

湖北百奥斯 (Biossci) 生物科技有限公司
武汉长衍病理科技有限公司

免疫荧光三标实验报告 (石蜡切片)

一、实验器材及试剂

1、实验器材

| 名称 | 厂家 | 型号 |
|-------|----------------------|------------------------|
| 脱水机 | 常州市中威电子仪器有限公司 | TSJ-SD |
| 包埋机 | 常州市中威电子仪器有限公司 | BMJ-A |
| 病理切片机 | 赛默飞世尔科技有限公司 | SHANDON FINESSE 325 |
| 冻台 | 武汉俊杰电子有限公司 | JB-L5 |
| 组织摊片机 | 常州市中威电子仪器有限公司 | PHY-III |
| 防脱载玻片 | 湖北百奥斯生物科技有限公司 | BP0510 |
| 荧光显微镜 | 奥林巴斯有限公司 | BX53 |
| 成像系统 | 3D HISTECH | Pannoramic SCAN II |
| 移液枪 | 大龙兴创实验仪器(北京)股份公 司 | YE169AA0033229 |
| 组化笔 | 福州迈新生物技术开发有限公司 | PEN-0002 |

2、主要试剂及货号

| 名称 | 厂家 | 货号 |
|----------------------------|---------------|-----------|
| 无水乙醇 | 国药集团化学试剂有限公司 | 100092683 |
| 环保透明剂 | 同声科技 | |
| 10× 柠檬酸抗原修 复液 (pH6.0) | 湖北百奥斯生物科技有限公司 | |
| 10× EDTA 抗原修 复液 (pH9.0) | 湖北百奥斯生物科技有限公司 | |
| 正常驴血清 | AntGene | ANT051 |
| TBS 缓冲盐粉 | 湖北百奥斯生物科技有限公司 | BP0152 |
| DAPI 溶液 | Solarbio | C0060 |

湖北百奥斯 (Biossci) 生物科技有限公司
武汉长衍病理科技有限公司

| 名称 | 厂家 | 货号 |
|-------|------------------|---------|
| 荧光封片剂 | Southern Biotech | 0100-01 |

3、抗体信息

(1) 一抗信息

| 名称 | 公司 | 货号 | 浓度 | 修复方式 | 孵育条件 |
|----|----|----|----|------|------|
| | | | | | |

(2) 二抗信息

| 名称 | 公司 | 货号 | 浓度 | 孵育条件 |
|----|----|----|----|------|
| | | | | |

注：一抗及二抗信息根据具体实验条件填写。

二、实验步骤

1、石蜡切片脱蜡至水：依次于环保脱蜡剂(1)、环保脱蜡剂(2)、环保脱蜡剂(3)中分别脱蜡 10 分钟，然后经无水乙醇、95%乙醇、75%乙醇各 5 分钟。蒸馏水洗 3 次，每次 3 分钟，然后浸洗。

2、抗原修复：根据实验条件选择合适的修复液及修复方式。

(1) 高温高压修复 (EDTA, pH9.0)：在高压锅中加入 EDTA (pH9.0) 抗原修复液，修复液的体积应浸过切片。虚盖盖子放电磁炉上加热至沸腾（电磁炉为 2100 瓦）。将脱蜡水化后的组织切片放入已沸腾的缓冲液中，盖紧盖子，稍停等气嘴顶起，加限压阀（调整电磁炉功率为 1200 瓦），待高压锅喷气后严格计时 1 分 30 秒，然后停火。冷水冲淋高压锅，气压下降后打开锅盖，待修复液自然冷却至室温（25-30℃，约 1 小时）后，将切片从修复液中取出，TBST 浸洗 3 次，每次 5 分钟。

(2) 高温高压修复 (柠檬酸, pH6.0)：在高压锅中加入柠檬酸 (pH6.0) 抗原修复液，修复液的体积应浸过切片。虚盖盖子放电磁炉上加热至沸腾（电磁炉为

湖北百奥斯 (Biossci) 生物科技有限公司

武汉长衍病理科技有限公司

2100 瓦)。将脱蜡水化后的组织切片放入已沸腾的缓冲液中，盖紧盖子，稍停等气嘴顶起，加限压阀（调整电磁炉功率为 1200 瓦），待高压锅喷气后严格计时 2 分钟，然后停火。冷水冲淋高压锅，气压下降后打开锅盖，待修复液自然冷却至室温（25-30℃，约 1 小时）后，将切片从修复液中取出，蒸馏水浸洗 3 次，每次 5 分钟。

(3) 微波修复：在修复盒内加入抗原修复液（EDTA pH9.0 或柠檬酸 pH6.0），将脱蜡水化后的组织切片放入修复盒内，修复液的体积应浸过切片。虚盖盖子，将装有待修复切片的修复盒放入微波炉内，调整微波炉的功率至高火档位，时间设置为 3 分钟。第一轮修复结束后，将修复盒从微波炉内取出，待修复液自然冷却至室温（25-30℃，约 1 小时）后，再重复第一轮的修复操作，进行第二轮与第三轮修复（每次修复后冷却间隔时间约为 1 小时）。三次修复完成冷却后，再将切片从修复液中取出，蒸馏水浸洗 3 次，每次 5 分钟。

3、**画圈**：组化笔画圈后，将切片置于 TBST 中。

4、**封闭**：滴加与二抗来源一致的 10%血清，37℃孵育 30 分钟。

5、**孵育一抗**：甩去血清，分别取 3 种一抗原液，用 10%血清稀释，配制成一抗工作液，每张切片滴加 50-100μl（视组织大小而定）一抗工作液，4℃孵育过夜。

6、**孵育二抗**：第二天从冰箱拿出切片，置于室温放置 15 分钟（复温），用 TBST 冲洗 3 次，再浸洗 3 次，每次 3 分钟。分别取 3 种二抗原液，用 TBST 稀释，配制成二抗工作液，每张切片滴加 50-100μl（视组织大小而定）二抗工作液，37℃孵育 45 分钟。TBST 冲洗 3 次，再浸洗 3 次，每次 3 分钟。

7、**染核**：除去 TBST，每张切片滴加 50-100μl（视组织大小而定）DAPI 工作液（用 DAPI 原液 1:500 配制），避光染核 5 分钟后，用 TBST 冲洗。

8、**封片**：用荧光封片剂封片，4℃避光保存。

9、**镜检**：显微镜下镜检，图像采集分析。

三、结果判读

DAPI 通道细胞核为蓝色，488 通道阳性为绿色，555 通道阳性为橙红色，594 通道阳性为红色，647 通道阳性为紫红色。