Mouse IgG 亲和凝胶

Catalog Number: EA-IP-100



Note: 请勿离心,轻柔混匀后使用。

性能指标

应用范围

亲和纯化抗体、排除非特异性吸附,及 IP、CO-IP、Ch-IP 等免疫沉淀相关实验中兔来源抗体琼

脂糖凝胶的阴性对照。

抗体属性 小鼠来源的 IgG。

凝胶属性 琼脂糖凝胶颗粒,平均粒径 100~200 μm。

凝胶载量 1mL Sepharose 4B 琼脂糖颗粒,共价偶联 6mg 兔来源的 IgG。

主要成分 1mL Rabbit IgG 亲和凝胶,保存于 1mL 含防腐剂和 50%甘油的 PBS 中。

注意事项

1. 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。

- 2. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 3. 本产品为凝胶悬液形式,亲和凝胶的含量为50%,使用前先温和重悬凝胶悬液,然后按照需求取用。
- 4. IP-WB 样品现配现用,避免影响实验结果。
- 5. 勿干燥凝胶,勿使用超声处理凝胶,勿使酸处理凝胶时间超过 10min。

使用方法

1. 目标蛋白样品制备

1) 血清及分泌表达目标蛋白样品处理

收集血清或培养基上清,检测目标蛋白浓度。如果目标蛋白质浓度较高,建议用 1×PBS 稀释至蛋白质终浓度为 10~100μg/mL,以备后续实验。

2) 细胞内表达目标蛋白样品处理

- a. 将悬浮细胞或贴壁细胞从细胞培养瓶上吹下来后转入离心管中,1000rpm 离心 5min,弃上清。
- b. 用预冷至 4℃的 1×PBS 重悬细胞,1000rpm 离心 3min,弃上清。重复 1 次。
- c. 根据细胞的量加入相应体积的细胞裂解液,反复吹打后冰上放置 10~20min。

注:一般 1mL 细胞裂解液可以处理约 $0.5\sim1\times10^7$ 个细胞。为了避免目标蛋白质降解,您可以添加蛋白酶抑制剂(PMSF 工作浓度: $0.1\sim1.0$ mmol/L)。

d. 用超声破碎仪处理细胞裂解液,直至细胞裂解液透明,不再粘稠。冰上放置 30min 之后,12000rpm,4℃离心 10min。取上 清,可立即进行下一步实验或置于-80℃冻存。

注:若无超声破碎仪,也可使用削成斜口的枪头或注射器反复吹吸,直至细胞裂解液透明,不再粘稠。

2. 免疫(共)沉淀

- a. 温和重悬 Mouse IgG 亲和凝胶,混合均匀,用切去末端的枪头吸取 40μL 凝胶悬液(约含 20μL 亲和凝胶)至离心管中。加入 10 倍凝胶体积(约 200μL)的 1×PBS 清洗亲和凝胶,5000rpm 离心 30sec,弃上清,重复此步骤 3 次。
- b. 加入 50-200μL 含有目标蛋白的细胞裂解液,室温摇床孵育 2h 或者 4℃孵育过夜。
- c. 加入 10 倍凝胶体积(约 200μL)的 1×PBS 清洗亲和凝胶, 5000rpm 离心 30sec, 弃上清, 重复此步骤 3 次。
- d. 加入预冷至 4° C的 5 倍凝胶体积(约 100μ L)的 PBST 预洗液洗涤亲和凝胶,除去非特异性结合蛋白。5000rpm 离心 30sec,弃上清。

For Research Use Only

A Reliable Research Partner in Life Science and Medicine

Tel: 400-999-2100 Email: techsupport@elabscience.cn Web: www.elabscience.cn

Mouse IgG 亲和凝胶

Catalog Number: EA-IP-100



e. 根据抗体性质以及后续实验要求,可以选择竞争洗脱或酸性洗脱。

以下以 Anti-FLAG (DYKDDDDK) 亲和凝胶为例, Anti-FLAG 亲和凝胶使用某种洗脱方式时, IgG 琼脂糖凝胶作为阴性对照, 需要使用相同的洗脱方式。

1) 竞争性洗脱

竞争性洗脱方式,洗脱效率高,特异性强,不引起蛋白变性,便于对蛋白的后续分析检测。

- a. 将 2 倍凝胶体积(约 40μL),浓度为 2mg/mL 的 FLAG 多肽溶液加入上述沉淀,悬浮亲和凝胶,4℃摇床孵育 2h。为了 提高洗脱效率,可延长孵育时间或重复洗脱。
- 注:根据蛋白质洗脱难易程度,调整 FLAG 多肽溶液浓度,最高可到 5mg/mL。
- b. 孵育结束后,4℃条件下,5000rpm 离心 30sec,转移上清到新离心管中。上清即为洗脱的 FLAG 标签蛋白。
- c. 按照后续实验需求处理和保存蛋白质。

2) 酸性洗脱

酸性洗脱方式,成本低,操作时间短,一般不引起蛋白变性,便于对蛋白的后续分析检测。

- a. 将预冷的 10 倍凝胶体积(约 200μL),pH 3.0 的酸性洗脱液加入上述沉淀,悬浮亲和凝胶,室温孵育 5min。
- 注:酸性环境会缩短凝胶的使用寿命,应尽量缩短凝胶与酸性洗脱液的接触时间,建议不超过10min。
- b. 孵育结束后, 4℃条件下, 5000rpm 离心 30sec, 转移上清到新的离心管中, 并立即加入 1/10 体积的 pH 8.0 的中和液, 混匀。上清即为洗脱的 FLAG 标签蛋白。
- c. 按照后续实验需求处理和保存蛋白质。

3) 凝胶的清洗与再生

亲和凝胶如需重复使用, 洗脱后须立即进行清洗与再生。

- a. 依次用 10 倍凝胶体积的酸性洗脱液、10 倍凝胶体积的中和液、10 倍凝胶体积的 1×PBS 清洗 1 次。
- b. 再用 3 倍体积含防腐剂和 50%甘油的 PBS 清洗 1 次。
- c. 保存于凝胶等体积的含防腐剂和 50%甘油的 PBS 中,-20℃密封存放。

背景信息

Mouse IgG 亲和凝胶,由高品质的鼠 IgG 与琼脂糖凝胶共价偶联制成,具有高载量,高特异性,性质稳定,可反复使用的特点,可用于免疫沉淀(IP)、免疫共沉淀(Co-IP)、染色质免疫沉淀(Ch-IP)等免疫沉淀相关实验时鼠来源抗体琼脂糖凝胶的阴性对照(Negative control) ,及去除非特异性吸附等。

储存方法

-20℃可保存 12 个月。

For Research Use Only

A Reliable Research Partner in Life Science and Medicine
Tel: 400-999-2100 Email: techsupport@elabscience.cn Web: www.elabscience.cn