

EdU 染色试剂盒(红, AF555)

货号: HKI0022

【产品信息】

产品名称	产品货号	规格	有效期
EdU 染色试剂盒(红,AF555)	HKI0022	100T	一年

【产品简介】

EdU(5-ethyny1-2'-deoxyuridine),中文名为 5-乙炔基-2'-脱氧尿苷,是一种胸腺嘧啶核苷类似物,其炔羟基团在天然化合物中很少见,在细胞增殖时能够替代胸苷(胸腺嘧啶脱氧核苷,thymidine)插入正在复制的 DNA 分子中,EdU上的乙炔基能与荧光标记的小分子叠氮化物探针(如 AzideAlexaFluor488等)通过一价铜离子催化发生共价反应,形成稳定的三唑环,该反应非常迅速,被称作点击反应(Clickreaction),从而可以进行高效快速的检测细胞增殖,特别是可以有效地检测处于 S 期的细胞百分数。与传统的免疫荧光染色(BrdU)检测方法相比,EdU只有BrdU 抗体大小的 1/500,在细胞内更容易扩散,不需要严格的样品变性(酸解、热解、酶解)处理,有效地避免了样品损伤,有助于在组织、器官的整体水平上观测细胞增殖的真实情况,具有更高的灵敏度和更快的检测速度。

【储存与运输】

冰袋运输, -20° C 储存, 可稳定储存一年

【试剂组成】

货号	品名	规格	
HKI0022-1	反应缓冲液 PB	5ml	
HK10022-2	催化剂 AC	1ml	
HK10022-3	催化剂 CU	200ul	
HKI0022-4	红色色原	25u1	
HKI0022-5	EdU 储存液(10mM)	50ul	

杭州浩克生物技术有限公司

电话:0571-86715009 网址:https://www.haokebio.com/ 地址:杭州市拱墅区凤起路 43 号



【使用方法】

动物 EdU 注射

对于小鼠,可以按照 10-200mg/kg 的用量,把 EdU 用 PBS 配制成一定浓度,腹腔注射、特定组织或器官局部注射或者加入饮用水中。具体用量跟所用动物的种类、体重和使用方式有关,可以参考相关文献,因此初次使用时建议对 EdU 的使用浓度进行一定的摸索,或者直接使 50mg/kg 的浓度进行测试。

注射方式:依据客户实验而定,如腹腔注射,皮下注射,肌肉注射,尾静脉注射等,其中以腹腔注射为多。6小时后或根据特定实验确定适当的时间后,快速处死小鼠,取出所需组织,按照常规步骤制作冰冻切片或石蜡切片。EdU标记的时候也可参考相关文献自行调整。

建议任何实验均可取小肠组织检测细胞增殖情况,小肠上皮组织细胞增殖快,成年小鼠 EdU 注射 6 小时后即可检测到阳性信息,可用作阳性对照进行预实验。

切片处理

切片前处理:组织器官最好进行清洗,以去除血液、组织中残留的 EdU,降低背景。

切片厚度: 3-10 µm 为宜,切片过厚可能会影响切片背景及染色效率。

切片后处理:

石蜡切片脱蜡:二甲苯脱蜡 2 次,15 分钟/次,梯度乙醇(100%,95%,85%,75%)各一次,5 分钟/次,去离子水洗脱 1 次。

冰冻切片处理:室温放置30分钟后,固定10分钟,PBS清洗3次,每次5分钟。

细胞实验

细胞 EdU 标记

用细胞完全培养基和 EdU 母液按 8000: 1 的比例稀释,制备适量 50 μ M 的 EdU 培养基;每孔加入适量 50 μ M 的 EdU 培养基孵育 2 小时,弃培养基(最佳孵育时间一般为细胞周期的 1/10),PBS 清洗细胞 3 次,每次 5 分钟,EdU 培养基和 EdU 反应液孵育体积可参考下表;

	96 孔板	48 孔板	24 孔板	12 孔板	6 孔板	5.5cm 小皿
EdU 培养基	100 µ L	200 µ L	300 µ L	500 µ L	1mL	2mL
EdU 反应液	100 µ L	200 µ L	300 µ L	500 μ L	1mL	2mL

细胞固定通透

每孔加入细胞固定液(含 4%的多聚甲醛的 PBS)室温孵育 15 分钟,弃固定液,PBS 清洗 3 次,每次 5 分钟:

每孔加入渗透剂(0.5%TritonX-100 的 PBS)脱色摇床孵育 15 分钟; PBS 清洗 3 次, 每次 5 分钟。

Edu 反应

按照 PB: CU: AC: 色原=860: 40: 100: 5 的比列配制 EdU 反应液(反应液现配现用)。 每个样本滴加 50– $100\,\mu$ L 的 EdU 染色反应液(反应液均匀覆盖样本),室温避光孵育 15–60 分钟,弃染色反应液,PBS 冲洗 3 次,每次 5 分钟。

DAPI 染色

每片组织加入 50-100ul DAPI 染色液,染色 15 分钟,PBS 洗脱三次,每次 5 分钟。

图像拍照

染色完成后建议立刻观察,使用荧光显微镜、共聚焦显微镜或者全片扫描仪进行采集图像,染色完玻片避光 4℃保存。

杭州浩克生物技术有限公司

电话:0571-86715009 网址:https://www.haokebio.com/ 地址:杭州市拱墅区凤起路 43 号



实验前须知

EdU 的分子量为 252. 23,易溶于水、PBS、生理盐水。对于动物实验,如使用自备 EdU 粉末,建议将 EdU 粉末溶解于 DMSO 配制成 100 mg/ml 的母液。EdU 建议初始给药量为 50 mg/kg ($50 \text{ }\mu$ g/g),稀释浓度为 $0.5^{\sim}1 \text{mg/mL}$ 。小鼠体重 20 g,需要注射 1 mg,以 1 mg/mL 计算,需要注射 1 mL。

Edu	0.1mg	1mg	2mg	10mg
PBS	100 μ L	1 mL	2mL	10mL

对于细胞实验, EdU 母液质量浓度为 100mg/mL, 转化为物质的量浓度为 400mM, 待使用时用细胞完全培养基和 EdU 母液按 8000: 1 的比例稀释,制备适量 50 μ M 的 EdU 培养基(50 μ M 为推荐浓度。由于细胞类型、培养基种类、细胞密度和增殖速度等多种因素会显著影响 EdU 在细胞中的掺入量。因此,在首次使用 EdU 时,建议对其使用浓度进行一些探索和调整。如果您之前已经使用 BrdU 进行过实验,可以将 BrdU 的终浓度作为 EdU 的参考浓度)。

【注意事项】

- 1. 对于体外培养细胞,具体 EdU 使用浓度、孵育时间随样品以及研究目的的不同,可进行适当调整。
- 2. 部分组织细胞增殖速度缓慢,为了排除造模效果不佳等因素,建议选增殖快的组织样品作为参照样本(如肠道组织)。
- 3. 如果背景颜色过深,可能是实验中洗涤不充分、组织样品固定时间过长、固定液残余导致。
- 4. 催化剂 AC 颜色发生轻微变化,点击反应催化体系依旧能够正常进行,如呈现棕色,表明该组分已失效,请弃用。
- 5. 操作时请穿实验服,佩戴一次性手套。

电话: 0571-86715009 网址: https://www.haokebio.com/ 地址: 杭州市拱墅区凤起路 43 号