



## GENESEED® mRNA/IncRNA In situ hybridization test kit (Biotin, HRP-TSA488)

### 产品规格

产品名称	货号	规格
GENESEED® mRNA/IncRNA In situ hybridization test kit (Biotin, HRP-TSA488)	H0208	50T

### 应用范围

- 探针：Biotin 标记的 mRNA/IncRNA 探针；
- 标本：石蜡组织切片、细胞爬片、滴片、涂片、冰冻切片。

### 试剂盒组成

试剂组分	规格	数量	储存
Solution A	15 mL	1	2 ~ 8°C
Solution B	15 mL	1	2 ~ 8°C
Solution C	15 mL	1	2 ~ 8°C
mRNA/IncRNA Hybridization Buffer	10 mL	1	2 ~ 8°C
Blocking Buffer I	5 mL	1	2 ~ 8°C
Blocking Buffer II	10 mL	1	2 ~ 8°C
Washing Buffer(10×)	50 mL	4	2 ~ 8°C
Streptavidin-HRP Conjugate	50 µL	1	-25 ~ -18°C
TSA-488	50 µL	1	-25 ~ -18°C, 避光
TSA amplification Buffer	5 mL	1	2 ~ 8°C
DAPI-Antifade Solution	1 mL	1	-25 ~ -18°C, 避光

注意：1. mRNA/IncRNA Hybridization Buffer 低温储存时冻结，需在 37°C水浴至完全溶解后混匀使用；  
 2. Washing Buffe(10×)，稀释前必须摇匀，摇匀后呈浑浊白色液态，稀释后变澄清，且有少量泡沫；  
 3. TSA-488、DAPI-Antifade Solution 必须避光储存。



## 需要自备的试剂、耗材和仪器

mRNA/lncRNA 探针、二甲苯或其替代品、100%/85%/70%乙醇；4%多聚甲醛、FISH 封片胶（在烘箱杂交时可不使用）、0.1% DEPC 水、0.15% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>（使用 DEPC 水配制）；PBS pH7.0（使用 DEPC 水配制）；

盖玻片；染缸、镊子、0.2ml 离心管；避光湿盒、恒温箱、水浴锅、荧光显微镜。

**实验步骤**（以下步骤是常规步骤，根据不同标本类型及固定试剂等要进行条件优化。需要对 Solution A、Solution B、Solution C 进行试剂的延长或者缩短，实验中使用的 PBS、0.15% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 均使用 DEPC 水配制。）

### DAY 1

#### 1. 预处理

- 1) 石蜡组织切片：二甲苯脱蜡，15min/次，3 次；依次浸入无水乙醇、85%乙醇、70%乙醇各 5min；随后浸入 PBS，5min/次，1 次；
- 2) 细胞爬片、滴片、涂片：用多聚甲醛固定约 20min 后，浸入 PBS，5min/次，1 次；
- 3) 冰冻切片浸入 PBS，5min/次，1 次；
2. 将 Solution A 滴加在标本上，室温静置 15min（根据标本的薄厚、标本类型、标本老化程度可适当调整时间）；
3. 吸去 Solution A，滴加 Solution B，室温静置 15min（根据标本的薄厚、标本类型、标本老化程度可适当调整时间）；
4. 吸去 Solution B，在 PBS 溶液中浸泡 5min；
5. 滴加 Solution C，室温静置 15min（根据标本的薄厚、标本类型、标本老化程度可适当调整时间），PBS 洗涤标本 5 分钟；
6. 甩去残留在标本上的 PBS，滴加 3% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>，室温孵育 15min，0.1%DEPC 水洗涤 3min/次，1 次；
7. 甩干标本上的 DEPC 水，在标本上滴加 4%多聚甲醛，室温固定 15min（建议在通风橱中进行）；
8. 吸去 4%多聚甲醛，在 PBS 溶液中浸泡 5min，洗涤后甩去残留 PBS；
9. 预杂交

在标本上滴加 50 ~ 100μL mRNA/lncRNA Hybridization Buffer，盖上盖玻片，放入湿盒中，在恒温箱中 55°C 预杂交约 1 小时；



10. 吸去标本上的 mRNA/IncRNA Hybridization Buffer, 在标本上滴加 Blocking Buffer II, 可不加盖玻片, 但要保证标本不会变干, 放入湿盒中, 37°C 孵育约 1 小时;
11. 吸去 Blocking Buffer II, 在 PBS 溶液中洗涤 5min/次, 2 次;
12. 准备探针

将探针与 mRNA/IncRNA Hybridization Buffer 按 1:50 ~ 200 稀释 (具体稀释比例根据实际实验情况调整), 混合均匀后, 85°C 变性 3min, 2 ~ 8°C 平衡 2min;

13. 杂交

甩去标本上残留的 PBS, 滴加 20 ~ 50μL 平衡后的探针, 盖上盖玻片, 用 FISH 封片胶封片 37°C ~ 42°C 杂交 16 ~ 72 小时;

## Day 2

14. 洗涤

Washing Buffer(10×) 与 0.1% DEPC 水按 1: 9 混合均匀, 配成工作液, 揭去 FISH 封片胶, 将标本放入 Washing Buffer 工作液中, 洗涤至盖玻片自动脱落, 再将标本移至新的 Washing Buffer 工作液 (预热至 42°C), 洗涤 2min, 再移到室温的 Washing Buffer 工作液, 洗涤 8min (常温洗涤时间和次数可根据实际实验适当调整, 但不可过长, 如若背景过高, 洗涤时可适当摇晃);

15. 将 Streptavidin -HRP 和 Blocking Buffer I 按 1: 100 ~ 500 稀释, 混匀后滴 1 ~ 3 滴在标本上, 盖上盖玻片, 放置在湿盒中, 37°C 孵育约 1 小时;
16. 将标本浸入 PBS 中, 待盖玻片自动脱落, 移至新的 PBS, 洗涤 7min/次, 2 次, 吸去残留 PBS;

### 以下步骤注意避光

17. 配制 TSA 工作液

以 TSA: TSA amplification Buffer: 0.15% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>=1: (50 ~ 100) : 1 的比例混合均匀, 静置 2 ~ 3min;

18. 往标本上滴加 50 ~ 100μL 配制好的 TSA 工作液, 室温避光孵育 8 ~ 15min;
19. 使用 PBS 洗涤 5min/次, 2 ~ 3 次, 晾干, DAPI-Antifade Solution 封片;
20. 置于暗处反应 20min, 在荧光显微镜下观察结果; DAPI 呈蓝色荧光 (Amax =358, Emax =461), 探针信号呈绿色荧光 (Amax =496, Emax =524)。

注: 镜下观察需要考虑滤光片和显微镜调节, 请仔细观察; 如果不能及时观察结果, 请将标本置于标本盒, 用锡纸包好, -25 ~ -18°C 箱放置, 此方法储存的标本的荧光信号约可保留 2 个月。



## 注意事项

- 1) 实验过程中部分试剂对人体有害, 请注意穿着实验服和佩戴手套;
- 2) 冬季室温温度较低, 可适当延长反应时间或置恒温箱中反应;
- 3) 滴加于标本上的试剂应覆盖整个标本, 防止因试剂孵育不全而引起结果的偏差 (可在滴加试剂后加盖盖玻片或封口膜) ;
- 4) 本产品只供实验研究使用, 不能应用于临床诊断或治疗。