

免疫沉淀试剂盒 KIP-2

操作手册

利用抗原抗体亲和结合的特性,免疫沉淀(Immunoprecipitation, IP) 是一种能够将靶蛋白进行纯化分离的实验技术。该试剂盒包含免疫沉淀以及后续 Western blotting 检测全部试剂,通过对富集的靶蛋白高效快速分离,以对免疫沉淀实验提供最佳解决方案,同时该试剂盒还具有省时、高效、抗体用量少等优点。

关于试剂盒

- IP lysis buffer 能够有效提取细胞或组织总蛋白,用于后续实验使用。
- Protein A sepharose beads slurry 用于沉淀分离抗原抗体复合物。
- 高盐、低 pH 的 Elution buffer 有效用于抗原抗体复合物与 Protein A sepharose beads 的解离。
- Spin columns 的使用使操作更为方便快捷,且减少靶蛋白的损失,同时降低了非特异性蛋白的影响。
- **HRP-conjugated Mouse Anti-Rabbit IgG Light Chain Specific** 二抗用于 Western blotting 的检测,避免了传统二抗带来抗体重链信号的影响。
- 该试剂盒可广泛用于免疫沉淀以及免疫共沉淀实验。

组分与保存

组分	数量/个	保存
IP lysis buffer: 30 ml/瓶	1 瓶	室温6个月
Incubation buffer: 20 ml/瓶	1 瓶	室温6个月
100 × Protease inhibitor: 2 ml / 份	1 份	-20 ℃6 个月
20 × Washing buffer: 20 ml /瓶	1 瓶	室温 6 个月
Protein A sepharose beads slurry: 1 ml/份	1 份	4℃6个月
Elution buffer: 2.5 ml/份	1 份	4℃6个月
Alkali neutralization buffer: 250 山/份	1 份	4 ℃6 个月
5 ×Sample buffer: 800 μl/份	1 份	室温6个月
HRP-conjugated Mouse Anti-Rabbit IgG Light Chain Specific: 200 山/份	1 份	4℃6个月
Spin columns: 1 ml	20 个	室温 12 个月
Collection tubes: 2 ml	20 个	室温 12 个月
End caps	20 个	室温 12 个月

*试剂盒过期后建议不再使用.

重要说明:

- 该试剂盒仅用于细胞或组织裂解物的免疫沉淀和免疫共沉淀实验。
- 除特别说明外,所有操作在冰上完成。
- 碱中和液避免接触皮肤以及眼睛。

ptglab.com

操作步骤

1. 细胞或组织裂解物的制备

细胞

- 将离心机预冷至4℃。
- 收集细胞前用血球计数板对细胞进行计数。
- 4 ℃、1000 ×g (半径为 9.5 cm 的转头约为 3000 rpm) 离心 5 min, 收集细胞。
- 用冰上预冷的 1×PBS 洗涤细胞三次,每 10⁶个 细胞加入 100 μl 预冷的 IP lysis buffer (含有 1×Protease inhibitor)。若需获得高浓度蛋白裂解物,可以适量减少 IP lysis buffer 的使用。
- 若靶蛋白为磷酸化蛋白质,则需额外加入适量磷酸酶蛋白抑制剂。
- 在 IP lysis buffer 中重悬细胞,冰上裂解 30 min,期间每 10 min 轻柔颠倒一次。
- 后续步骤见**裂解与保存**。

组织

- 解剖目的组织,用预冷的1×PBS洗涤组织,尽可能去除组织中存留的血液,在冰上将目的组织剪成碎块。
- 将组织碎块置于预冷的匀浆器中。
- 以每毫克目的组织 50 μl IP lysis buffer 的量加入相应数量的 IP lysis buffer (含有 1 × Protease inhibitor)。
- 对目的组织充分匀浆,冰上裂解 30 min,期间每 10 min 颠倒一次。
- 后续步骤见**裂解与保存**。

裂解与保存

- 超声波破碎细胞或组织裂解物,使得裂解更加充分,同时使 DNA 片段化。不同样品最适超声时间不同,在 180 W 功率下(超声 10 s 停 10 s 的循环),一般细胞超声 1 min,组织超声 2-5 min,整个超声过程在 冰上进行。
- 裂解物冰上放置 60 min,期间每 10 min 颠倒一次。
- 4 ℃、10,000 ×g (半径为 9.5 cm 的转头约为 9700 rpm) 离心 20 min,将上清转入新的 EP 管中备用;弃沉 淀或储存用于后续问题分析。
- 通过 Bradford 或 BCA 法测定裂解物的总蛋白浓度。
- 裂解物用于 IP 或 Western blotting 实验,也可以置于-80 ℃保存。
- 若用于 Western blotting 实验, SDS-PAGE 检测前,需向裂解物中加入 25% 样品体积的 5 × Sample buffer,并沸水浴加热 5 min。

2. Protein A sepharose beads 的准备

旋转储存 Protein A sepharose beads slurry 的管子,取出所需数量的 Protein A sepharose beads slurry,以其 10 倍体积的 1×PBS 通过瞬时离心洗涤 Protein A sepharose beads slurry,并将 Protein A sepharose beads slurry 重悬至原体积。

ptglab.com

USA: proteintech@ptglab.com Europe: europe@ptglab.com China: service@ptglab.com

3. 裂解物预处理(可选)

- 以 45° 角剪掉已灭菌枪头的末端,快速吸取重悬的 Protein A sepharose beads slurry,加入含有裂解物的 EP 管中。通常 1-3 mg 总蛋白裂解物需加入 30 μl 重悬的 Protein A sepharose beads slurry。
- 4 ℃旋转孵育 60 min。
- 4 ℃、1000 rpm 离心 1 min,将上清转入新的 EP 管中。

4. 免疫沉淀

- 吸取含有 1-3 mg 总蛋白的裂解物(或预处理) 200-350 μl,加入下端带有 End caps 的 Spin columns 中,同时加入 1-4 ug 特异性抗体以及 150-300 μl Incubation buffer,最佳抗体数量应由抗体效价决定。
- 向相同数量的裂解物与 **Incubation buffer** 中加入同种属相同数量的 Control IgG 作为阴性对照。
- 4 ℃下,旋转孵育过夜或 2-4 h。
- 向 Spin columns 中加入 50 μl 重悬的 Protein A sepharose beads slurry 以沉淀免疫复合物, 4 ℃ 旋转孵育
 1-4 h.
- 取下 End caps,将上清流出弃除,必要时,可以通过重悬 Protein A sepharose beads slurry 以提高上清的流速。
- 用 800 μl 1 × Washing buffer (纯水稀释 20 × Washing buffer; 含有 1 × Protease inhibitor) 洗涤沉淀复合物 4-5 次。洗涤结束后,在 4 ℃,500 rpm 下将 Spin columns 置入 Collection tubes 中离心 30 s,弃
 Collection tubes 以及离心产物。

5. 洗脱

- 将 **Spin columns** 置入新的 1.5 ml EP 管中以收集洗脱产物,用 40 μl **Elution buffer** 洗脱沉淀复合物,并在 4 ℃、10000 rpm 下离心 1 min 收集产物,重复洗脱一次。
- 向洗脱产物中加入 10 μl Alkali neutralization buffer 以及 30 μl 5 × Sample Buffer , 沸水浴加热 5 min。

6. Western blotting 分析

- 取 20-40 μl IP 样品加入 SDS-PAGE 对应泳道、同样可以将剩余 IP 样品置 于-80 ℃ 保存备用。
- 通过 SDS-PAGE 分离 IP 样品,并将蛋白质向 PVDF 膜 转移。使用检测抗体杂交以及 1:1000-1:2000 稀释 度的 HRP-conjugated Mouse Anti-Rabbit IgG Light Chain Specific 二抗进行 Western blotting 分析。

补充信息

- 如果需要缩短 IP 实验操作时间,也可以将靶蛋白对应的特异性抗体以及 Protein A sepharose beads slurry 同时加入细胞或组织裂解物中进行一步孵育。
- 必要时,该试剂盒可以按比例扩大使用。

ptglab.com

USA: proteintech@ptglab.com
Europe: europe@ptglab.com
第3页
China: service@ptglab.com

常见问题分析

问题	可能原因	解决 方法
未获得靶蛋白	高浓度去垢剂影响抗原抗体结合	制备高浓度的细胞或组织裂解物,使用前用孵育缓冲液稀释
	裂解物中靶蛋白表达丰度低或靶蛋白降解	增加使用裂解物总蛋白的数量;通过 Western blotting 验证裂解物中靶蛋白表 达;更换新鲜的蛋白酶抑制剂
	抗体没有与靶蛋白抗原结合	更换识别不同表位的抗体,增加抗体使用 量
	抗原抗体复合物没有被 Protein A sepharose beads 沉淀	抗体属于 IgM 亚型,使用抗 IgM 偶联的微粒沉淀抗原抗体复合物
洗脱物的抗体信号 影响靶蛋白信号	靶蛋白大小在 25-35 kDa 左右	选择使用HRP-conjugated protein A二 抗,使用两个种属不同的抗体分别用 于IP过程和后续Western blotting分析