

产品说明书

Sulfo-Cy3-E-dUTP (磺酸基-Cy3-乙基-dUTP)

产品规格: 25 nmole

产品货号: CD0048

应用范围: 荧光标记染料

产品参数

外观颜色: 深红色粉末

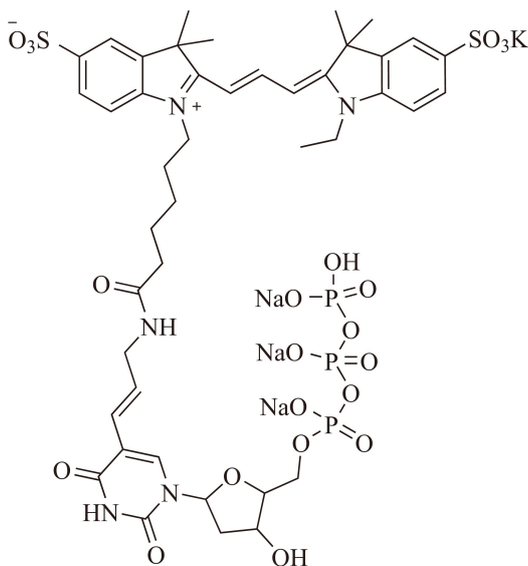
Ex/Em: 551/561 nm

分子式: $C_{43}H_{52}KN_5Na_3O_{21}P_3S_2$

分子量: 1240.0

消光系数: 162,000

分子结构图:



储存条件

-20°C避光保存, 有效期见外包装, 可以采用 pH 7.4 的 10 mM 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 MgCl₂

(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

(1) 按照表 1 反应体系配制 PCR 反应混合液:

(2) 每个反应管加 1 μL 1 mM Sulfo-Cy3-E-dUTP

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

(3) 按照表 2 程序运行 PCR 反应

注: a 热变性时间依据不同的 Taq 酶进行调整

b 退火温度设置: T_m - 5°C

c 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。

(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 ₂	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 ₂ 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

(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。

(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: 我司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 反应缓冲液和 TdT 酶。

1. 试剂(自备)

- (1) PBS, pH 7.4
- (2) 4%多聚甲醛 (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: 1 M 二甲基胍酸钾, 125 mM Tris-HCl, 1.25 mg/mL BSA, pH 6.6
- (8) 25 mM CoCl₂ 溶液
- (9) 100 μM dATP

2. 样品准备

- (1) 细胞或新鲜冷冻组织切片的准备
 - a. 准备一份不含 TdT 酶样品作为阴性对照。(可选步骤)
 - b. 用 PBS 清洗细胞或者组织切片两次。
 - c. 向上述细胞或组织切片中加入 4%多聚甲醛, 4°C 孵育 30

min。

- d. 用 70%乙醇重悬细胞, -20°C 可储存两周。(可选步骤)
- e. 用 PBS 清洗两次。
- f. 促渗加入适量的 0.2% Triton™ X-100 的 PBS 溶液, 室温孵育 30 min。
- g. 用 PBS 清洗两次。

(2) 石蜡组织切片的准备

- a. 准备一份不含 TdT 酶的样品做阴性对照。(可选步骤)
- b. 根据标准步骤进行脱蜡或水化处理。
- c. 用 PBS 清洗两次。
- d. 用 20 μg/mL 蛋白酶 K (in PBS) 促渗, 处理组织, 37°C 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。
- e. 用 PBS 清洗两次。

3. 反应混合液准备

(1) 用去离子水将 Sulfo-Cy3-E-dUTP 稀释成 10 μM。

(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 CoCl₂
- 60 μL dH₂O

(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 ₂	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 ₂ O	24 μL	
总体积	50 μL	

4. TUNEL 染色

(1) 向样品中加入 100 μL 平衡缓冲液, 室温下孵育 5 min。

注: 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。

(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。

(3) 37°C避光孵育 60 min。组织切片需 37°C避光孵育 2 h。

注：a. 对于细胞或组织切片，孵育需在潮湿环境下进行。

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

(5) 如需要，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。

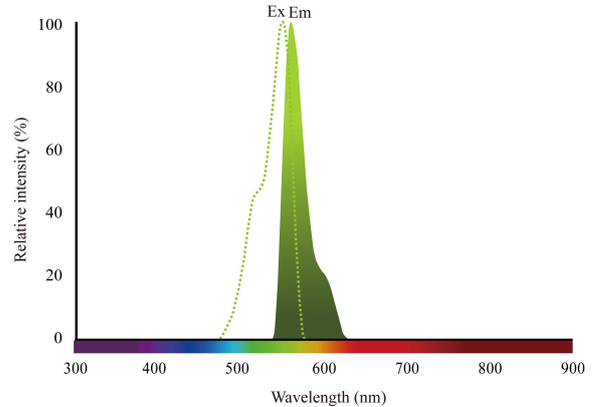
注意事项

1. 该产品推荐贮存浓度为 10 mM，-20°C条件下至少可以保存一个月。

2. 荧光染料均存在淬灭问题，请尽量注意避光，以减缓荧光淬灭。

3. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

光谱图：



注：Sulfo-Cy3-E-dUTP（磺酸基-Cy3-乙基-dUTP）溶解于水中所测图谱。

