

TSA Plus 荧光三重染色试剂盒

TSA Plus Fluorescent Triple Staining Kit

使用说明书

版本号: 231103 货号及规格:

目录编号	包装规格
M400-01	50T/25uL
M400-02	100T/50uL

组分编号	组分名称	保存	M400-01	M400-02
M400-1	iF488-Tyramide		$25\mu L$	50μL
M400-2	M400-2 iF555-Tyramide		25μL	50μL
M400-3	iF647-Tyramide	-20°C	$25\mu L$	50μL
M400-4	Tyramide 稀释液	4°C	100mL	2×100mL
M400-5	DAPI(即用型)	4°C	10mL	20mL
M400-6	组织自发荧光淬灭剂(苏丹黑)	RT	10mL	20mL
M400-7	抗荧光淬灭封片剂	-20°C	5mL	10mL

储存条件: 冰袋运输,保质期12个月,试剂盒内各组分按各自所需条件保存。

产品介绍 本产品 TSA Plus 荧光三重染色试剂盒,适用于石蜡切片免疫荧光多重染色,尤其适用于相同来源一抗的多重荧光免疫标记,也可用于不同来源抗体的多重荧光免疫标记。主要原理是基于酪胺信号放大(TSA, Tyramide signal amplification),以下简称 TSA 技术。TSA 技术主要原理是利用酪胺 Tyramide 的过氧化物酶反应(即荧光标记的 酪胺盐在 HRP 催化 H2O2 下形成共价键结合位点),产生大量的酶促反应,该产物能与周围的蛋白残基(包括色氨酸、组氨酸、酪氨酸残基)结合,在抗原-抗体结合部位形成 大量的荧光素沉积,实现信号放大。本试剂盒使用荧光染料 488/555/647 对酪胺进行标记,得到的荧光酪胺荧光强,信号稳定,应用于多次重复免疫标记实现多重荧光染色。

TSA 系列荧光染色试剂盒相关荧光染料的荧光光谱数据如下:

荧光染料类型	Ex/Em
FITC-Tyramide	492/518



CY3-Tyramide	555/569
iF488-Tyramide	491/516
iF555-Tyramide	557/570
iF647-Tyramide	656/670

实验前准备:

- 1. 自备 0.01mol/L PBS 缓冲液(pH7.0-7.4,可购买 C511 或 C513), 3% H₂O₂ 和 0.3% H₂O₂。
- 2. 自备一抗及相应 HRP 标记二抗,抗原修复液(根据抗体及组织类型选择合适的抗原修复液)。
- 3. 根据用量,按照下表比例配制 TSA 染色工作液。

TSA 染色工作液	试剂名称	体积
	Tyramide 稀释液	1mL
TSA-488 染色工作液	$0.3\%~\mathrm{H_2O_2}$	10μL
	iF488-Tyramide	2μL
TSA-555 染色工作液	Tyramide 稀释液	1mL
	$0.3\%~\mathrm{H_2O_2}$	10μL
	iF555-Tyramide	2μL

注: 荧光 Tyramide 融化后离心机短时离心,干净吸头吹吸混匀后取用。TSA 染色工作液建议现配现用,需 4℃避光保存,24h 内有效。

操作步骤:(以组织切片为例,以下实验步骤中的实验用水均为纯水)

- 1. 组织切片脱蜡至水。
- 2. 抗原修复:根据所使用的一抗及样本类型,采用合适方式对组织切片进行抗原修复。 PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 3. 用免疫组化笔对组织画圈标记。
- 4. 灭活内源性过氧化物酶:向切片上滴加 $3\% \, H_2O_2$ 覆盖组织,室温避光孵育 $25 \, \text{min}$,阻断内源性过氧化物酶,以减少非特异性背景染色。PBS 清洗 $3 \, \%$,每次 $5 \, \text{min}$ 。
- 5. 封闭: 切片水分稍微甩干后,向组织上滴加 3% BSA 或血清封闭 30 min,具体根据 一抗及二抗种属决定封闭试剂。



- 6. 一抗孵育:用 PBS(或其他抗体稀释液)将一抗稀释至适当浓度。轻轻甩掉切片上的液体,滴加稀释好的一抗覆盖组织,切片平放于加水的湿盒内 4℃孵育过夜。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 7. 对应 HRP 二抗孵育: 用 PBS(或其他抗体稀释液)将二抗稀释至适当浓度,向组织上滴加二抗,室温孵育 50 min。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 8. 向组织上滴加 50-100μL TSA-488 染色工作液确保完全覆盖组织, 室温避光孵育 10 min。PBS 清洗 3 次, 每次 5 min。
- 9. 微波处理:组织切片置于盛满抗原修复液(根据组织类型及抗体选择合适的抗原修复液)的修复盒中进行微波加热处理,去除已经结合的一抗二抗。(微波建议的时间和温度:加热到95℃以上,维持15 min)此步骤中需防止液体过度蒸发导致的干片。
- 10. 重复步骤 6,进行第二个一抗的孵育:用 PBS(或其他抗体稀释液)将需检测的第二个抗体(一抗)稀释至适当浓度。轻轻甩掉切片上的液体,滴加稀释好的抗体覆盖组织,切片平放于加水的湿盒内 4℃孵育过夜。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 11. 重复步骤 7,进行对应 HRP 二抗孵育:用 PBS(或其他抗体稀释液)将二抗稀释至适 当浓度,向组织上滴加二抗,室温孵育 50 min。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 12. 向组织上滴加 50-100μL TSA-555 染色工作液确保完全覆盖组织, 室温避光孵育 10 min。PBS 清洗 3 次, 每次 5 min。
- 13. 微波处理:组织切片置于盛满抗原修复液(根据组织类型及抗体选择合适的抗原修 复液)的修复盒中进行微波加热处理,去除已经结合的一抗二抗。(微波建议的时间 和温度:加热到95℃以上,维持15 min)此步骤中需防止液体过度蒸发导致的干片。
- 14. 重复步骤 6,进行第三个一抗的孵育:用 PBS(或其他抗体稀释液)将需检测的第三个抗体(一抗)稀释至适当浓度。轻轻甩掉切片上的液体,滴加稀释好的抗体覆盖组织,切片平放于加水的湿盒内 4℃孵育过夜。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 15. 重复步骤 7,进行对应 HRP 二抗孵育:用 PBS(或其他抗体稀释液)将二抗稀释至适 当浓度,向组织上滴加二抗,室温孵育 50 min。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 16. 向组织上滴加 50-100μL TSA-647 染色工作液确保完全覆盖组织,室温避光孵育 10 min。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 17. 细胞核复染 DAPI: 切片稍甩干后在组织上滴加 DAPI(即用型)染色液,避光室温孵育 10 min。PBS 清洗 3 次,每次 5 min。
- 18. 组织自发荧光淬灭(可选): 向组织上滴加组织自发荧光淬灭剂(苏丹黑), 室温孵育 5 min, 流水冲洗 3 min。



Research use only

19. 封片及镜检:切片稍甩干后滴加抗荧光淬灭封片剂封片。荧光显微镜或激光共聚焦显微镜观察并采集图像。切片置于避光切片盒内 4℃可保存 15 天。

注意事项:

- 1. 与荧光二抗相比, TSA 试剂盒有更高的灵敏度和更强的信号。因此一抗使用浓度需降低, 一般在抗体说明书建议的稀释比基础上再扩大 5-10 倍, 以减少非特异性结合导致的背景荧光。建议设置一抗梯度浓度获得最佳效果。
- 2. 如背景荧光较强,建议增加组织自发荧光淬灭步骤。
- 3. 荧光 Tyramide 的建议稀释比是 1:500, 可根据实验结果调整稀释比例(调整范围 (1:200 1:1000)。
- 4. 如进行多重荧光标记,建议先孵育多抗,后孵育单抗; 先孵育低丰度目的蛋白对应的抗体,再孵育高丰度目的蛋白对应的抗体。
- 5. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套和口罩操作。
- 6. 本产品仅限专业人士的科研使用,严禁用于临床诊断和药物等用途。

