

# Membrane and Cytoplasmic Protein Extraction Kit

## 细胞膜蛋白和胞浆蛋白提取试剂盒

产品编号	产品名称	规格
BL671A	细胞膜蛋白和胞浆蛋白提取试剂盒	50T
BL671B	细胞膜蛋白和胞浆蛋白提取试剂盒	100T

### 产品简介:

细胞膜蛋白和胞浆蛋白提取试剂盒(Membrane and Cytoplasmic Protein Extraction Kit)提供独特的组份提取细胞及组织中的膜蛋白和细胞浆蛋白。其原理是裂解细胞后,先离心分离出质膜粗提物,再利用多种不同的去污剂,综合分离出膜蛋白。产物不仅含细胞膜蛋白,也包括线粒体膜、内质网膜和高尔基体膜等胞器质膜蛋白。提取方法简单,可靠,快速,膜蛋白和细胞浆蛋白得率高,可用于 PAGE 电泳、Western Blot、免疫共沉淀、酶活性测定等后续研究。

## 产品组成:

组分	BL671A	BL671B
Lysis Buffer	50mL	2×50mL
Buffer B	50mL	2×50mL
TCA	5mL	10mL
Buffer C	15mL	30uL
蛋白酶抑制剂	50μL	100uL
Loading Buffer	1mL	2mL
DTT (1M)	50μL	100μL

注意: Lysis Buffer 与抽提 Buffer 短期(1-2 周)内使用可 4℃保存,如长期不使用需-20℃保存。

## 使用方法:

- 一. 实体组织蛋白的提取
- 1. 组织样本(200~300mg)尽量去除脂肪组织和结缔组织等非目的组织,于冰上剪碎;
- 2. 组织样本中加入 1mL Lysis Buffer (注: 使用前,每毫升 Lysis Buffer 加入  $1\mu$ L 蛋白酶抑制剂和  $1\mu$ L 1M DTT),置玻璃均浆器冰上匀浆 30~50 次,置于冰上放置 5 分钟。均质或超声破碎细胞后应镜检,细胞破碎率不小于 90%:
- 3. 将均浆液转移至冷的离心管中,于 4℃,14000 g 离心 5min,取上清转移至新的离心管中,即为胞浆蛋白,分装冷冻保存;
  - 4. 取离心所得沉淀,加入 200uL 冷的抽提 Buffer,涡旋振荡混匀 30s 后,冰上放置 5min,反复 5 次;
- 5. 4℃,14000 g 离心 10min,取上清转移至新管,即为胞膜蛋白。Bradford 法测定蛋白含量,分装冷冻保存。
  - 二. 培养细胞蛋白提取:
  - 1. 收集不少于 1×10<sup>7</sup>细胞,用冷 PBS (pH7.4)洗涤细胞两次 (每次 1000 g 离心 5 min);
- 2. 在细胞样本中加入 1mL Lysis Buffer(注:使用前,每 mL Lysis Buffer 加入 1μL 蛋白酶抑制剂和 1μL 1M Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device. 注意:在体外研究使用,不用于诊断或治疗用途,本产品不是医疗装置。

电话:400-600-4213 邮箱:techserv@labgic.com



DTT), 涡旋震荡 30s, 置于冰上 1min, 反复 5 次。破碎细胞后应镜检,细胞破碎率不小于 90%;

- 3. 4℃, 14000 g 离心 10min, 转移上清至新的离心管中, 即为胞浆蛋白, 分装冷冻保存;
- 4. 取沉淀,加入 200uL 冷的抽提 Buffer,涡旋振荡混匀 30s 后,冰上放置 5min,反复 5 次。
- 5. 4℃,14000 g 离心 10min,取上清转移至新管,即为胞膜蛋白。Bradford 法测定蛋白含量,分装冷冻保存;

## 蛋白浓缩步骤——SDS PAGE 电泳前操作步骤(选做)

- 1. 进行 PAGE 电泳前,取该提取物,每  $100\mu$ L 膜蛋白提取物,加入约  $300\mu$ L 的溶解 Buffer 和约  $100\mu$ L 三 氯乙酸(TCA)试剂,混匀后置冰上  $20\sim30\min$  后, 14000 g,离心  $15\min$ ,尽可能除去上清;(注)
- 2. 沉淀加入 1mL 丙酮, 室温静置 10min 后, 14000 g 离心 15min; (注)
- 3. 弃上清,沉淀真空旋干或置冰上干燥约 10 min(敞开离心管盖),以适当的溶解液溶解后,按体积比 loading buffer: 总体积=1:5 的比例,加入 Loading Buffer (使用前每  $100 \mu L$  Loading Buffer 加入  $2 \sim 5 \mu L$  巯基乙醇)溶解,彻底分散(枪头反复吹吸或剧烈涡旋),煮沸 5 min;【注:加入 Loading Buffer 后如有部分难溶物,可取上清继续上样;如加入 Loading Buffer 后溴酚蓝转呈黄色,此为少量 TCA 残留所致,不影响电泳结果。请参照 Marker 标准。】
- 4. 上样进行 SDS PAGE 电泳。

注意:本步骤为选做步骤,主要应用于得到的膜蛋白浓度小于 0.5 ug/uL 的情况。蛋白经 TCA 和丙酮沉淀浓缩之后,再以相应的溶解液溶解。

### 注意事项:

- 1、 所有的试剂及器具均需预冷后使用。细胞或组织量需达到要求;
- 2、SDS-PAGE 电泳前注意事项: 如蛋白定量结果大于 1.0ug/uL,则电泳前步骤 1-2 的蛋白浓缩可以不做,直接加入 loading buffer,煮沸变性;
- 3、对于提取的蛋白质,可以采用我公司生产的 Bradford 蛋白浓度测定试剂盒(BL524A)或 BCA 蛋白浓度测定试剂盒(BL521A)对提取样品中的蛋白质进行定量,优先推荐 Bradford 蛋白浓度测定试剂盒,时间短,能有效避免蛋白降解。
- 4、本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。
- 5、为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

#### 保存条件:

-20℃保存; TCA 和 Buffer C -20℃储存; 有效期一年。

Note: For in vitro research use only, not for diagnostic or therapeutic use, This product is not a medical device. 注意:在体外研究使用,不用于诊断或治疗用途,本产品不是医疗装置。

