



EdU Fluor 488 Flow Cytometry Assay Kit

产品货号	包装规格
C038	250 次

储存条件：-20°C，避光保存。

激发/发射波长：Andy Fluor 488 azide: 495/520 nm。

产品说明书

晶科德生物科技（武汉）有限公司

Jinkede Biotechnology(Wuhan) Co.,Ltd

邮编：430000

电话：400-662-6996

网址：www.genecodex-bio.cn

EdU Fluor 488 Flow Cytometry Assay Kit

货号：C038

试剂盒组分

组分	试剂名称	包装	浓度	储存条件
C038A	EdU	2×1 ml	10 mM in DMSO	-20°C
C038B	Andy Fluor 488 azide	150 µl	NA	-20°C避光保存
C038C	iClick fixative	25 ml	1×solution	4°C
C038D	iClick Permeabilization and wash reagent	50 ml	10×solution	4°C
C038E	CuSO ₄	1 ml	100 mM in H ₂ O	4°C
C038F	iClick EdU buffer additive	200 mg	NA	4°C

注：按照推荐的储存条件保存有效期为 1 年，请注意避免反复冻融。

产品介绍

直接测定 DNA 合成是细胞增殖检测的最准确方法之一，是测定物质毒性、评估药物安全评价、细胞健康的基本方法，其中以前常用的方式是利用胸腺嘧啶核苷酸类似物-BrdU 进行检测。因为在细胞周期的 S 期，和细胞一起孵育的 BrdU 能掺入 DNA 分子中，再结合 BrdU 抗体与掺入 DNA 的 BrdU 特异性结合，就能够检测到 DNA 复制活跃的细胞。但 BrdU 有一大缺点，就是需要变性 DNA 后才能与抗体结合，但这就破坏了 DNA 双链结构，影响了其他染料的结合染色，导致染色弥散，准确性降低等问题。

iClick™ EdU Andy Fluor 488 细胞增殖流式检测试剂盒采用 EdU 对细胞做标记用于细胞增殖检测。EdU (5-Ethynyl-2'- deoxyuridine) 是一种胸腺嘧啶核苷酸类似物，在细胞增殖时 EdU 能够掺入正在复制的 DNA 分子中，检测是基于一种点击化学 (Click Chemistry) 反应：铜催化的叠氮和炔的共轭结合。利用 EdU 与染料之间的点击化学反应可以进行高效快速的细胞增殖检测分析，可以有效地检测处于 S 期的细胞百分数。

与传统的免疫荧光染色 (BrdU) 检测方法相比，更简单，更快速，更准确。EdU 只有 BrdU 抗体大小的 1/500，在细胞内更容易扩散，不需要严格的样品变性 (酸解、热解、酶解) 处理，有效地避免了样品损伤，有助于在组织、器官的整体水平上观测细胞增殖的真实情况，具有更高的灵敏度和更快的检测速度。

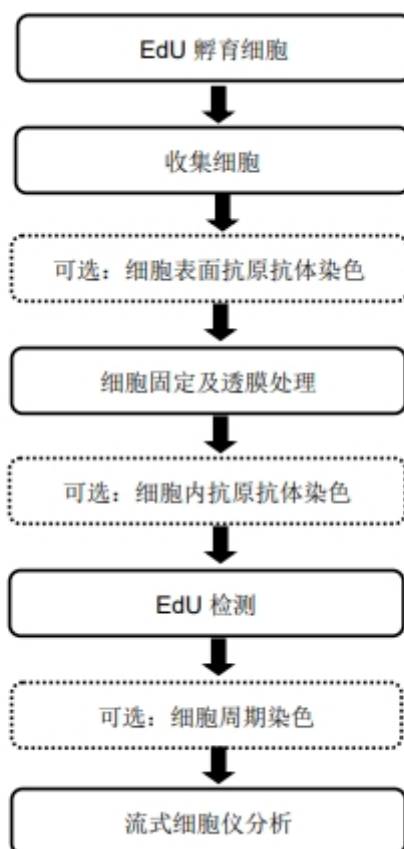
注意事项

- 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。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

实验所需耗材（不包含在试剂盒中）

- 缓冲液，比如 PBS, D-PBS 或 TBS
- 含 1% BSA 的 PBS (pH 7.4)
- 去离子水
- 1.5 ml EP 管或其他流式分析管

EdU 法细胞增殖流式检测实验流程



实验步骤

1. EdU 标记

注意：EdU 标记的最佳浓度根据细胞类型而变化。建议使用 EdU 的起始浓度为 10 μ M。细胞培养基，细胞浓度，细胞类型及其它因素都可能影响标记 EdU 标记效率。所以，在进行初始实验时，要先根据自身的细胞类型和实验条件，选用几组不同的 EdU 浓度来确定最佳的 EdU 浓度。

1.1 每孔 $1 \times 10^5 \sim 3 \times 10^6$ 细胞接种于 6 孔板中，培养至正常生长阶段。

1.2 制备 2 \times EdU 工作液。用细胞培养基按一定比例稀释 EdU 溶液（组份 A）。建议使用 10 μ M EdU 初始浓度。EdU 浓度与孵育时间有关，长时间孵育（>24 小时）宜采用低浓度，短时间（<2 小时）宜采用高浓度。设置 1 个不加 EdU 培养基的对照组，以便

进行流式检测数据的染料背景分析。

1.3 预热 2×EdU 工作液到 37°C, 每孔加入等体积的 2×EdU 工作液。例如实验选用 EdU 的终浓度为 10 μM, 配置 20 μM EdU 工作液并用 20 μM EdU 工作液取代一半的细胞培养基。我们不建议去除所有的细胞培养基, 然后加入 1×EdU 工作液。因为这样操作会影响细胞正常生长。

1.4 根据细胞类型孵育一段时间, 最佳孵育时间与细胞周期相关, 大多数肿瘤细胞可采用 2 小时孵育时间。不同细胞类型的孵育时间可参考如下表 1。

表 1 : EdU 孵育时间参考表

细胞类型	人胚胎细胞	酵母细胞	人成纤维细胞	人宫颈癌细胞	人胚肾细胞	人神经细胞
细胞周期	~30 min	~3 h	~18 h	~21 h	~25 h	~5d
孵育时间	5 min	20 min	2 h	2 h	2 h	1d

1.5 收集细胞。将细胞转移至 1.5 mL EP 管中, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。用 PBS 重悬细胞, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。

2. 细胞表面抗原染色 (可选)

2.1 用含 1% BSA 的 PBS 重悬细胞, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。

2.2 用含 1% BSA 的 PBS 重悬细胞, 并调整细胞浓度为 1×10^7 cells/ml。

2.3 转移 100 μl 悬浮细胞至流式分析管。

2.4 加入抗体, 并混匀。 **2.5** 在室温孵育 2~4 h, 注意避光。

3. 细胞固定、透膜处理

注意：用皂素做透膜剂可直接用于血细胞。

3.1 用含 1% BSA 的 PBS 重悬细胞, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。

3.2 加入 100 μl iClick fixative (组份 C), 重悬细胞。

3.3 室温孵育 15 分钟, 注意避光。

3.4 用含 1% BSA 的 PBS 重悬细胞, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。

3.5 加入 100 μl 1×iClick permeabilization and wash reagent (取 50 ml 试剂盒组份 D, 加入 450ml 含 1% BSA 的 PBS 配制成 1×iClick permeabilization and wash reagent) 重悬细胞。室温孵育 20 分钟。

3.6 用 PBS 重悬细胞, 1500rpm 离心 5 min, 弃上清。

4. EdU 检测

注意：本实验操作采用 100 μl iClick 反应液体系, 也可按实际需求使用更大或更小体积的 iClick 反应液体系, 但须保证配置的反应液中各试剂组份保持同一个比例。

4.1 配制 10×iClick EdU 缓冲添加剂。取试剂盒组份 F, 加入 1ml 去离子水, 颠倒混匀直到溶质完全溶解。使用后建议储存剩余的缓冲添加剂于-20°C或更低温度, 可以稳定保存至少 1 年以上。如果溶液变成棕黄色, 说明该试剂发生降解, 则需更换。 **4.2** 配制 1×iClick EdU 缓冲添加剂。用去离子水做 10 倍稀释 10×iClick EdU 缓冲添加剂。现用现配。

4.3 配制 1×iClick 反应液体系, 按照如下表 2 的顺序依次配制, 否则无法达到最佳的使用效果。注意反应液体系需在 15 分钟之内使用。

表 2 : 1× iClick 反应液体系配制参考

EdU Fluor 488 Flow Cytometry Assay Kit 使用说明书

	盖玻片数量			
	5	10	25	50
PBS, D-PBS 或 TBS	438μl	875μl	2.19ml	4.38ml
CuSO₄ (组份 E)	10μl	20μl	50μl	100μl
Andy Fluor 488 azide (组份 B)	2.5μl	5μl	12.5μl	25μl
1\times iClick EdU 缓冲添加剂 (步骤 4.2)	50μl	100μl	250μl	500μl
总体积	500μl	1ml	2.5 ml	5ml

4.4 每管加入 100 μ l iClick 反应液，混合均匀。

4.5 室温孵育 30 分钟，注意避光。

4.6 加入 600 μ l 1 \times iClick permeabilization and wash reagent 重悬细胞，1500rpm 离心 5 min，弃上清。重复一次。

5. 细胞内或细胞表面抗原染色 (可选)

5.1 加入 100 μ l 1 \times iClick permeabilization and wash reagent 重悬细胞。

5.2 加入抗体，并混匀。

5.3 在室温孵育 2~4 h，注意避光。

5.4 加入 600 μ l 1 \times iClick permeabilization and wash reagent 重悬细胞，1500rpm 离心 5 min，弃上清。重复一次。

6. DNA 染色 (可选)

6.1 加入 100 μ l 1 \times iClick permeabilization and wash reagent 重悬细胞。

6.2 如果有需要，可使用 RNase A 对细胞进行处理。

6.3 每管中加入合适浓度的 DNA 染料，混匀，使用 DNA 染料推荐的时间、温度进行孵育。

6.4 用 PBS 清洗 1~2 次。

7. 流式细胞仪分析

7.1 使用流式细胞仪进行分析。检测 EdU 使用 488 nm 激发光源及 530/30 nm 滤光片

实验案例

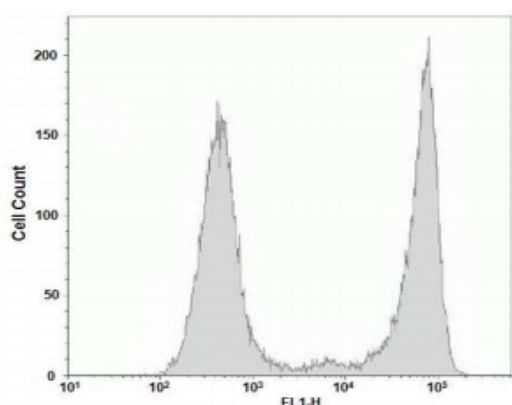


图 1. EdU Fluor 488 细胞增殖流式检测试剂盒分析 Jurkat 细胞增殖情况。使用 10 μ M EdU 处理 Jurkat 细胞 2 小时, 然后使用 Andy Fluor™ 488 Azide 进行点击化学反应检测细胞增殖情况, 增殖细胞与未增殖细胞可以明显区分开来。