

# 退化神经元检测试剂盒

产品货号: R23564

产品规格: 3×10ml/3×50ml

## 产品简介:

神经元变性的原因和影响是神经科学家们的主要关注点,目前已有多种检测神经元变性的方法,包括镀银染 色和FJC染色方法。FJC染色是近年来新兴的一种神经元荧光染色技术,不仅避免了常规镀银染色的繁琐和高成本, 而且可以与其它荧光素标记物结合进行多重荧光染色。相较于其他染料, Fluoro-JadeC具有更高的信号背景比, 以及更高的分辨率。这使其不仅可以定位神经细胞体的退化,还可以定位远端树突,轴突和末端。而且该染料具 有高度抗褪色性,几乎与所有组织学处理和染色方案兼容。

退化神经元检测试剂盒可对退化神经元特异染色,本染色试剂盒提供成套的即用型试剂套装,可在简单稀释 后,可直接用于实验,方便快捷。

### 产品组成:

产品名称		3×10ml	3×50ml	保存条件	
试剂(A):预处理液A (10×)		10ml	50ml	室温,避光	
临用前取适当体积试剂A用90%乙醇稀释10倍后使用,稀释的工作液可冷藏保存48h,					
建议现配现用。					
试剂(B):预处理液B(10×)		10ml	50ml	室温,避光	
临用前取适当体积试剂B用蒸馏水稀释10倍后使用,稀释的工作液可冷藏保存48h,					
建议现配现用。					
试剂(C):	试剂(C1):储备液(10×)	1ml	5ml	2-8℃,避光	
工作液	试剂(C2):稀释液	9ml	45ml	2-8℃,避光	
临用前取出试剂C1、C2复温至室温(25~30℃)后按照1:9的比例配制成工作液C,					
建议在4h内使用。					

# 自备材料:

多聚赖氨酸载玻片、染色缸、盖玻片、中性树胶、恒温箱、系列乙醇、二甲苯

## 操作步骤: (仅供参考):

- 冰冻切片浸于蒸馏水复温3min。 1.
- 切片自然晾干。 2.
- 浸入稀释好的试剂A工作液中5min,然后转入70%乙醇2min,然后蒸馏水浸洗2min。 3.
- 浸入稀释好的试剂B工作液中漂白10min。 4.
- 5. 蒸馏水洗2min。
- 将配好的试剂C工作液均匀滴加在处理后的脑切片上,室温避光孵育10min。 6.
- 蒸馏水洗三次,每次1min。 7.
- 晾干、透明(二甲苯1min),中性树胶封片。 8.
- 在荧光显微镜下观察。(使用蓝光或者488nm激光激发,FITC通道检测)。



Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话: 400-611-0007 13671551480 Q Q: 807961520 邮箱: sainthio@126 com

http://www.saint-bio.com



## 染色结果:

退化神经元	绿色荧光(FJC)
细胞核	蓝色荧光(DAPI)

### 注意事项:

- 该试剂盒可染色切片数量取决于单次染色容器大小。以能装5张切片的标准剥离染色缸为例,每50ml稀释好 的试剂C工作液可以染色80-100张切片,滴染建议是400-600ul/张。稀释后的工作液不稳定,单次试验建议在 4h内使用完毕,每次开始实验批次时,最好使用新稀释的试剂C工作液。
- 2. 试剂盒内试剂建议根据说明书标注保存温度分开保存,以免反复冻融对染色效果造成影响。
- FJC为曙红类似物(着色红细胞),可能会对血管有一定染色效果,可以通过组织灌注或其他组织预处理步 骤来有效避免血管染色,但可能无法完全消除。从测试结果来看,明显的形态学差异通常不会对结果判读造 成影响。
- 染色后清洗、封片、镜下观察的过程中注意避免强光照射。 4.
- 试剂原液或稀释液可能有少量沉淀,通常在稀释过程中会溶解,不影响染色结果。如有顾虑可用针头过滤器 (水性滤膜) 过滤后使用。
- 通常建议使用正常小鼠脑切片作为阴性对照,应无明显染色。 6.

保存: 2-8℃, 避光保存, 有效期6个月。



地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号 电话:400-611-0007 13671551480 Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com http://www.saint-bio.com