上海慧蓝生物科技有限公司 Shanghai Huilan Biological Technology Co. Ltd

EdU-647 细胞增殖检测试剂盒

原理: EdU(5-ethynyl-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 Azide Alexa Fluor 488 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(Click reaction),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。

产品货号: RCF-042;

规格: 200T

有效期: -20℃保存, 12 个月有效

试剂盒组成

| 货号 Code | 品名 Product name | 储存条件 Storage condition | | |
|----------|-----------------------|------------------------|--|--|
| RCF042-1 | PB 10mL | -20°C | | |
| RCF042-2 | AC 1mL*2 | -20°C | | |
| RCF042-3 | CU 400μL | -20°C | | |
| RCF042-4 | 647 色原 50μL | -20°C | | |
| RCF042-5 | 100mg/mL EdU 母液 100μL | -20°C | | |

备注: AC 容易氧化失效,不使用时放入冰箱-20 度保存,如发现变色,需更换新鲜试剂。

实验流程

1.样本处理

1.1 动物实验

1.1.1 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,或者直接使用 50mg/kg 的浓度进行测试。

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。

1.1.2 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: 3-10µm 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。

1.2 细胞实验

慧蓝生物 竭诚为您服务

地址:上海市浦东新区周浦镇天雄路588弄,电话: 19101712317,邮箱: 469340997@qq.com



上海慧蓝生物科技有限公司

Shanghai Huilan Biological Technology Co. Ltd

1.2.1 细胞 EdU 标记

- 1) 用细胞完全培养基和 EdU 母液按 8000: 1 的比例稀释,制备适量 50μM 的 EdU 培养基;
- 2)每孔加入适量50μM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),EdU培养基和EdU反应液孵育体积可参考下表;
- 3) PBS 清洗细胞 3次,每次 5分钟

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

1.2.2 细胞固定通透

- 1)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。:
- 2) 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。

2.EdU 反应

按照 PB: CU: AC: 647 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 μ 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。

3.DAPI 染色

每个样本加入 50-100μL DAPI 染色液,染色 15 分钟,PBS 清洗 3 次,每次 5 分钟。

4.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。

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 ($50 \mu g/g$),稀释浓度为 $0.5 \sim 1 mg/mL$ 。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 | 100μL | 1mL | 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 50μM 的 EdU 培养基(50μM 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)。

文章引用试剂盒/方法: Staining of EdU was performed using a EdU cell proliferation Assay kit (Huilanbio Biological Technology, Shanghai, China) based on the click chemistry technology according to the manufacture's instruction.