

产品货号: RA20071

基本信息

运输条件 有效期	冰袋运输 12 个月
存储条件	-20℃,避光保存
产品规格	20 T、100T、500 T
英文名称	EdU Cell Proliferation Assay Kit (Fluorescein 594,Red)
中文名称	EdU 细胞增殖检测试剂盒(Fluorescein 594,红色)

产品介绍

细胞增殖检测是评估细胞健康程度、遗传毒性及抗肿瘤药物效果的基础实验手段。检测细胞增殖最精确的方法是 BrdU 法,EdU 法检测试剂盒是 BrdU 法的革命性突破。EdU(5-乙炔基-2'-脱氧尿苷)是一种嘧啶类似物,在 DNA 合成期整合入 DNA 双链,检测基于"点击"反应,一种由铜催化的叠氮化合物和炔烃作用发生共价反应形成共价键。点击法的 EdU 标记增殖快速有效、易于使用,只需多聚甲醛固定和 Triton X-100 促渗就可以使检测试剂进入细胞,只需少量的叠氮化染料即可非常有效地标记出整合的 EdU; BrdU 方法需要 DNA 变性(如酸变性、热变性或者用 DNase 消化)暴露出 BrdU,从而方便 BrdU 抗体结合。本试剂盒包含 EdU 法检测所需要的所有组分,可以用于体外培养细胞的增殖检测。

应用范围

细胞增殖、分化、生长与发育、DNA 损伤修复、病毒复制等方面的研究。

产品特点

简单高效:无需抗原抗体反应,基于小分子化学反应的检测方法简单高效,反应仅需要几分钟;

灵敏度高:无需抗体,检测染料仅 BrdU 抗体的 1/500,很容易扩散,即便是单个增殖细胞也能准确检测;

快速省时: 无需过夜,省却了抗原抗体反应的复杂繁琐步骤,完成整个检测周期仅需 5 小时。

Web: https://www.enkilife.cn E-mail: order@enkilife.cn (销售) tech@enkilife.cn (技术支持) Tel: 027-87002838



产品货号: RA20071

产品组分

组分	2~20 T	10~100 T	50~500 T	开封后保存温 度	稳定性
A. 10 mM EdU	40 μL	200 μL	1 mL	-20 °C	
B. 594A Azide	10 μL	50 μL	250 μL	-20 ℃,避光	开封后不
C. 10×Click-iT EdU 反应缓冲液	200 μL	1 mL	5 mL	2~8 °C	同组分按 指定温度
D. CuSO ₄	100 μL	500 μL	$2 \times 1.25 \text{ mL}$	2~8 °C	保存,如 后续保存 - 20 ℃ 也
E. Click-iT EdU 缓冲液添加物	6 mg	30 mg	150 mg	2~8 °C	可。
F. Hoechst 33342	5 μL	25 μL	125 μL	2~8 °C	

规格:如果用于荧光显微镜检测,所能使用次数为上述各个规格的最大使用次数(针对 96 孔板培养的细胞),如 20T 的试剂盒可检测 20 个孔的样品(不同容器的具体用量可参考表 2);如果用于流式检测,所能使用次数为上述各个规格的最小使用次数,如 20T 的试剂盒可检测 2 个样品。

自备材料

1. 耗材

96/24/12/6 孔培养板或培养皿

- 2. 试剂
- (1) 10 mM PBS, pH 7.2~7.6
- (2) 4% 多聚甲醛固定液 (in PBS)
- (3) 促渗试剂 (0.5% Triton X-100 in PBS)
- (4) 2 mg/mL 甘氨酸溶液 (in ddH2O)
- (5) 3% BSA in PBS, pH 7.2~7.6
- (6) 1% BSA in PBS, pH 7.2~7.6
- (7) ddH2O

实验步骤

1.荧光显微镜检测方法

(1)细胞培养

取对数生长期细胞,以每孔 4 × 103~1 × 105 细胞 (可根据细胞大小、生长速度以及实验处理的具体要求调整细胞数量和密度)接种于 96 孔板中,培养至正常生长阶段。

(2)药物处理



产品货号: RA20071

根据实验需要进行各种药物处理。

(3)EdU 标记

1)用细胞完全培养基按一定比例稀释 EdU 溶液(组分 A) 至合适浓度后加入细胞中,混匀;设置不加 EdU 处理的阴性对照组。

注: EdU 的标记浓度需根据细胞类型加以调整,建议以 10 μM 的初始浓度进行摸索。预实验中,建议设置 EdU 浓度梯度,可参考表 3 和表 4。

2)细胞培养箱中孵育 2 h。

注:最佳孵育时间与细胞周期有关,大多数肿瘤细胞系均可采用 2 h 的孵育时间,可参考表 3。EdU 浓度与孵育时间相关,短时间孵育 (< 2 h) 宜采用高浓度,如: 10~50 μM; 长时间孵育 (> 24 h) 宜采用低浓度,如: 1~10 μM。

(4)细胞固定及促渗

注:对于需要做细胞表面抗原标记的实验,可以考虑在完成 EdU 孵育后,以含 3% BSA 洗涤液洗涤细胞 2 次,在细胞固定促渗之前进行。

1) 孵育完成后,去除培养基。以 1 × PBS 清洗细胞两次,每次 5 min,以除去未掺入 DNA 的 EdU 残留,贴壁不牢的细胞可降低清洗强度。加入 50 µL 4% 多聚甲醛固定液,室温孵育 20 min 后,去除固定液。

- 2)每孔加入 50 μL 2 mg/mL 甘氨酸溶液, 室温孵育 5 min, 中和残留的固定液。
- 3)以每孔 100 μL 3% BSA 洗涤细胞 2 次。
- 4)去除洗涤液,加入 100 μL 0.5% Triton X-100, 室温孵育 10 min。
- (5)EdU 检测

注:本参考步骤每个样本使用 100 uL 的工作液,用户可以根据自己的样本情况调整用量。

1)配置 1 × Click-iT EdU 反应缓冲液(组分 C): 用 ddH2O 将组分 C 稀释 10 倍。

2)配置 5 × Click-iT EdU 缓冲液添加物(组分 E):加 300 μ L 的 ddH2O 至 30 mg 的 E 组分管中(终浓度 100 mg/mL),混匀至全部溶解。使用后,剩余储液存放在 -20 ℃,可保存一年,溶液一旦呈现棕色,则说明有效成分降解不能再用。

注: 不同规格的组分 E 均按照此比例加 ddH2O 溶解, 制备成 5 × 储液备用。

3)准备 1 × Click-iT EdU 缓冲液添加物: 用 ddH2O 稀释 5 × Click-iT EdU 缓冲液添加物至 1 × , 溶液应现配现用。

4) 依据表 1 准备 Click-iT 工作液。



产品货号: RA20071

表 1 Click-iT 工作液

反应组分	以 10 个孔的样本数为例
1 × Click-iT EdU 反应缓冲液	855 μL
CuSO4 (组分 D)	40 μL
594A Azide (组分 B)	5 μL
1 × Click-iT EdU 缓冲液添加物	100 μL
总体积	1 mL

- 5)去除促渗剂, 每孔 100 μL 的 3% BSA 洗涤液洗涤 2 次。
- 6)每孔加入 100 µL Click-iT 工作液,均匀覆盖细胞。
- 7)室温避光孵育 30 min。
- 8)除去 Click-iT 工作液,以 100 μ L 3% BSA 洗涤细胞 2 次后,去除洗涤液,加入 100 μ L PBS 保持细胞湿润。 如其他无特别要求,即可进行拍照分析。
- (6)DNA 复染 (可选)
- 1)用 100 μL PBS 洗涤细胞 1 次, 去除洗涤液。
- 2)用 PBS 将 Hoechst 33342 (组分 F) 稀释 2000 倍。
- 3)每孔加 100 μL 1 × Hoechst 33342 溶液, 室温避光孵育 15-30 min。
- 4)去除 Hoechst 33342 溶液,用 100 μL PBS 洗涤细胞 2 次。
- (7)成像及分析

建议染色完成后立即进行荧光显微镜拍照观察;如果条件限制,请于 4 °C 条件下避光湿润保存 3 天之内完成拍照。

- 2.流式细胞仪检测方法
- (1)细胞培养

每孔 1 × 105~3 × 106 个细胞接种于 6 孔板中。

(2)药物处理

根据实验需要进行各种药物处理。

- (3)EdU 标记细胞
- 1)用细胞完全培养基按一定比例稀释 EdU 溶液(组分 A) 至合适浓度后加入细胞中,混匀;设置不加 EdU 处理的阴性对照组。
- 注: EdU 的标记浓度需根据细胞类型加以调整,建议以 10 μM 的初始浓度进行摸索。预实验中,建议设置 EdU 浓度梯度,可参考表 3 和表 4。

2)细胞培养箱中孵育 2 h。EdU 孵育细胞的时间可以直接用作测定细胞 DNA 合成的指标,时间点选择以及孵育的时间取决于细胞生长速率。通过短暂的 EdU 孵育进行的脉冲式标记细胞可以用于研究细胞周期动力学。



产品货号: RA20071

注:最佳孵育时间与细胞周期有关,大多数肿瘤细胞系均可采用 2 h 的孵育时间,可参考表 3。EdU 浓度与孵育时间相关,短时间孵育 (< 2 h) 宜采用高浓度,如: 10~50 μM; 长时间孵育 (> 24 h) 宜采用低浓度,如: 1~10 μM; 也可参考表 4。

(4)细胞固定及促渗

注:对于需要做细胞表面抗原标记的实验,可以考虑在完成 EdU 孵育后,以含 1% BSA 洗涤细胞 2 次,在细胞固定促渗之前进行。

- 1) 孵育完成后,收集细胞,每管加入 1 mL PBS 清洗细胞,1000 rpm 离心 5 min,吸弃上清,以除去未掺入 DNA 的 EdU 残留。
- 2)每管加入 1 mL 4% 多聚甲醛固定液重悬细胞。
- 3)室温孵育 20 min, 1000 rpm 离心 5 min, 吸弃上清。
- 4)每管加入 1 mL 2 mg/mL 甘氨酸孵育 5 min,中和残留的固定液,1000 rpm 离心 5 min,吸弃上清,每管加入 1 mL PBS 清洗 1 次,1000 rpm 离心 5 min,吸弃上清。
- 5)每管加入 1 mL 0.5% Triton X-100 促渗液重悬细胞, 室温孵育 10 min。

(5)EdU 检测

注: 针对 6 孔板样本可参考每孔 1 mL 的工作液来进行,用户可以根据自己的样本情况调整用量。

- 1)配置 1 × Click-iT EdU 反应缓冲液: 用 ddH2O 将组分 C 稀释 10 倍。
- 2)配置 5 × Click-iT EdU 缓冲液添加物(组分 E):加 300 μ L ddH2O 至 30 mg 的组分 E 试管中(终浓度 100 mg/mL),混匀至全部溶解。使用后,剩余储液存放在 -20 ℃,可保存一年,溶液一旦呈现棕色,则说明有效成分降解不能再用。

注: 不同规格的组分 E 均按照此比例加 ddH2O 溶解为 5 × 储液备用。

- 3)准备 1 × Click-iT EdU 缓冲液添加物:以 ddH2O 稀释 5 × Click-iT EdU 缓冲液添加物储液至 1 × ,溶液应 现配现用。
- 4)依据表 2 准备 Click-iT 工作液。

表 2 Click-iT 工作液

反应组分	单次反应所需加液体积
1 × Click-iT EdU 反应缓冲液	875 μL
CuSO4 (组分 D)	20 μL
594A Azide(组分 B)	5 μL
1 × Click-iT EdU 缓冲液添加物	100 μL
总体积	1 mL



产品货号: RA20071

5)1000 rpm 离 5 min, 吸弃上清, 去除促渗剂, 每管加入 1mL 的 1% BSA 洗涤液洗涤 2 次, 1000 rpm 离 5 min, 吸弃上清。

- 6)每管加入 1 mL Click-iT 工作液,混匀。
- 7)室温避光孵育 30 min。
- 8)1000 rpm 离心 5 min, 吸弃染色反应液,每管加入 1% BSA 洗涤细胞 2 次,1000 rpm 离心 5 min,吸弃上清,用 1 mL 1% BSA 再次重悬细胞(重悬细胞的溶液体积可根据细胞的数量加以调整),流式细胞仪检测。

注: 如需进行其他标志物检测可参考步骤 4。

- (6)DNA 复染
- 1)用 100 μL PBS 洗涤细胞 1 次, 去除洗涤液。
- 2)用 PBS 将 Hoechst 33342 (组分 F) 稀释 2000 倍。
- 3)每孔加 100 μL 1 × Hoechst 33342 溶液, 室温避光孵育 15~30 min。
- 4)去除 Hoechst 33342 溶液, 用 100 μL PBS 洗涤细胞 2 次。
- (7)细胞内抗原标记(可选)
- 1)加入抗体工作液,混匀。
- 2)避光条件下,以合适的温度及时间孵育抗体。
- (8)流式检测及分析
- 1)建议染色完成后立即进行流式检测;如果条件限制,请避光4℃湿润保存待测,但不应超过3天。
- 2)检测的细胞数量建议尽量能达到百万级,若细胞数量较少,检测的细胞数量可调整为十万级起始进行实验。
- 对于细胞得率过少(刚到万级)的情况,可能不利于做流式图,对此可适当减少步骤(五)8中的清洗次数。

表 3 EdU 培养基及染色反应液的参考使用量

试剂	96 孔板	48 孔板	24 孔板	12 孔板	6 孔板	5.5 cm 小皿
EdU 培养基	100 μL	150 μL	200 μL	500 μL	1 mL	2 mL
染色反应液	100 μL	150 μL	200 μL	500 μL	1 mL	2 mL



产品货号: RA20071

表 4 EdU 的参考孵育时间

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

注: 1. EdU 孵育时间取决于细胞周期,一般为细胞周期的 1/10 至 1/5,但大多数细胞系均可采用 2 h 孵育时间。

考虑到细胞培养基、温度、湿度、光线等其他因素的影响,细胞周期会有所变化。

注意事项

- 1. 使用前请将产品瞬时离心至管底,再进行后续实验。
- 2. EdU (10 mM) 首次使用时建议根据实验需要分装, -20°C 保存。
- 3. 本品不建议与 TUNEL 试剂盒同时检测。这是由于 EdU 的结构中有-OH 存在,会影响 TUNEL 的反应过程。
- 4. 由于铜离子会破坏肌动蛋白结构,影响鬼笔环肽检测,所以 Phalloidin (鬼笔环肽)与本产品不兼容。
- 5. 开封后的组分保存条件请按照说明书上进行保存。
- 6. 荧光染料均存在淬灭问题,实验操作时请尽量注意避光,以减缓荧光淬灭。
- 7. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 8. 本产品仅限于科研,不得用于临床诊断或治疗。

Web: https://www.enkilife.cn E-mail: order@enkilife.cn (销售) tech@enkilife.cn (技术支持) Tel: 027-87002838