

DYKDDDDK-Agarose 免疫沉淀试剂盒 (PROCAP DYKDDDDK-Agarose IP/CoIP KIT)

货号: PFA025

存储条件: -20°C 保存, DYKDDDDK-Agarose beads 经常使用可在 4°C 保存, -80 或 -20°C 长期保存, 避免反复冻融。

试剂盒组分:

货号	名称	规格
FNA-25-500/FNA-50-1000	DYKDDDDK-Nanoab-Agarose	500ul(25T)/1000ul(50T)
IP001A	裂解液 A	30ml
IP001B	裂解液 B	30ml
IP001C	漂洗液 C	30ml
IP001D	漂洗液 D	30ml
IP001E	洗脱液 E	3x1ml

产品简介:

LABLEAD 的免疫沉淀 beads 是基于基因工程改造的纳米抗体开发的; 纳米抗体由传统抗体的重链可变区 (VHH) 组成, 具有分子量小、亲和力高、特异性强, 且耐酸碱高温环境等特点; 基于纳米抗体的优点, LABLEAD 的免疫沉淀 beads 避免了免疫沉淀结果出现轻重链污染的现象, 并且节省实验时间。

实验步骤:

提示: 尽量在 4°C 进行操作, 洗脱蛋白方法一除外。

1. 植物组织裂解处理:

取适量植物组织样本 (叶片等) 放置于冷冻液氮中, 之后将冷冻后得植物组织样本放于研钵进行研磨, 尽可能充分研磨破坏其细胞壁。加入 500-1000ul 裂解液 A 或裂解液 B (需加入 PMSF 溶液) 进行裂解, 为了提高裂解效率, 可加入 200ul 玻璃粉按照 600-800g 离心力充分震荡 30min, 裂解完成后 12000 rpm, 离心 30min, 吸取上清置于新的离心管中, 弃去沉淀。(进行第 3 步)

2. 动物细胞

2.1 收集细胞:

根据实验要求收集适量的细胞, 通常每个免疫沉淀反应大约使用 10^6 - 10^7 个细胞。

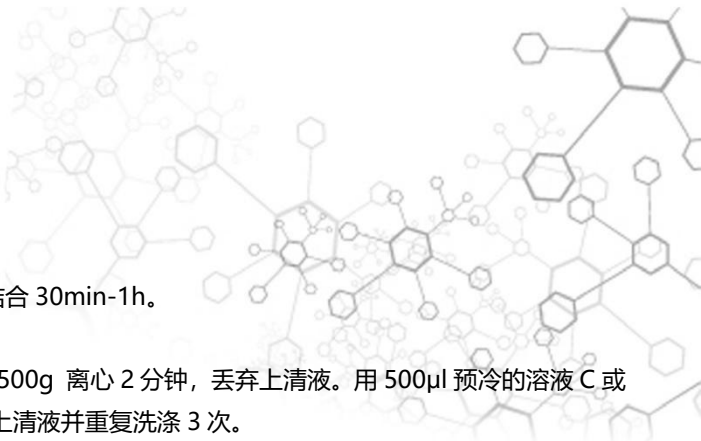
2.2 裂解细胞:

根据实验要求选择使用溶液 A 或溶液 B 裂解细胞。在溶液 A 或溶液 B 中加入蛋白酶抑制剂, 用 500μl 预冷的溶液 A 或溶液 B 重悬细胞; 置于冰上 30 分钟, 可每 10 分钟充分吹打一次; 细胞裂解物 4°C, 20,000g 离心 15 分钟, 将裂解产物 (上清) 转移到一个新的预冷管中, 丢弃沉淀。

3. 平衡珠子:

振荡充分混匀珠子, 吸取 20μl DYKDDDDK-Nanoab-Agarose beads 到 500μl 预冷的溶液 A 或溶液 B 中, 4°C, 2,500g 离心 2 分钟, 丢弃上清液。





4. 结合蛋白:

将平衡好的 beads 加入到细胞裂解产物中, 于 4°C 旋转混合结合 30min-1h。

5. 清洗珠子:

根据实验要求选择使用溶液 C 或溶液 D 清洗 beads。4°C, 2,500g 离心 2 分钟, 丢弃上清液。用 500μl 预冷的溶液 C 或溶液 D 重悬 beads, 4°C, 2,500g 条件下离心 2 分钟, 丢弃上清液并重复洗涤 3 次。

6. 洗脱蛋白

方法一:

加入 20μl 2×SDS-sample buffer 重悬 beads。95°C, 加热 10min 充分变性, 2,500g 离心 2 分钟收集上清, 收集的产物可进行 SDS-PAGE 及免疫印迹分析。

方法二:

加入 50ul 溶液 E 洗脱结合的蛋白, 孵育时间 30 秒, 期间不断混匀, 2,500g 离心 2 分钟收集上清, 为了中和酸性的甘氨酸, 立即加入 5μl 1.0 M Tris (pH10.4)。

注意: 为了提高洗脱效率可以重复这一步。收集的产物可进行 SDS-PAGE 及免疫印迹分析。

注意事项:

1、关于裂解液与裂解液的选择:

裂解液 A 为温和裂解液, 裂解液 B 为强裂解液, 请根据自己实验样本选择相应的裂解液, 如: 若为胞质蛋白可选裂解液 A 或者 A 与 B 混合使用, 若为核蛋白则可选择裂解液 B。

漂洗液 C 和漂洗液 D 的选择: (裂解液 D 为高盐溶液, 可能会破坏蛋白间较弱的相互作用), 若两个蛋白相互作用强, 同时还想减少非特异性结合, 可选 D; 若两个蛋白相互作用弱的优先 C。

2、为取得最佳的使用效果, 尽量避免过多的反复冻融。可以适当分装后使用。

3、本产品仅限于专业人员的科学研究用, 不得用于临床诊断或治疗, 不得用于食品或药品。

4、为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套操作。

