

SDS裂解液（无抑制剂）

产品货号：T15844

产品规格：100ml

产品简介：

SDS裂解液是一种极其强烈的细胞组织快速裂解液并获得总蛋白质。其裂解液强度大于NP-40裂解液、RIPA裂解液（弱）、RIPA裂解液（中）、通用细胞裂解液、Western及IP细胞裂解液，所获得的蛋白质可以用于Western、染色质免疫共沉淀（ChIP）等。

SDS裂解液（无抑制剂）的主要成分为50mM Tris（pH8.1），1% SDS等，不含蛋白酶、磷酸酯酶等抑制剂。可以有效抑制蛋白降解。

产品内容：

产品名称	规格	保存条件
SDS裂解液（无抑制剂）	100ml	-20℃

使用方法（仅供参考）：

1. 对于培养细胞样品：

- 融解SDS裂解液，混匀。取适当量的裂解液，根据需要自行确定添加适当的抑制剂或不添加抑制剂。
- 对于贴壁细胞：去除培养液，用PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。按照6孔板每孔加入150~250μL裂解液的比例加入裂解液。用枪吹打数下，使裂解液和细胞充分接触。
- 对于悬浮细胞：离心收集细胞，用手指把细胞用力弹散。按照6孔板每孔细胞加入150~250μL裂解液的比例加入裂解液。再用手轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后应没有明显的细胞沉淀。如果细胞量较多，必需分装成50~100万细胞/管，然后再裂解。
- 充分裂解后，10000~14000g离心3~5min，取上清，即可进行后续的PAGE、Western和免疫沉淀等操作。裂解液用量说明：通常6孔板每孔细胞加入150μL裂解液即可，但如果细胞密度非常高可以适当加量到200μL或250μL。每100万细胞用100μL本产品裂解后获得的上清，其蛋白浓度约为2~4mg/ml，不同细胞有所不同。

2. 对于组织样品：

- 把组织剪切成细小的碎片。
- 融解SDS裂解液，混匀。取适当量的裂解液，根据需要自行确定添加适当的抑制剂或不添加抑制剂。
- 按照每20mg组织加入150~250μL裂解液的比例加入裂解液。（如果裂解不充分可以适当添加更多的裂解液，如果需要高浓度的蛋白样品，可以适当减少裂解液的用量。）
- 用玻璃匀浆器匀浆，直至充分裂解。
- 充分裂解后，10000~14000g离心3~5min，取上清，即可进行后续的PAGE、Western和免疫沉淀等操作。每20mg冻存的小鼠肝脏组织用200μL本裂解液裂解后获得的上清，其蛋白浓度约为15~25mg/ml，不同状态的不同组织有所不同。
- 如果组织样品本身非常细小，可以适当剪切后直接加入裂解液裂解，通过强烈vortex使样品裂解充分。然后同样离心取上清，用于后续实验。直接裂解的优点是比较方便，不必使用匀浆器，缺点是不如使用匀浆器那样裂解得比较充分。

注意事项：

- 如需添加蛋白酶抑制剂等，需自行准备。
- 裂解样品的所有步骤都需在冰上或4℃进行。
- 对于某些特殊蛋白的IP，若Western及IP细胞裂解液效果不是非常理想，可以尝试用RIPA裂解液（强、中或弱）或NP-40裂解液。如果IP的时候背景很高，则应考虑选用裂解强度较高的裂解液，例如RIPA裂解液（强或中）。如果发现目的蛋白无法被IP下来，则说明裂解液的强度过强，可以使用较为温和的裂解液例如RIPA裂解液（弱）或NP-40裂解液。
- 对于某些难溶解蛋白的Western，如果发现Western及IP细胞裂解液效果不是非常理想，可以尝试使用裂解强度更高的裂解液例如RIPA裂解液（强、中）或SDS裂解液。
- 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，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

保存条件：-20℃保存，12个月有效。



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