

# 产品说明书

## 产品名称: Sulfo-Cy3-E-dUTP

产品规格: 25 nmole

产品货号: BN10048

应用范围: 荧光标记染料

## 产品参数

Ex/Em: 548/565 nm

分子量: ~766

## 贮存条件

-20°C 避光保存, 可以储存 6 个月, 可以采用 pH7.4 的 10mM Tris 溶解后, 分装保存, 避免反复冻融。

## 使用方法

### DNA 标记

#### 1、试剂 (自备)

- (1) Taq DNA 聚合酶
- (2) 10× Taq reaction buffer
- (3) 25 mM MgCl<sub>2</sub>
- (4) dATP, dTTP, dCTP, dGTP (单独溶液), 1 mM each
- (5) DNA 模板
- (6) 正向、反向引物, 10 μM each
- (7) PCR 清洁试剂盒

#### 2、PCR 反应

2.1 按照表 1 反应体系配制 PCR 反应混合液:

2.2 每个反应管加 1 μL 1mM Sulfo-Cy3-E-dUTP

注: 阴性对照管, 加 1 μL 1mM dTTP 代替 Sulfo-Cy3-E-dUTP

2.3 按照表 2 程序运行 PCR 反应

注: 1) 热变性时间依据不同的 Taq 酶进行调整

2) 退火温度设置: T<sub>m</sub> - 5°C

3) 延伸时间根据扩增片段大小而定, 一般 200-300 bp 片段设为 1 min 即可

2.4 可选步骤 用 PCR 清洁试剂盒去除未掺入的单核苷酸

表 1 PCR 反应体系

组分	体积	终浓度
10× Taq reaction buffer	2 μL	1×
25 mM MgCl <sub>2</sub>	2 μL	5 mM
1 mM dATP	2 μL	100 μM
1 mM dCTP	2 μL	100 μM
1 mM dGTP	2 μL	100 μM
1 mM dTTP	1 μL	50 μM
10 μM 正向引物	1 μL	500 nM
10 μM 反向引物	1 μL	500 nM
模板	1 ng	50 pg/μL
Taq	1 U	0.05 U/μL
dH <sub>2</sub> O	up to 19 μL	

表 2 PCR 反应条件

94°C, 2 min ①	Hold
94°C, 30 sec	30 个循环
50-60°C, 30 sec ②	
72°C, 1 min ③	
72°C, 5 min	Hold

2.5 取 10% 的 PCR 产物进行琼脂糖凝胶电泳 (凝胶不加入 DNA 染料), 检测 PCR 反应的效率和特异性, 通过紫外凝胶成像仪或激光凝胶扫描仪观察。

注: 凝胶染色前先观察染料的荧光, 以免与下一步的凝胶染料发生荧光淬灭。

2.6 采用后染法，使用 DNA 凝胶染料对凝胶进行染色，观察总的 PCR 产物或阴性对照组的 PCR 扩增产物。

## TUNEL 法检测细胞凋亡

注：US Everbright 提供了一系列染料的 Cy Dye TUNEL Assay Kits，其中试剂盒成分包括：平衡缓冲液、Cy dye TUNEL 反应缓冲和 TdT 酶。

### 1、试剂（自备）

- (1) PBS, pH7.4
- (2) 4%甲醛 in PBS
- (3) 70%乙醇（可选）
- (4) 0.2% Triton™ X-100 in PBS
- (5) 0.1% Triton™ X-100 in PBS/5 mg/mL bovine serum albumin (BSA)
- (6) 12.5 U/μL 末端脱氧核糖核苷酸转移酶 (TdT)
- (7) 5×TdT 反应缓冲液: 1M 二甲基胍钾, 125 mM Tris-HCl, 1.25 mg/mL BSA, pH 6.6
- (8) 25 mM CoCl<sub>2</sub> 溶液
- (9) 100 μM dATP

### 2、样品准备

#### 2.1 细胞或新鲜冷冻组织切片的准备

- 1、准备一份不含 TdT 酶样品作为阴性对照。（可选步骤）
- 2、用 PBS 清洗细胞或者组织切片两次。
- 3、向上述细胞或组织切片中加入 4%甲醛，4℃孵育 30 min。
- 4、用 70%乙醇重悬细胞，-20℃可储存两周。（可选步骤）
- 5、用 PBS 清洗两次。
- 6、促渗 加入适量的 0.2% TX-100 的 PBS 溶液，室温孵育 30 min。
- 7、用 PBS 清洗两次。

#### 2.2 石蜡组织切片的准备

- 1、准备一份不含 TdT 酶样品做阴性对照。（可选步骤）
- 2、根据标准步骤进行脱蜡或水化处理。
- 3、用 PBS 清洗两次。
- 4、用 20 μg/mL 蛋白酶 K (in PBS)促渗，处理组织，37℃孵育 30 min。根据组织类型，蛋白酶 K 的孵育温度和时间可

相应的变化。

5、用 PBS 清洗两次。

### 3、反应混合液准备

3.1 用去离子水将 Sulfo-Cy3-E-dUTP 稀释成 10 μM。

3.2 每个样品准备 100 μL TUNEL 平衡缓冲液：

- 20 μL 5×TdT 反应缓冲液
- 20 μL 25 mM CoCl<sub>2</sub>
- 60 μL dH<sub>2</sub>O

3.3 每个样品准备 50 μL TUNEL 反应混合液，如下表所示：

组分	体积	最终浓度
5×TdT reaction buffer	10 μL	1×
25 mM CoCl <sub>2</sub>	10 μL	5 mM
100 μM dATP	2.5 μL	5 μM
10 μM Sulfo-Cy3-E-dUTP	2.5 μL	0.5 μM
12.5 U/μL TdT	1 μL	12.5 U/reaction
dH <sub>2</sub> O	24 μL	
总体积	50 μL	

### 4、TUNEL 染色

4.1 向样品中加入 100 μL 平衡缓冲液，室温下孵育 5 min。

注意：对于贴壁细胞或者组织切片，用石蜡盖玻片覆盖样品，使缓冲液均匀覆盖样品。

4.2 去除平衡缓冲液，另外加入 50 μL 反应缓冲液

注意：对于贴壁细胞或者组织切片，用盖玻片覆盖样品，使缓冲液均匀覆盖组织。

4.3 37℃避光孵育 60 min。组织切片需 37℃避光孵育 2 h。

注意：①对于细胞或组织切片，孵育需在潮湿环境下进行。  
②对于悬浮细胞，孵育需在摇床上进行，或者在孵育的过程中，每隔 15 min，轻轻的摇晃一下反应液。

4.4 用 PBS、0.1% Triton X-100 或 5 mg/mL BSA 清洗样品三次，每次 5 min。

4.5 如果需要，可进行样品复染。采用荧光显微镜或者流式细胞仪观察。TUNEL 标记的细胞的细胞核显示出明亮的荧光。不含 TdT 酶的对照组可观察到细胞未被标记上荧光。