

快速银染试剂盒

| 产品编号 | 产品名称 | 规格 |
|--------|---------|------|
| BL620A | 快速银染试剂盒 | 25 T |

产品简介:

快速银染试剂盒(Fast Silver Stain Kit)是一种快速简单、可用于 SDS-PAGE 或非变性 PAGE 等蛋白银染的试剂盒。本试剂盒也可以用于 2D 凝胶的银染，并且染色后兼容后续的质谱检测。本试剂盒只需约 90 分钟内可以完成凝胶的银染。对于 BSA 蛋白，检测灵敏度可以达到 0.3ng 蛋白。

本试剂盒可足够用于 25 块常规的 8×10cm 凝胶的银染。

说明书后附有实验记录表格，方便记录实验步骤。

产品组份:

| 产品编号 | 产品名称 | 规格 | 贮存 |
|----------|----------------|--------|-------|
| BL620A-1 | 银染增敏液(100×) | 26 ml | 常温 |
| BL620A-2 | 银溶液(100×) | 26 ml | 常温，避光 |
| BL620A-3 | 银染基本显色液(10×) | 250 ml | 4℃ |
| BL620A-4 | 银染显色加速液(2000×) | 1.5 ml | 常温，避光 |
| BL620A-5 | 银染终止液(20×) | 125 ml | 常温 |

注意事项:

1、由于银染非常灵敏，操作时请注意尽量使用高纯度的水，并确保所使用的器皿非常清洁，最好使用洁净的玻璃器皿。操作时必须戴手套，避免皮肤和凝胶直接接触。

2、需自备乙醇、冰醋酸及 MilliQ 级纯水或双蒸水。

3、下述使用说明中各种溶液的使用量适用于大小为 8×10cm 厚度为 0.75-1mm 的凝胶。对于更大的凝胶，各种溶液的使用量需按凝胶面积的比例放大，对于更厚的凝胶，作用时间需按照厚度的比例适当延长。

4、本说明书所指的常温为 20-25℃，操作温度较低时由于溶液的扩散能力下降，各步骤需适当延长时间。

5、银染基本显色液(10×)在低温环境下可能会出现沉淀，可在 30-37℃水浴中溶解，并充分混匀后使用。

6、为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用方法:

一、固定步骤:

1、电泳结束后，取凝胶放入约 100ml 固定液中，在摇床上室温摇动 20 分钟，摇动速度为 60-70rpm。固定 40 分钟以上甚至过夜可以进一步降低背景。

固定液的配制:

| 固定液配制量 | 无水乙醇 | 冰醋酸 | 超纯水 |
|--------|-------|-------|-------|
| 100 ml | 50 ml | 10 ml | 40 ml |

2、30%乙醇洗涤：

弃固定液，加入 100ml 30%乙醇，在摇床上室温摇动 10 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

30%乙醇的配制：

70ml MilliQ 级纯水或双蒸水中加入 30ml 乙醇，混匀后即成 100ml 30%乙醇。

3、水漂洗：

弃 30%乙醇，加入 200ml MilliQ 级纯水或双蒸水，在摇床上室温摇动 10 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

二、增敏步骤：

1、弃水，加入 100ml 银染增敏液(1×)，在摇床上室温摇动 2 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

银染增敏液(1×)的配制：

99 ml MilliQ 级纯水或双蒸水中加入 1ml 银染增敏液(100×)，混匀后即为银染增敏液(1X)。银染增敏液(1×)配制后需在 2 小时内使用。

2、水漂洗(共 2 次)：

弃原有溶液，加入 200ml MilliQ 级纯水或双蒸水，在摇床上室温摇动 1 分钟，摇动速度为 60-70rpm。重复此步骤一次。

三、银染步骤：

1. 弃水，加入 100ml 银溶液(1×)，在摇床上室温摇动 10 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

银溶液(1X)的配制：

99ml MilliQ 级纯水或双蒸水中加入 1ml 银溶液(100X)，混匀后即为银溶液(1X)。银溶液(1X)配制后需在 2 小时内使用。

2、水洗涤：

弃原有溶液，加入 100ml MilliQ 级纯水或双蒸水，在摇床上室温摇动 1-1.5 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

注意：水洗涤的时间不能超过 1.5 分钟。

四、显色步骤：

弃水，加入 100ml 银染显色液，在摇床上室温摇动 3-7 分钟，直至出现比较理想的预期蛋白条带，摇动速度为 60-70rpm。

银染显色液的配制：

| 银染显色液配制量 | 银染基本显色液(10×) | 超纯水 | 银染显色加速液(2000X) |
|----------|--------------|-------|----------------|
| 100 ml | 10 ml | 90 ml | 0.05 ml |

注：银染显色加速液(2000X)有刺激性气味，建议在通风橱内操作；银染显色液配制后需在 20 分钟内使用。

五、终止步骤：

1、弃银染显色液，加入 100ml 银染终止液(1×)，在摇床上室温摇动 10 分钟，摇动速度为 60-70rpm。终止时有气体产生属正常现象，产生的气体为二氧化碳。

银染终止液(1×)的配制：

95ml MilliQ 级纯水或双蒸水中加入 5ml 银染终止液(20×)，混匀后即为银染终止液(1X)。银染终止液(1X)配制后宜当天使用。

2、水洗涤：

弃银染终止液，加入 100ml MilliQ 级纯水或双蒸水，在摇床上室温摇动 5 分钟，摇动速度为 60-70rpm。

六. 保存:

可在 MilliQ 级纯水或双蒸水中保存。或采用适当的方式制备成干胶。

常见问题:

1、背景太深:

(1) 显色时间过长。通常显色反应会在 10 分钟内结束，显色反应时间过长会导致背景很深。

(2) 洗涤不充分。洗涤时间过短，或洗涤液加入的量不足，或者容器过于狭小导致摇动时溶液不易充分混合，或摇动速度过慢，导致混匀不充分。请按照说明书的建议确保各种溶液的用量和作用时间，摇床的推荐速度为 60-70rpm。

(3) 凝胶中原有的缓冲液等未在固定步骤中去除干净。一方面需确保固定的时间和固定液的用量，另一方面对于不是最常用的 Bis-Tris 缓冲的凝胶需要更长的固定时间以充分去除凝胶中的原有缓冲成分，以降低背景。

(4) 水的纯度太低。需使用大于 16 MΩ·cm 的高纯度水。

2、蛋白条带非常浅:

(1) 蛋白的半胱氨酸(Cysteine)残基的含量特别低或几乎没有。半胱氨酸残基的存在对于银染非常重要，半胱氨酸残基的含量过低会导致检测灵敏度下降。

(2) 银染后水洗涤时间过长。在银溶液染色时需严格控制水洗涤的时间，水洗涤的时间不能超过 1.5 分钟，否则会导致过多的银离子被洗去，导致检测灵敏度下降。

(3) 样量不足。本试剂盒检测 BSA 的灵敏度可以达到 0.3ng，对于不同的蛋白检测灵敏度可能不同。对于一些蛋白可能需要大于 1ng 的蛋白量才能被检测到。

(4) 固定步骤后的洗涤不够充分。导致少量乙酸残留，影响后续检测。确保 30% 乙醇洗涤和水洗涤的用量和时间，可以适当延长洗涤时间。

3、凝胶上出现小点或其它非蛋白的痕迹:

(1) 凝胶没有充分被溶液浸没。请注意选择大小合适的容器，并加入足量的各种溶液，同时需保持适当的混匀速度确保凝胶可以被溶液浸没。

(2) 用于银染的容器没有充分洗涤干净。容器需先用洗涤剂充分洗涤，随后用自来水充分冲洗，最后用高纯度水再洗涤数次。该容器最好能专用于银染，并注意避免各种可能的蛋白污染。为确保充分洗涤干净，对于耐硝酸的容器，例如玻璃容器，可以在上述洗涤剂及自来水洗涤后用 50% 硝酸洗涤，随后用高纯度水充分洗涤。

(3) 指纹或其它压痕。请注意戴手套操作，切勿直接接触皮肤。操作时请注意尽量勿挤压、折叠或摩擦凝胶。

(4) 有金属物质接触凝胶。金属物质例如金属镊子等接触凝胶会出现非特异性痕迹。

4、在 60-70 kD 处出现一片模糊的蛋白染色背景:

皮肤上脱落的角蛋白(keratin)污染了蛋白样品。一方面需注意戴手套操作，另一方面需注意盛放蛋白样品的容器盖子尽量不要敞开，甚至在取放蛋白样品时在超净台内进行以避免可能的角蛋白污染。

5、在凝胶的顶端处出现黄色背景:

(1) 样品中 DTT 浓度很高。采用其它适当的还原试剂，或者在许可范围内适当减少 DTT 的用量。

(2) 采用 Tris-Glycine-SDS 电泳体系。Tris-Glycine-SDS 电泳体系中的 Glycine 会导致背景凝胶的顶端出现轻微黄色背景。

6、银在染色器皿中出现沉淀：

染色器皿中可能含有残余的洗涤剂或上次银染时的残余试剂。需确保把染色器皿洗涤干净。

保存条件：

BL620A-3 4℃ 保存，其他组分常温保存，效期一年。

银染实验记录表格：

实验日期：

| | | 约 80 分钟 | 标记√ | 起始时间 |
|--------|------|----------|-----|------|
| 一 固定步骤 | | | | |
| | 固定 | 20 min | | |
| | 乙醇漂洗 | 10 min | | |
| | 水漂洗 | 10 min | | |
| 二 增敏步骤 | | | | |
| | 增敏 | 2 min | | |
| | 水漂洗 | 1 min | | |
| | 水漂洗 | 1 min | | |
| 三 银染步骤 | | | | |
| | 银染 | 10 min | | |
| | 水漂洗 | <1.5 min | | |
| 四 显色步骤 | 显色 | 3-7 min | | |
| 五 终止步骤 | | | | |
| | 终止 | 10 min | | |
| | 水漂洗 | 5 min | | |
| 六 保存 | | | | |