



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

RIPA 裂解液(强,无抑制剂)

简介:

多种成分均可以从细胞中提取总蛋白, 例如 Triton、SDS、NP-40 等, RIPA 裂解液(强)(Enhanced RIPA Lysis Buffer ,Without Inhibitors)是采用一种经典的细胞组织快速裂解, 并获得总蛋白的裂解液, 其裂解强度大于 NP-40 裂解液、RIPA 裂解液(中), 所获得的蛋白质可以用于 Western, 免疫沉淀(Immunol Precipitation, IP)等。

Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors 主要由 Tris、NP-40、sodium deoxycholate 等组成, 不含蛋白酶和磷酸酶抑制剂, 并维持原有的蛋白间相互作用。该试剂仅用于科研领域, 不适用于临床诊断或其他用途。

组成:

名称	编号	R21242	Storage
Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors		100ml	4℃
说明书		一份	

操作步骤(仅供参考):

(一)贴壁细胞

1、去除贴壁细胞的培养液, 用 PBS、NS 或无血清培养液清洗 1 次, 低速离心, 弃上清, 留取沉淀。

2、6 孔板每孔加入 150 ~ 250μl Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors, 用手指轻弹细胞, 使其松散, 移液器轻轻吹打, 使裂解液和细胞充分接触, 置于冰上或 4℃裂解, 通常裂解液作用于细胞 1~3s 内细胞就会被裂解, 通常 6 孔板每孔细胞加入 150μl 裂解液已经足够, 但如果细胞密度非常高可以适当加大裂解液的用量到 200~250μl。



3、10000~12000g, 4℃离心 5~10min(如无低温离心机, 室温离心亦可), 取上清。

4、后续的 SDS-PAGE、Western、免疫沉淀和免疫共沉淀等操作。

(二)悬浮细胞

1、低速离心悬浮细胞, 弃上清, 用 PBS、NS 或无血清培养液清洗 1 次, 离心留取沉淀。

2、下同贴壁细胞 2~4 操作步骤。

(三)组织样本

1、组织剪碎, 越小越好。

2、放置液氮或超低温冰箱中冷冻 30min, 用液氮研磨, 尽量控制在 1~2min 之内以减少蛋白的降解, 每 20mg 组织加入 150~250μl Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors, 冰上或 4℃裂解 15~30min。

3、亦可按照每 20mg 组织加入 150~250μl Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors 用玻璃匀浆器或组织研磨器匀浆, 直至充分裂解, 该过程尽量控制在 2~5min 之内以减少蛋白的降解。

4、下同贴壁细胞 2~4 操作步骤。

注意事项:

1、去除贴壁细胞的培养液后, 如果血清中的蛋白没有干扰, 可以不用清洗。

2、如果裂解不充分可以适当增加裂解液的用量, 如果需要高浓度的蛋白样品, 可以适当减少裂解液的用量。

3、如果细胞量较多, 必需分装成 50~100 万细胞/离心管, 然后再裂解, 大团的细胞较难裂解充分, 而少量的细胞由于裂解液容易和细胞充分接触, 相对比较容易裂解充分。

4、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裂解的充分。



上海源叶生物科技有限公司
Shanghai yuanye Bio-Technology Co., Ltd
电话: 021-61312973 传真: 021-55068248
网址: www.shyuanye.com
邮箱: shyysw@sina.com

5、Enhanced RIPA Lysis Buffer Without Inhibitors 含有特殊成分，在低温情况下有可能出现浑浊现象，可 37℃水浴促其溶解，不影响使用效果；溶解时间不易过长，避免成分失效，4 度保存即可，长期不用亦可-20℃保存。

6、裂解产物中经常会出现一小团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，在不检测和基因组 DNA 结合特别紧密的蛋白的情况下可以直接离心取上清用于后续实验；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打碎打散该透明胶状物，随后离心取上清用于后续实验。

7、细胞裂解的操作步骤，应置于冰上或 4℃进行。

8、添加 PMSF 等蛋白酶抑制剂，可有效避免蛋白的降解。

有效期：12 个月有效；4℃运输，4℃保存。

