

## 细胞爬片/冰冻切片三色多重荧光染色试剂盒（双标三色）

**原理介绍：**酪酰胺信号放大(TSA, Tyramide signal amplification)技术是一类利用辣根过氧化物酶（HRP）对靶蛋白进行标记的酶学检测方法，类似常规免疫组化的DAB显色方法，TSA技术同样采用HRP标记的二抗，同样有对应的“显色”步骤（HRP催化加入反应体系的酪胺荧光素底物，产生活化荧光底物，活化底物可与抗原上的酪氨酸等残基共价结合，使样品上稳定的共价结合酪胺荧光素。之后用热修复法或者抗体洗脱液洗去非共价结合的一抗-二抗-HRP复合物，重复下一种一抗-hrp二抗来第二轮孵育，换另一种酪胺荧光素底物，如此往复就可实现多重标记。

TSA详细原理是利用酪胺Tyramide的过氧化物酶反应(酪胺盐在HRP催化H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>下形成共价键结合位点)，产生大量的酶促产物，该产物能与周围的蛋白残基(包括色氨酸、组氨酸和酪氨酸残基)结合，这样在抗原-抗体结合部位就有大量的荧光素沉积，结果使其检测信号得到10-100倍增强。简单来说，用这种方法做多重免疫荧光是利用二抗上带有的HRP（而不是直接偶联荧光素），来催化后续添加入体系的非活性荧光素。荧光素在HRP和过氧化氢的作用下被活化，跟临近蛋白的酪氨酸残基共价偶联，使得蛋白样品与荧光素稳定结合。然后微波或煮沸或者水浴等热修复处理，前一轮非共价结合的抗体被洗掉，共价结合的荧光素稳定共价结合在样本切片蛋白上。再换一个一抗来第二轮孵育，周而复始。等到所有抗体孵育结束，荧光素都结合好后，最后去检测结果。由于每次体系中都只有单一抗体孵育，因此无需担心抗体交叉反应，以及一抗二抗种属匹配问题，大大减少了实验设计时不同种属抗体选择匹配的限制。也就是说，如果用TSA技术，同一张片子上所有的靶标都可以选用特异性高的兔单克隆抗体。搭配同一支抗兔的HRP二抗就可以进行实验，而且信号放大的倍数大大增强。本公司开发的试剂盒具体酪胺荧光染料为以下其中一种或者多种：TYR-480，TYR-520，TYR-570，TYR-620，TYR-690，TYR-780。此试剂盒中的荧光染料可单独或配合使用。可以实现单标、双标、三标以及更多重荧光放大/多重同源抗体荧光标记等功能，极大丰富了此试剂盒的内涵。

**试剂盒规格：100T**

**试剂盒货号：RCF0086-23R-Fr/cell**

**储存温度：按保存条件储存，一年有效**

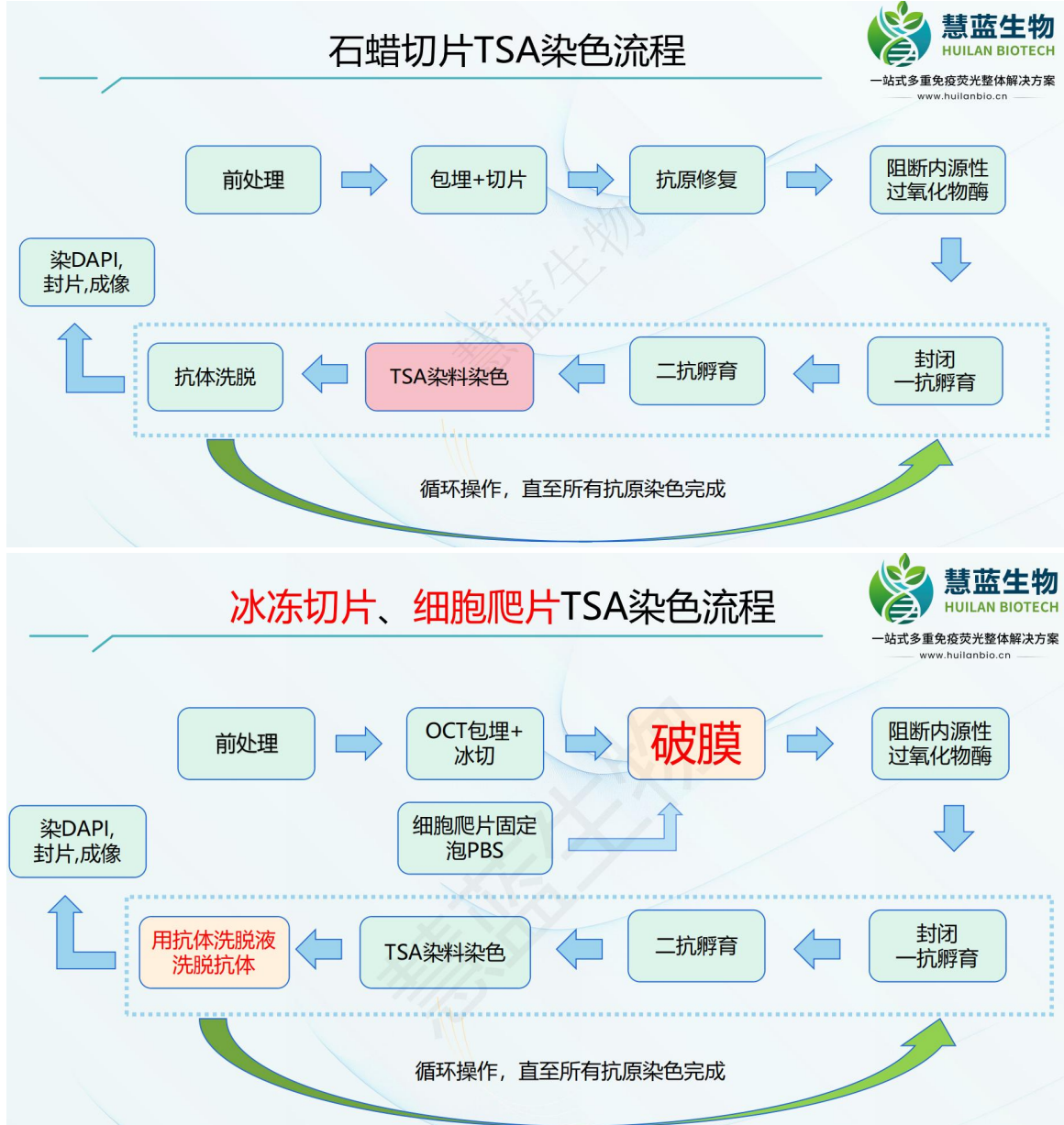
**试剂盒组成：**

名称	货号	规格（100T）	保存条件
TYR-520荧光染料	RCF001	即用型，8mL	-20℃
TYR-570荧光染料	RCF002	即用型，8mL	-20℃
TSA+增强剂	HL101	浓缩型，50uL	-20℃
HRP 山羊抗兔二抗	RCA054	即用型，16mL	4℃
Dapi 染液	RC05	即用型，10mL	4℃
抗体稀释液	RC01	即用型，20mL	4℃
3%过氧化氢	RC012	即用型，20mL	4℃
抗荧光淬灭封片剂	RC06	即用型，10mL	4℃
抗体洗脱液	RC-010	即用型，30mL	RT

**\*备注：TYR荧光染料及TSA+增强剂在-20度下 均为固体，使用之前需解冻。**

TSA+增强剂使用方法：TSA+增强剂能够进一步增强荧光信号放大液的放大信号5-10倍，TSA+增强剂：TYR荧光放大液=1:500，使用TSA+增强剂不是必须的选项，可以根据具体的情况选择添加或不添加。

**【操作流程简图】**



**【详细操作步骤】**

**1、样本准备：**

1) 冰冻切片：冰冻切片固定10-30min，PBS洗5min，重复3次，滴加 0.3% triton-X100 破膜液通透 20min，PBS 洗 5min，重复3次。

2) 细胞爬片或者细胞涂片：细胞样本固定10-30min，PBS洗5min重复3次，滴加 0.3% triton-X100 破膜液通透 20min，PBS洗5min，重复3次。

3) 石蜡切片: 依次将切片放入二甲苯I 15min-二甲苯II 15min-无水乙醇I 5min-无水乙醇II 5min-95%乙醇 5min-85%乙醇 5min-75%乙醇 5min, 蒸馏水洗(主要针对容易脱片的石蜡切片, 比如骨组织等, 常规石蜡切片建议使用石蜡切片多色免疫荧光试剂盒)。

## 2、抗原修复:

组织切片置于盛满 PH 9.0 EDTA 碱性抗原修复液或者 PH6.0 柠檬酸修复缓冲液的修复盒中于 微波炉内进行抗原修复(也可以用高压、水浴等其他热修复方法)。此过程中应防止缓冲液过度蒸发, 切勿干片。自然冷却后将玻片置于 PBS (PH7.4) 中在脱色摇床上晃动洗涤 3 次, 每次 5min。(修复液和修复条件根据组织类型以及抗原类型来摸条件合适的修复条件, 冰冻切片和细胞样本可省略此步骤。抗原修复液推荐使用我司EDTA9.0抗原修复液(货号: RC04)和柠檬酸抗原修复液(货号: RC03))。

**3、阻断内源性过氧化物酶:** 滴加 3%过氧化氢溶液, 室温避光孵育 15 min, PBS (PH7.4) 中在脱色摇床上晃动洗涤 3 次, 每次 5min。

**4、非特异性靶点封闭:** 在组织或者爬片周围用组化笔画圈, 滴加用3% BSA-PBS(或者其他封闭液), 室温封闭30min。

**5、加一抗:** 轻轻甩掉封闭液, 滴加用抗体稀释液稀释好的的一抗X, 4°C孵育过夜或者37°C 1-2h(湿盒内加少量水防止抗体蒸发);

**6、加 hrp 二抗:** PBS (PH7.4) 在脱色摇床上晃动洗涤 3 次, 每次 5min, 滴加与一抗相应种属的 hrp 二抗覆盖组织, 避光室温孵育 50min, PBS 洗三次, 每次5min。额外说明: 本试剂盒内自带的HRP山羊抗兔/鼠通用二抗为即用型, 具有超高灵敏度, 随时可用, 无需配置。

**7、荧光染料反应:** 切片滴加即用型荧光反应液均匀覆盖组织室温反应 2-15min, PBS洗三次(预实验可先染5min洗干净荧光染料后显微镜下观察染色效果, 如果阳性弱继续滴加荧光染料加强染色强度直至合适继续进行后续抗体染色流程)。

**8、抗体洗脱:** 滴加适量 37°C 预热至完全溶解的mIHC 专用抗体洗脱液(冰冻切片爬片骨组织建议用)覆盖样本, 37°C 放置 5-20min, 弃去洗脱液, 再次滴加适量抗体洗脱液覆盖样本 37 度放置 5-20min, 弃洗脱液, PBS 洗三次, 每次 5 min(温度较低时抗体洗脱液容易析出, 需37°C预热至完全溶解后再使用)。

**9、重复 3-7 步骤**(换用另外一种 TYR荧光染料)---第二轮标记

**10、DAPI 复染细胞核:** PBS (PH7.4) 在脱色摇床上晃动洗涤 3 次, 每次 5min。滴加 DAPI 即用型染液, 避光室温孵育 5min-20min。

**11、封片:** PBS (PH7.4) 在脱色摇床上晃动洗涤 3 次, 每次 5min。用抗荧光淬灭封片剂封片(推荐使用我司抗荧光淬灭封片剂, 货号: RC07/RC06)。

**12、镜检拍照:** 切片于荧光显微镜/共聚焦/多通道荧光扫描仪/多光谱成像系统下观察并采集图像。推荐使用我司五标六色多通道荧光显微镜(货号: HL-MIC)搭配Merge批量处理插件(货号: HL-Merge)进行图像采集及处理。

染料名称	最大激发波长	最大发射波长
DAPI 蓝色	350	420
TYR-480	450	480
TYR-520	490	520
TYR-570	550	570
TYR-620	590	620
TYR-690	630	690
TYR-780	750	780

## 【FAQ (经常问到的一些问题)】

**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

**1. 问：为什么会串色？**

答：串色与多种因素有关系：A、可能与成像设备滤光片带宽有关系，尽量选用窄波长带宽的滤光片；B、可能与上一轮抗体未被完全洗脱关系，对于一些亲和力比较高的抗体比如 CK 等，抗体洗脱条件需要延长（提高洗脱温度 时间等）；C、可能与信号不平衡有关系，比如相邻两个通道染料，一个强度高，一个过低，导致强的信号发生外溢；D、其他可能存在的原因，比如抗体弄混，下一轮抗体忘记洗脱/修复等。

**2. 问：抗原修复方式/抗体洗脱方式怎么选择？**

答：建议第一轮抗原修复 9.0 EDTA,95 度 15-25min；第二轮或以上抗体洗脱/抗原修复，建议柠檬酸 6.095 度 25min-40min，针对一些容易掉片的组织，抗体洗脱可以采用抗体洗脱液（我司在售：mIHC 专用抗体洗脱液RC-010），抗体洗脱液时间过长可能会导致抗原识别降低/DAPI核弱染，注意把控抗体洗脱液时间（一般室温或者37℃ 5- 15min，1-2次能到到比较理想的结果）。

**3. 问：染料是否需要避光？**

答：本试剂盒荧光染料抗淬灭性强，全程无需日光灯下避光，使用过程中也无需在暗环境中操作，但不能在太阳光下照射。

**4. 问：做多标时，指标/抗体顺序如何选择？**

答：难以洗脱的抗体，摆在最后一轮，不然容易串色，比较难做的指标放在前面几轮做（比如 foxp3），第一轮通常做适合 EDTA 9.0 修复的指标；根据我司经验，第一轮通常采用 EDTA 9.0水浴法/柠檬酸6.0高压法，第二轮及其以上通常采用柠檬酸6.0高压法，多抗建议均采用柠檬酸6.0高压法。

**5. 问：为什么有时候有非特异性或者非特异是怎么产生的以及怎样改善？**

答：非特异的产生有几种可能，A：抗体是多克隆的，容易产生非特异，可以换用单克隆抗体或者降低浓度以及修复强度来改善；B:信号放大过强，可以降低染液反应时间或者浓度；C：一抗浓度过高或者修复过度，采用比较低的稀释抗体比例，或降低修复强度（温度或者时间或者修复液 PH）。

**6. 问：做石蜡切片 mIHC,抗体应该怎样选择？**

答：尽量选用单克隆抗体，抗体应用选用 IHC /mIHC/ IHC-P,优先选用经过敲除验证的抗体等。

**【文章引用试剂盒/方法】**

Co-staining of A and B was performed using a Three color mIHC Fluorescence kit (Huilanbio Biological Technology, Shanghai, China) based on the tyramide signal amplification (TSA) technology according to the manufacture's instruction.

**【近年用慧蓝试剂盒发表的文章】**

- [1] Wang X, Liao J, Shi H, Zhao Y, Ke W, Wu H, Liu G, Li X, He C. Granulosa Cell-Layer Stiffening Prevents Escape of Mural Granulosa Cells from the Post-Ovulatory Follicle. Adv Sci (Weinh). 2024 Jul 1:e2403640. doi: 10.1002/advs.202403640. Epub ahead of print. PMID: 38946588.
- [2] Liu ZQ, Dai H, Yao L, Chen WF, Wang Y, Ma LY, Li XQ, Lin SL, He MJ, Gao PT, Liu XY, Xu JX, Xu XY, Wang KH, Wang L, Chen L, Zhou PH, Li QL. A single-cell transcriptional landscape of immune cells shows disease-specific changes of T cell and macrophage

---

populations in human achalasia. *Nat Commun.* 2023 Aug 4;14(1):4685. doi:  
10.1038/s41467-023-39750-5. PMID: 37542039; PMCID: PMC10403544.

- [3] Wang N, Jiang Y, Li M, Wang H, Pan J, Tang Y, Xie S, Xu Y, Li X, Zhou X, Xu P, Lin W, Wang X. Protein Kinase STK24 Promotes Tumor Immune Evasion via the AKT-PD-L1 Axis. *Adv Sci (Weinh).* 2024 Mar;11(12):e2304342. doi: 10.1002/advs.202304342. Epub 2024 Jan 16. PMID: 38229183; PMCID: PMC10966517.