序操作。

**6.3染色较弱**

6.3.1. 加免疫试剂前没有将洗涤液去掉

6.3.2. 抗体稀释不当

6.3.3. 显色前底物放置时间过长  
6.3.4. 过氧化氢的破坏作用。

**7.注意事项**

7.1. 用辣根过氧化物酶时不要使用含有叠氮钠的试剂

7.2. 避免使用含次氯酸的去污剂。

7.3. 设阳性对照、阴性对照和试剂对照

7.4. 不要使用卵清蛋白作为切片粘连剂，使用明胶或多聚赖氨酸。

7.5. 孵育过程中不要使片子干掉。

7.6. 洗涤后洗涤液尽量去净。

7.7. 用低熔点石蜡以减少抗原变性(> 60°C)

7.8. 用新鲜配制的4%缓冲多聚甲醛可更好保存抗原活性。