Biolinkedin® Protein A/G 琼脂糖凝胶

包装清单

名称	货号	包装
Protein A/G	L-1008	1mL
琼脂糖凝胶	L-1008A	5mL

产品概述

Biolinkedin[®] Protein A/G 琼脂糖凝胶是以自制的琼 脂糖凝胶为介质,以重组 Protein A/G 蛋白为配体,具有 很高的物理化学稳定性,配基不易脱落,寿命长,使用方 便。重组 Protein A/G 蛋白包含 Protein A 的 5 个免疫球 蛋白结合区域和 Protein G 的 2 个结合区域,结合能力较 单一的 Protein A 和 Protein G 有很大提高。本产品广泛 应用于细胞裂解物、细胞分泌上清、血清、腹水等样品中 抗原的免疫沉淀(IP)或免疫共沉淀(Co-IP),也可以用 于抗体的纯化。

产品特性

基质	4%高度交联的琼脂糖凝胶
配体	重组 Protein A/G 蛋白
粒径	30~100μm
浓度	凝胶体积占悬浮液体积的 25%
结合能力	≥25mg hlgG/mL 凝胶
适用范围	IP , Co-IP , ChIP , RIP , 抗体纯化等
保质期	在 2~8℃稳定保存两年

操作流程

注意:缓冲液自行准备或直接购买我司 IP 试剂盒。 贴壁细胞样品:

1. 移去培养基,用 PBS 洗细胞两次。

2. 收集细胞至 1.5mL EP 管内,按比例加入 IP Lysis/Wash Buffer,同时加入 PMSF 等相应的抑制剂,混匀后置于冰 上静置 5~20min(期间混匀几次)。

3.4 ℃, 12000~16000xg,10min 离心收集上清液,置于 冰上以备后续实验(或置于-80℃长期保存)。

培养皿 IP Lysis/Wash Buffer 推荐使用体积:

培养皿大小/表面积	IP Lysis/Wash Buffer 体积
100 mm x 100 mm	500∽1000µL
100 mm x 60 mm	100∽300µL
6 孔板	100∽200µL

悬浮细胞样品:

4℃、500~1000xg、10min,收集细胞,弃上清。
 用 PBS 洗细胞一次,即用 PBS 将细胞团重悬,4℃、
 500~1000xg、5min,收集细胞,弃上清。

3. 用预冷的 IP Lysis/Wash Buffer 重悬细胞。每 50mg 细胞使用 500µL IP Lysis/Wash Buffer。同时加入 PMSF 等相应的抑制剂,混匀后置于冰上静置 5~20min(期间混 匀几次)。

4.4 ℃,12000~16000xg,10min 离心收集上清液,置于冰上以备后续实验(或置于-80℃长期保存)。

血清样品:

一般建议建议用 IP Lysis/Wash Buffer 稀释血清样品 至目标蛋白终浓度为 50~150µg/mL,置于冰上备用(或 置于-20℃长期保存)。

免疫复合物的制备

注意:样品所需的量和孵育时间均依赖于每个特定的抗体-抗原体系,因而可能需要优化才能得到最大产量。

以下实验方案针对 2~10μg 亲和纯化的抗体,根据需要可以按比例放大。

 在离心管中 将每个样品的细胞裂解液与 2~10μg 免疫 沉淀抗体结合。每个免疫沉淀反应推荐的总蛋白量为 500 ~1500μg。

2. 用 IP Lysis/Wash Buffer 将抗体以及制备好的样品稀释 至 300~500μL。

3. 在室温下孵育 1~2h, 或 4℃ 2~4h, 以形成免疫复合物。

免疫沉淀:

注意:为保证凝胶均匀分布,使用前通过反复颠倒或轻微涡 旋混匀瓶中凝胶。

1. 将 20~50µL 的 Biolinkedin[®] Protein A/G 琼脂糖凝胶 加入 1.5mL 离心管中。

2. 向凝胶中加入 500µL 预冷 PBS, 轻柔混匀。

3. 将离心管放入离心机中 1000rpm、5min 收集凝胶到离 心管的底部 , 去除上清。

4. 向离心管中加入 200~500μL IP Lysis/Wash Buffer。 颠倒离心管数次或轻微涡旋混匀 1min。将离心管放入离 心机中 1000rpm, 5min 收集凝胶到离心管的底部,去除 上清。 5. 将制备好抗原样品/抗体混合物样品加入装有凝胶的离 心管中,保持混匀室温下孵育1~2h,或4℃2~4h。

6. 离心 1000rpm , 5min 收集凝胶 , 除去未结合的样品 , 保存以备分析。

 7. 向离心管中加入 1000μL IP Lysis/Wash Buffer, 轻柔 混匀 5~10min。收集凝胶, 弃上清。再重复洗两次。

变性洗脱:向离心管中加入 80~100μL SDS-PAGE Sample Loading Buffer(1×),将样品置于 100℃水浴 或者金属浴中加热 10min。通过离心分离凝胶,保留含有 目的抗原的上清。

备注:如需保持蛋白活性,也可采用以下洗脱方式。

低 pH 洗脱:向离心管中加入 100μL Elution Buffer。保持混匀在室温下孵育离心管 5~10min。通过离心分离凝胶,保留含有目的抗原的上清。每 100μL 洗出液中加入 20μL Neutralization Buffer 来中和低 pH。

注意事项

1. 进行实验操作之前,请务必认真阅读本操作说明书。

2. IP 实验中不同类型的抗体与抗原结合的亲和性是有区别的,抗体与抗原结合还会受到 IP Lysis/Wash Buffer 的影响,因此**可自行优化操作细节或者筛选及配制缓冲液进行实验。**

3. 琼脂糖凝胶使用前应充分振荡均匀。凝胶应保存在储存 溶液中,防止干燥。

4. 本产品仅供科学研究使用。

相关产品

问题解决

1. 抗原没有免疫沉淀下来

- 样品中所含的抗原过少,不足以被检测
 建议:通过 SDS-PAGE 或蛋白免疫印迹验证裂解液
 中蛋白的表达和/或裂解效率;如果需要,加大样品量
- ② 抗体无法结合抗原
 建议:选择另一种特异性抗体,或者选择另一种识别
 不同抗原表位的抗体。
- ③ IP Lysis/Wash Buffer 中的成分干扰了抗原与抗体的
 结合
 建议:使用其它缓冲液进行免疫沉淀和漂洗(例如,

含有 0.5% CHAPS 的 TBS)

2. 获得的蛋白量低

- 蛋白质被降解
 建议:加入蛋白酶抑制剂
- ② 所使用的凝胶量不够建议:提高捕获免疫复合物所使用的凝胶量
- ③ 样品中的目标蛋白量不够 建议:提高抗原样品量

3. 多条非特异条带

有非特异性的蛋白结合在凝胶上 建议:在 IP Lysis/Wash Buffer 中加入 50~350mM NaCl。加大洗脱力度和次数。

4. 凝胶易粘附管壁

建议:使用低吸附率的耗材进行凝胶操作。