

## 真菌核蛋白提取试剂盒

产品货号：26294

产品规格：50T/100T

### 产品简介：

真菌核蛋白提取试剂盒是一种快速高效的高产核蛋白提取试剂盒。真菌核蛋白提取试剂盒提供全套试剂，可以从各种大型真菌(蕈菌)中提取核蛋白，也可以从小型真菌(霉菌)中提取核蛋白。可用于纯化蛋白的粗品制备及核蛋白制备。提取过程简单方便。

本试剂盒不可以用于酵母核蛋白提取。

本试剂盒含有的独特配方能够有效溶解真菌核组份。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，需要除盐后再用于2D电泳。

### 产品组成：

产品组成	50T	100T	保存
组份A：真菌核蛋白提取液A	50ml	100ml	2-8°C
组份B：真菌核蛋白提取液B	10ml	20ml	2-8°C
组份C：蛋白酶抑制剂混合物	100ul	200ul	-20°C

注：

1. 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。
2. 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。
3. 试剂拆封后请尽快使用完！

### 产品特点：

1. 使用方便。
2. 含蛋白稳定剂，提取的蛋白稳定。
3. 紫外检测蛋白浓度时，背景干扰低。
4. 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。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

4. 如果试剂盒不能短时间内用完，蛋白酶抑制剂混合物不可以一次全部加入提取液。
5. 可以根据自己实验需要加入其它蛋白酶抑制剂单品。
6. 下游实验如果是进行特定蛋白酶的酶活性检测，提取液可以不加蛋白酶抑制剂，注意提取过程保持低温操作，缩短离心时间。
7. 离心机转速有相对离心力(RCF,  $\times g$ )和每分钟转速(RPM)两种表示方式，有些离心机设置有RPM和 $\times g$ 显示切换，但部分离心机没有自动切换功能。需要用下面的公式进行换算： $g=r \times 1.118 \times 10^{-5} \times rpm^2$ (r为有效离心半径，即从离心机轴心到离心收集管底部中心位置的长度，单位为厘米)例如:转速为3000rpm,有效离心半径为10cm,则相对离心力(RCF,  $\times g$ )为 $=10 \times 1.118 \times 10^{-5} \times 3000^2=1006.2(\times g)$ 。

## 二、操作步骤:

1. 提取液准备:  
每200ul提取液B中加入2ul蛋白酶抑制剂混合物，充分混匀后置冰上备用。
2. 取100-200mg真菌组织样本用手术剪刀尽可能剪碎。
3. 加入500ul-1ml提取液A，用组织匀浆机/匀浆器充分匀浆。
4. 匀浆液在2-8°C振荡30分钟。
5. 将提取液在4°C下1000 $\times g$ 离心5分钟，弃上清，留沉淀。
6. 在沉淀中加入200 $\mu l$ 冷的提取液B，高速涡旋振荡5秒。
7. 在2-8°C振荡40分钟-1小时。
8. 在4°C，12000-14000 $\times g$ 条件下离心10分钟。
9. 将上清吸入另一预冷的干净离心管，即可得到核蛋白。
10. 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。

## 常见问题分析:

1. 蛋白浓度低?  
处理部分组织样本时可能没有裂解完全，导致蛋白浓度低。只要适当延长试剂A试剂B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A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?  
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. 本试剂盒仅供科学研究使用，不可用于诊断或治疗。
2. 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。
3. 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。
4. 避免皮肤或粘膜与试剂接触。
5. 如果试剂不小心接触皮肤或眼睛，应立即用水冲洗。

**保存条件:** 2-8°C，保存12个月。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址:郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com