

Tris-EDTA 抗原修复液 (50X, PH9.0)

2020.04.15R

货号: PMK0251

保存: 4℃或-20℃保存, 一年有效。

规格: 100ml/500ml

用途: 本公司生产的 Tris-EDTA 抗原修复液(Tris-EDTA Antigen Retrieval Solution)是一种常用的抗原修复液, 可以用于石蜡切片、冰冻切片等样品使用多聚甲醛、甲醛或其它醛类试剂固定后的抗原修复。

产品简介:

细胞或组织用多聚甲醛、甲醛或其它醛类试剂固定后, 会导致蛋白之间的交联(cross-link), 从而遮蔽样品的抗原位点, 导致免疫染色时染色信号减弱, 甚至出现一些假阳性染色结果。本抗原修复液采用了广泛使用的 EDTA, 可以有效去除醛类固定试剂导致的蛋白之间的交联, 充分暴露石蜡切片等样品中的抗原表位, 从而大大改善免疫染色效果。

通常石蜡切片都需进行抗原修复处理, 而冰冻切片可以不进行抗原修复处理。抗原修复会大大改善石蜡切片的免疫染色效果, 但对于冰冻切片的染色效果很多文献资料表明也有显著改善。特别是当冰冻切片免疫染色效果欠佳时, 可以考虑尝试进行抗原修复。从原理上来看, 无论冰冻切片还是细胞爬片等, 只要是用多聚甲醛、甲醛或其它醛类试剂固定的样品, 进行抗原修复都会有效去除蛋白之间的交联, 充分暴露抗原表位, 从而大大改善免疫染色效果。本产品特别适合用于石蜡切片, 也可以用于冰冻切片等其它样品。

产品内容:

货号	名称	PMK0251-100	PMK0251-500
PMK0251	Tris- EDTA 抗原修复液 (50X, PH9.0)	100ml	500ml

使用步骤:

1. 对于石蜡切片:

- 脱蜡: 切片在二甲苯中脱蜡 5 分钟, 再换用新鲜的二甲苯脱蜡, 共用二甲苯脱蜡 3 次。无水乙醇 5 分钟, 两次。90%乙醇 5 分钟, 两次, 70%乙醇 5 分钟, 一次。蒸馏水 5 分钟, 两次。
- 抗原修复: 用重蒸水或 Milli-Q 水将本抗原修复液(50X)稀释 50 倍, 配制成抗原修复液(1X), 例如 1ml 本抗原修复液(50X)加入 49ml 重蒸水或 Milli-Q 水, 混合均匀, 即得 50ml 抗原修复液(1X)。将切片浸泡在抗原修复液(1X)中, 95-100℃加热约 15 分钟(加热时间可以控制在 10-20 分钟内, 最佳的加热时间需根据不同的样品和目的蛋白自行摸索)。抗原修复液(1X)使用前需预热到 95-100℃。加热可以使用普通的水浴锅, 也可以使用微波炉加热。如果使用微波炉加热, 需注意避免暴沸和过多的水分蒸发。随后大约在 20-30 分钟内冷却至室温。用免疫染色洗涤液洗涤 1-2 次, 每次 3-5 分钟。随后即可进行封闭等后续的免疫染色步骤。

2. 对于冰冻切片:

用免疫染色洗涤液洗涤切片 5 分钟。将切片浸泡在抗原修复液(1X)中, 95-100℃加热约 15 分钟(加热时间可以控制在 10-20 分钟内, 最佳的加热时间需根据不同的样品和目的蛋白自行摸索)。抗原修复液(1X)使用前需

产品说明书

预热到 95–100℃。加热可以使用普通的水浴锅，也可以使用微波炉加热。如果使用微波炉加热，需注意避免暴沸和过多的水分蒸发。随后大约在 20–30 分钟内冷却至室温。用免疫染色洗涤液洗涤 1–2 次，每次 3–5 分钟。随后即可进行封闭等后续的免疫染色步骤。

3. 对于其它样品的抗原修复，可以参考石蜡切片或冰冻切片的步骤进行。

注意事项：

1. 抗原修复过程可以使用染色缸和染色架或邮寄夹进行操作。塑料染色缸、染色架和邮寄夹可以很好地耐受沸水浴，而玻璃染色缸需避免骤冷骤热导致的玻璃破碎。
2. 本抗原修复液使用前必须用重蒸水或 Milli-Q 水稀释 50 倍，配制成抗原修复液 (1X)
3. 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
4. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

相关产品：

PMK1300 考马斯亮蓝蛋白胶快速染色液

PMK053 GAPDH mAb-HRP conjugated

PMK0312 抗体稀释液

PMK1700 PBST 缓冲液

PMK1020 IPTG 溶液 (50mg/ml)

PMK1010 30%丙烯酰胺(29:1)

PMK1070 5×Tris-甘氨酸电泳缓冲液

PMK0012 SDS-PAGE 凝胶制备试剂盒



更多产品详情了解，请关注公众号：