

植物核蛋白/胞质蛋白/膜蛋白提取试剂盒

产品货号：26306

产品规格：50T/100T

产品简介：

植物核蛋白和胞质蛋白/胞膜蛋白提取试剂盒提供全套试剂，适用于从各种植物细胞和各种实体植物组织，如叶片、根、种子等植物组织中提取核蛋白和胞质/膜蛋白。提取过程简单方便，可在1小时内完成。制备的核蛋白不仅纯度高，保持天然活性，而且绝少交叉污染。

本试剂盒含有的独特配方能够有效溶解植物核组份。本试剂盒含有的蛋白酶抑制剂混合物，阻止了蛋白酶对蛋白的降解，为提取高纯度的蛋白提供了保证。

本试剂盒提取的蛋白可用于Western Blotting、蛋白质电泳、免疫沉淀、ELISA、转录活性分析、Gel shift凝胶阻滞实验、酶活性测定等下游蛋白研究实验。

本试剂盒提取的蛋白为具有天然蛋白构象的活性蛋白。

本试剂盒中不含有EDTA，与金属螯和层析等下游应用兼容。

本试剂盒提取的蛋白样本含有高浓度的盐成分，不可直接用于2D电泳，得到的蛋白样品需要用脱盐柱脱盐处理，再用于2D电泳。

本试剂盒采用非酶法提取，提取过程简单方便，速度快，可在1小时内完成，而且绝少交叉污染，但是蛋白回收率相比酶法较低。酶法提取制备的蛋白，回收率稍有提高，蛋白纯度高，保持天然活性，但是耗时较长。如果需要更加快捷的提取试剂盒，可以选择非酶法的提取试剂盒，对提取速度没有要求的话，可以选择酶法提取试剂盒，请根据实际需要选择试剂盒。

产品组成：

产品组成	50T	100T	保存
组分A：蛋白提取液A	100ml	200ml	2-8°C
组分B：植物核蛋白提取液B	15ml	30ml	2-8°C
组分C：胞质蛋白提取液C	500μl	1ml	2-8°C
组分D：膜蛋白提取液D	10ml	20ml	2-8°C
组分E：蛋白酶抑制剂混合物	250μl	500μl	-20°C

注：

1. 提取液A长期不用请置-20°C保存。
2. 蛋白酶抑制剂未开盖使用前也可以2-8°C储存。开盖使用后-20°C储存。
3. 蛋白酶抑制剂在2-8°C低温时是固体状态，从冰箱取出后恢复至室温或37°C短时间水浴，变成液体状态后离心至管底部再开盖。
4. 有效期为试剂盒未拆封前按要求条件保存的有效期。
5. 试剂拆封后请尽快使用完！

自备试剂和仪器：

离心机、振荡器、涡旋混匀器、移液器、冰箱、冰盒，PBS缓冲液、蛋白定量试剂盒，离心管、吸头、一次性手套、100μm细胞筛。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q：807961520

邮箱：saintbio@126.com

http://www.saint-bio.com

产品特点:

1. 使用方便。
2. 将蛋白提取的时间缩短至1小时。
3. 含蛋白稳定剂，提取的蛋白稳定。
4. 紫外检测蛋白浓度时，背景干扰低。
5. 蛋白酶抑制剂抑制了蛋白的降解，蛋白酶抑制剂配方优化。蛋白酶抑制剂混合物包含6种独立的蛋白酶抑制剂；每一种抑制剂可特异性抑制某一种或几种蛋白酶活性。该混合物优化的组成使其可以抑制几乎所有重要的蛋白酶活性。

使用方法:

一、使用注意事项

1. 旋帽离心管装的试剂在开盖前请短暂离心，将盖内壁上的液体甩至管底，避免开盖时液体洒落。
2. 实验过程中的所有试剂须预冷；所有器具须放-20°C冰箱预冷。整个过程须保持样品处于低温。
3. 蛋白酶抑制剂储存期间溶液如果出现沉淀，不影响使用，溶解后正常使用。
4. 可以根据自己实验需要加入其它蛋白酶抑制剂单品。

二、操作步骤

1. 提取液准备:

每300 μ l冷的蛋白提取液B中加入2 μ l蛋白酶抑制剂混合物;

每300 μ l冷的蛋白提取液D中加入2 μ l蛋白酶抑制剂混合物，混匀后置冰上备用。

【注】:

- 1) 根据需要处理的样品数量准备蛋白提取液，蛋白酶抑制剂混合物不可以一次全部加入提取液。
- 2) 加过蛋白酶抑制剂的提取液一周内未使用完，再次使用前需要再次加入蛋白酶抑制剂。
- 3) 以下步骤使用的蛋白提取液BD为此步骤添加了蛋白酶抑制剂的蛋白提取液。
2. 取洗净擦干后并去除叶梗和粗脉的200-500mg植物组织样本用手术剪刀尽可能剪碎，加入1ml提取液A后用匀浆机充分匀浆或者用匀浆器充分匀浆。

【注】:

- 1) 匀浆尽可能充分。至无明显可见固体。
- 2) 培养细胞直接收集细胞后用匀浆器匀浆即可，匀浆后加提取液A混匀后直接进行以下步骤离心。
- 3) 处理叶片等组织样本如果没有匀浆机，也可先加少量提取液A后用Dounce匀浆器充分匀浆后再加提取液A混匀。
3. 将匀浆液用100 μ m细胞筛过滤。

【注】:

- 1) 没有细胞筛时可以不过滤，将匀浆液静置1分钟，待大的没有破碎的组织块自然沉降，吸取上清。
- 2) 部分黏液较多的植物样本可能难以吸取，可以将1ml吸头的口剪掉一点再吸。
4. 将滤液在1000 \times g条件下离心10分钟，收集上清(I)，收集沉淀(I)。
5. 在沉淀(I)中加入200-300 μ l提取液B，充分混匀。
6. 置振荡器振荡30min。

【注】:

- 1) 用振荡器/摇床的较低转速，保持液体有轻微晃动即可。
- 2) 没有低温振荡条件可以不振荡，在2-8°C静置，稍微延长处理时间，中间每隔几分钟用移液器吹打混匀。
7. 在4°C，10000 \times g条件下离心10分钟。
8. 将上清吸入另一预冷的干净离心管，即可得到核蛋白。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址:上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话:400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>

9. 将上述蛋白提取物定量后分装于-80°C冰箱保存备用或直接用于下游实验。
10. 在第4步得到的上清 (I) 中加入10 μ l提取液C, 充分混匀。
【注】:
 - 1) 添加试剂C时注意有效的加入, 由于试剂C比较粘稠, 可能会吸附在吸头, 没有添加进去, 气温较低时可以把吸头和试剂C在37°C预热一下。
 - 2) 添加时不要将吸头伸入到冷的试剂A中, 会导致试剂C凝固而出不来, 在接近液面的地方沿着离心管壁加入, 注意观察是否有效加入。
 - 3) 加入后充分混匀。
11. 在2-8°C振荡30-40分钟。
【注】:
 - 1) 此步骤必须在2-8°C条件。
 - 2) 使用较低转速保持提取液稍微晃动即可。
 - 3) 没有振荡条件可以不振荡, 置2-8°C静置, 稍微延迟处理时间, 中间每隔几分钟用移液器吹打混匀。
12. 在37°C水浴10分钟。
13. 在37°C, 1000 \times g条件下离心3分钟, 此时溶液分为两层, 上层是胞浆蛋白部分, 下层部分 (II) 是膜蛋白, 约为40-50 μ l。
【注】:
 - 1) 必需保证在37°C左右下离心, 至少确保30°C以上。
 - 2) 无可控温的离心机时, 也可不离心, 延长37°C水浴时间至溶液变澄清, 分层明显即可。
14. 将上层小心吸入另一预冷的干净离心管, 即可得到胞浆蛋白。
15. 用50-100 μ l冰冷的提取液D溶解步骤13中的下层部分 (II), 即得膜蛋白。
【注】:
 - 1) 膜蛋白比较难溶解, 不能很快溶解混匀, 可以在加入溶解液后稍微吹打混匀, 然后置于4°C冰箱静置至溶解。中途用移液器轻轻吹打混匀一次。静置后取出再次用移液器稍微吹打混匀即可。
 - 2) 静置直至管底透明胶状物完全溶解。
16. 将上述蛋白提取物定量后分装于-80°C冰箱保存备用或直接用于下游实验。
【注】:
 - 1) 建议用BCA法进行蛋白定量。
 - 2) 蛋白样品-80°C存放一年没有问题。注意不要被蛋白酶水解掉, 不要被细菌污染。

常见问题分析:

1. 蛋白浓度低?
植物核蛋白和膜蛋白丰度较低, 在条件允许的情况下, 尽可能增加样本量。处理部分样本时可能没有裂解完全, 导致蛋白浓度低。只要适当增加试剂A的匀浆次数, 并适当延长试剂B和C的处理时间即可。最好在持续振荡的条件下处理, 没有振荡器也可间隔几分钟用吸头吹打混匀。
2. 用什么方法定量蛋白?
建议用BCA法。不适合用Bradford法, 因为试剂中含有干扰Bradford法的组份, 导致定量不准。如果已经进行过透析处理或者用脱盐柱改换过缓冲体系, 则可以用Bradford法定量。
3. 提取的蛋白具有活性吗?
核蛋白提取液处理产物中有时会出现少量透明胶状物, 属正常现象。该透明胶状物为含有基因组DNA等的复合物。不检测和基因组DNA结合特别紧密的特定蛋白的情况下, 可以直接离心取上清进行后续实验即可; 如果需要检测和基因组结合特别紧密的蛋白, 则可以通过超声处理, 300w/10秒间隔10秒, 超声3分钟, 随后离心取上清



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话: 400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱: saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>

用于后续实验。

4. 提取的蛋白具有活性吗？

本试剂盒不含有离子型去垢剂组份，不破坏蛋白的结构，没有对蛋白质之间原有的相互作用的破坏，蛋白均保持其天然构象和活性。

注意事项：

1. 正式实验前请选取几个样本做预实验，以优化实验条件，取得最佳实验效果。
2. 螺旋盖微量试剂管装的试剂在开盖前请短暂离心，将盖和管内壁上的液体离心至管底，避免开盖时试剂损失。
3. 禁止与其他品牌的试剂混用，否则会影响使用效果。
4. 样品或试剂被细菌或真菌污染或试剂交叉污染可能会导致错误的结果。
5. 最好使用一次性吸头、管、瓶或玻璃器皿，可重复使用的玻璃器皿必须在使用前清洗并彻底清除残留清洁剂。
6. 实验后完成后所有样品及接触过的器皿应按照规定程序处理。

保存条件： 2-8°C，保存12个月。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

电话：400-611-0007 13671551480

Q Q: 807961520

邮箱：saintbio@126.com

<http://www.saint-bio.com>