

中科瑞泰 (北京) 生物科技有限公司

Tel: 400-699-0631

http://www.real-tims.com.cn

E-mail: real-times@vip.163.com

Tris-Tricine-SDS-PAGE 凝胶快速制备及电泳试剂盒 (含预染 Marker)

Ver.750270-3.0

货号	名称	规格
RTD6121	Tris-Tricine-SDS-PAGE 凝胶快速制备及电泳试剂盒(含预染 Marker)	10 次

● 产品组成:

序号	组分货号	名称	规格	贮存
1	RTD6121-01	2×PAA 浓缩胶聚合溶液	15 ml	4℃
2	RTD6121-02	2×PAA 分离胶聚合溶液	30 ml	4℃
3	RTD6121-03	2×凝胶缓冲液	40 ml	4℃
4	RTD6148	双色预染超低分子量蛋白质 Marker (1.5-42 kD)	10 次	-20℃
5	TP080-01	2×Tricine 多肽上样缓冲液(变性,还原,含溴酚蓝)	1 ml	-20℃
6	AP020P	10% APS(干粉)	5 ml	RT,配制后-20℃
7	TA0761-01	TEMED	0.5 ml	4℃,避光保存
8	CB010P	10×Tris-Tricine-SDS 缓冲液(变性电泳,粉末型)	500 ml	RT ,配制后 4 ℃
9	RTD6202-02	FastBlue 蛋白染色液	500 ml	RT

● 产品简介:

该产品含有多肽电泳全套试剂,可以用来检测 1-20 kD 的多肽大小。本试剂盒可配制至少 10 块常规大小(8×10cm),厚度 1 mm 的 PAGE 胶。该产品具有以下特点:

- 1. 分辨率高: 凝胶缓冲液独特配方, 可以有效分离 1-5 kD 多肽:
- 2. 使用方便:制胶无需计算所需溶液量:无需制备三层凝胶(浓缩胶,夹层胶,分离胶);
- 3. 配套 Tris-Tricine-SDS 缓冲液,无需区分阳极缓冲液和阴极缓冲液:
- 4. 试剂盒配套有预染蛋白 Marker, 方便检测多肽大小:
- 5. 试剂盒配套有快速蛋白染色液,最快可以在 30 分钟内完成染色过程,有效避免小肽从凝胶中游离。

● 贮存、运输及效期:

按照标签温度贮存; 湿冰运输; 有效期一年。

● 使用说明:

一. 制胶:

10%APS溶液配制: 10% APS为固体粉末,使用前加入5 ml灭菌水溶解即配制成10% APS溶液,将溶液分装后置于-20℃保存,通常一年内有效。该溶液在4℃条件下可以稳定保存两周。若发现凝胶聚合时间延长,应考虑更换使用-20℃保存的10% APS溶液。

1.1 配制分离胶:

1.1.1 按照表一将不同体积的成分加入到小烧杯中混合;立即混匀 5-10 秒,以使溶液充分混匀。

表 1 (一块厚度 1 mm 8×10cm 凝胶胶用量)*

	分离胶	浓缩胶
	18%T5C /5 ml	4%T 2.6C/1.5 ml
2×凝胶缓冲液	2.5 ml	0.75 ml
2×PAA 浓缩胶聚合溶液	1	0.75 ml
2×PAA 分离胶聚合溶液	2.5 ml	1
10%APS	~50 µl	~15 µl
TEMED	~5 µl	~1.5 µl

- 注: * 如非必须,不要使用厚度 1.5 mm 的凝胶,尽量使用厚度 1 mm 的凝胶,这样会减少电泳后染色和脱色的时间。
- 1.1.2 在玻璃板中迅速灌入适量分离胶溶液,使液面和短玻璃板上沿之间的距离比梳齿长 0.5 cm 即可。注: 此溶液为过量,请勿全部注入。
- 1.1.3 然后在分离胶溶液上轻轻覆盖一层 1-2 cm 的无水乙醇层, 使凝胶表面保持平整。
- 1.1.4 静置 10-30 分钟, 待分离胶和乙醇层之间出现一个清晰的界面表示凝胶已聚合。
 - 注:凝胶的聚合时间与环境温度有关。夏天温度较高时,聚合较快;冬天气温低时,聚合时间会延长。可以根据表 1 的标准条件调节促凝剂的加入量。分离胶在 25℃条件下,约 20 分钟可以聚合。

1.2 配制浓缩胶:

去除覆盖在分离胶上的乙醇层,用滤纸将残留的乙醇吸去。

- 1.2.1 按照表一将不同成分加入到小烧杯中混合; 立即混匀 5-10 秒,以使溶液充分混匀。
- 1.2.2 将梳子插入凝胶内,避免产生气泡。
- 1.2.3 静置 30-50 分钟待凝胶聚合。
- 注:凝胶的聚合时间与环境温度有关。夏天温度较高时,聚合较快;冬天气温低时,聚合时间会延长。可以根据表 1 的标准条件调节促凝剂的加入量。浓缩胶在 25℃条件下,约 40 分钟可以聚合。

二. 电泳:

2.1 变性电泳缓冲液和样品配制:

2.1.1 10×Tris-Tricine-SDS 缓冲液配制:

将 10×Tris-Tricine-SDS 缓冲液(10×TTS)粉末(Cat: CB010P)置于一干净的烧杯中,加入 500 ml 超纯水,彻底搅拌混匀,不要调节 pH,即配成 500 ml 10×缓冲液。超纯水稀释 10 倍配成 1×Tris-Tricine-SDS 缓冲液。

2.1.2 变性样品处理:

待上样的检测样品与 2×Tricine 上样缓冲液 (变性,还原,含溴酚蓝) [Cat No: TP080] 等体积混合,95℃处理 5 分钟后上样。蛋白 Marker 一般已经含有上样缓冲液,根据说明书上样(预染 Marker 不能加热处理,非预染 Marker 上样前一般要 95℃处理 5 分钟)。试剂盒配套的预染 Marker(Cat: RTD6148)不要加热处理,溶化混匀后直接上样,1 mm 厚度 10 齿梳子建议上样 3-5 μl。

2.2 电泳:

将电泳槽的内槽加满电泳缓冲液,轻柔拔出梳子,用 1 ml 移液器将梳孔吹洗干净,将 Marker 或蛋白样品加入点样孔,稳压电泳 (表 2),至溴酚蓝指示前沿至分离胶下沿位置时即可停止电泳。整个电泳过程大约需要 2.5-3 个小时。

农工 夕城电泳米什(平 板电泳)				
	电压	电流变化	电泳时间	
浓缩胶	恒压 80 V	V 起始电流: ~ 30 mA ~20 mi		
		注: 等待样品指示前沿到达分离胶上沿		
		时,调高电压		
分离胶	恒压 120 V	起始电流: ~ 40 mA 终止电流: ~ 20 mA	~200 min	

表 2 多肽电泳条件(单板电泳)

待指示前沿到达分离胶下沿时,即可停止电泳,电泳时间总计约 220 min。 注:恒压条件下,电流不可调节,电流是逐渐降低的,观察记录电流数值。

三. 染色:

- 3.1 将电泳后的 PAGE 胶取下放入塑料容器中,用适量蒸馏水漂洗,去除胶表面的 SDS,残余 SDS 会导致染色液出现沉淀。
- 3.2 弃蒸馏水,加入适量染色液(以刚刚覆盖过胶面为适),摇床上常温摇动,根据下表确定 染色时间。

注:本制品仅供科研用。请勿用于人体及动物的医疗、临床诊断或作为食品、化妆品、家庭用品的添加剂等用途。中科瑞泰(北京)生物科技有限公司 电话:400-699-0631 E-mail:real-times@vip.163.com http://www.real-times.com.cn

待检测蛋白量	染色时间
>1 µg	~5 分钟
100 ng-1 μg	~10 分钟
10 ng-100 ng	~60 分钟

- 3.3 摇床上摇动至所有条带清晰可见。
- 3.4 蒸馏水摇动漂洗脱色 1-2 次,每次 5-10 分钟,至凝胶背景干净。
- 3.5 收集用过的染色液,可以重复使用 2-3 次。

凝胶也可以使用常规考马斯亮蓝染色液和脱色液进行染色和观察。需要注意的是,常规染色和脱色方法需要较长时间,小肽由于长度较短,和凝胶结合不紧密,长时间在溶液中浸泡容易从凝胶中脱离。FastBlue 蛋白染色液除具有染色快,无毒,灵敏性高等特点外,还能对小肽在染色中起到固定作用,不至于小肽在染色和脱色中从凝胶中脱离,是常规染色液的理想替代品。

四. 转膜:

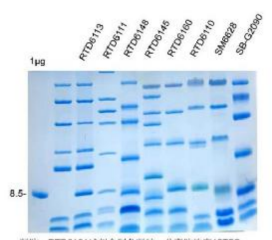
多肽转膜选择孔径 0.22 μm PVDF 膜(用前用甲醇处理润湿)或 0.22 μm NC 膜。

4.1 半干转:

使用伯乐 Trans-Blot Turbo 半干转机器请选择配套的 5×RealBlot 快速半干转转膜缓冲液(货号: RT5030)。转膜推荐条件: 一板小型凝胶(8×10 cm)恒流, 1.3 A, 7-10 min。 4.2 湿转:

湿转转膜缓冲液(25 mM Tris,192 mM Glycine, 0.01%SDS, 20% Methanol,pH~8.3),可以选择 10×Tris-甘氨酸转膜缓冲液(湿转,溶液型)(货号: TB1040)。转膜条件: 恒流 200 mA 40-60 min。

五. 实验示例:



凝胶,RTD6121试剂盒割备凝胶,分离胶涂度18T5C

电泳: 1×TTS , 80V 26mA 58min, 120V 32-21mA 合计230min

染色: FastBlue蛋白染色液染色30min