

脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads)

产品编号	产品名称	包装
P0637S	脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads)	5次

产品简介:

- 碧云天研发生产的脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads), 即Desthiobiotinylation and Pull-Down Kit (Magnetic Beads), 是一种新型、高效的基于对感兴趣的蛋白、抗体或其它活性生物分子进行脱硫生物素标记, 随后与链霉亲和素磁珠结合, 并用于捕获与感兴趣的蛋白、抗体或其它活性生物分子相互作用的靶蛋白或其它结合分子的试剂盒。本试剂盒可以在温和的条件下进行高效洗脱结合的靶蛋白或其它结合分子。本试剂盒可用于研究已知蛋白(也称诱饵蛋白/Known protein/Bait)与拟发现的目标蛋白(也称猎物蛋白/Target protein/Prey)或已知蛋白与DNA、RNA或其它分子之间的相互作用, 或用于确认已知的蛋白与蛋白等生物分子间的相互作用。
- 脱硫生物素(Desthiobiotin)是一种单环无硫的生物素类似物, 和生物素相比, 与链霉亲和素结合的特异性几乎相等, 但亲和力较低(分别为 $K_d=10^{-11}$ vs. 10^{-15} M) [1,2]。因此在温和的条件下, 可以使用生物素洗脱液竞争性置换与链霉亲和素结合的脱硫生物素标记物。脱硫生物素的这种释放特点有助于减少内源性生物素分子的共纯化, 也无需使用严苛的分离条件解离复合物, 也可以避免破坏与目标蛋白等分子的结合。当天然蛋白或重组蛋白不适合表达融合标签或需尽可能在天然条件下分离目标蛋白时, 脱硫生物素标记和Pull-down就是非常理想的选择[3]。
- 本试剂盒提供了脱硫生物素标记试剂(Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin), 用于纯化脱硫生物素标记蛋白的脱盐柱(Desalting Column), 用于结合标记蛋白等生物分子上的脱硫生物素标签的链霉亲和素磁珠(Streptavidin Magnetic Beads), 以及生物素洗脱液(Elution Buffer)等试剂。Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin是一种胺反应活性的NHS酯试剂, 可以有效地标记已纯化的蛋白样品(Bait), 然后可以使用脱盐柱对脱硫生物素标记的蛋白样品进行纯化。蛋白样品的脱硫生物素标签与链霉亲和素磁珠具有亲和力, 在二者高特异性结合后, 加入目标蛋白样品(Prey)进行孵育。洗涤去除未结合的组分后, 最后使用含游离生物素的洗脱液竞争性洗脱, 即可获得脱硫生物素标记蛋白与目标蛋白或其它生物分子的复合物, 从而后续就可以通过Western、质谱分析、PCR、DNA测序等分析鉴定结合的目标蛋白或其它生物分子。本产品以蛋白与蛋白相互作用为例的实验流程和原理图如1所示。

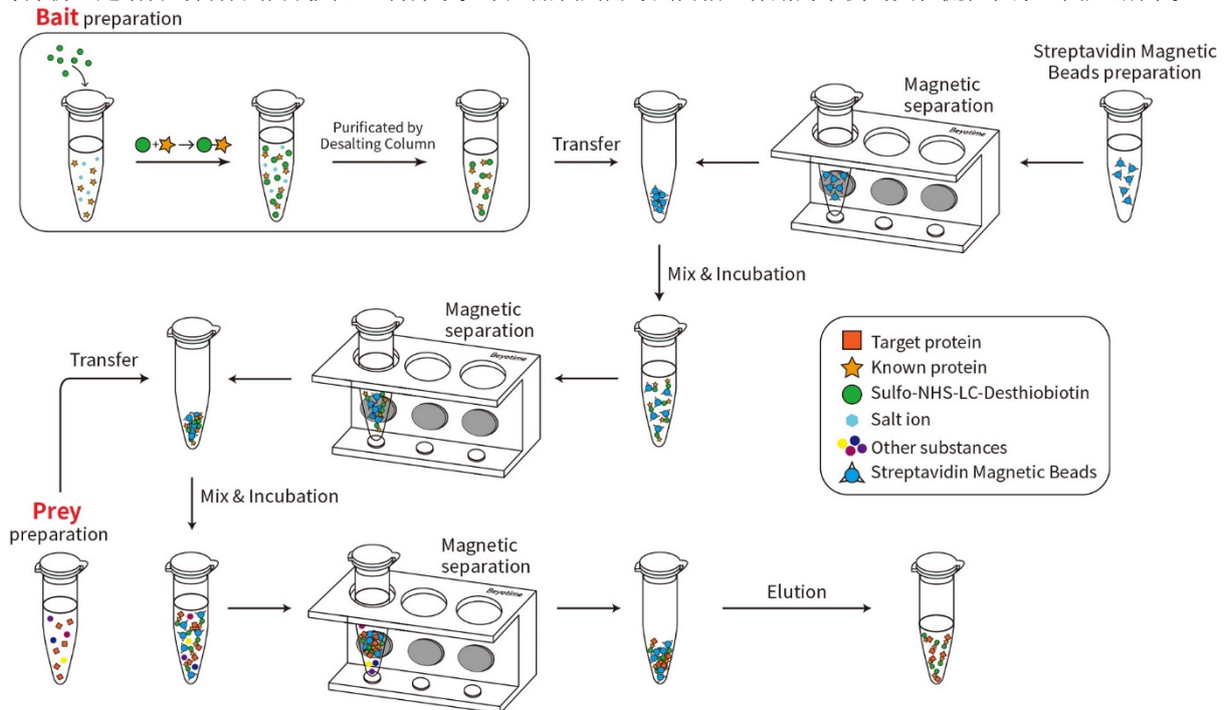


图1. 碧云天脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads) (P0637)以蛋白与蛋白相互作用为例的实验流程和原理示意图。

- 本试剂盒标记效率高、标记速度快、操作简单。本试剂盒提供的Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin可高效标记各种带氨基的蛋白、抗体或其它生物分子; 使用配套的脱盐柱即Desalting Column (5K MWCO, 5ml)可轻松去除过量的标记试剂并获得大分子量的脱硫生物素标记的生物大分子, 而不需要进行透析或者凝胶过滤。

- **本试剂盒特异性强、洗脱效率高。**本试剂盒提供的Streptavidin Magnetic Beads结合量高，可对脱硫生物素标记的样品快速进行分离纯化，且可以使用温和的生物素洗脱液进行竞争性洗脱，洗脱效率高。使用本试剂盒和碧云天脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Agarose Resin) (P0635)的结合和洗脱效果请参考图2。

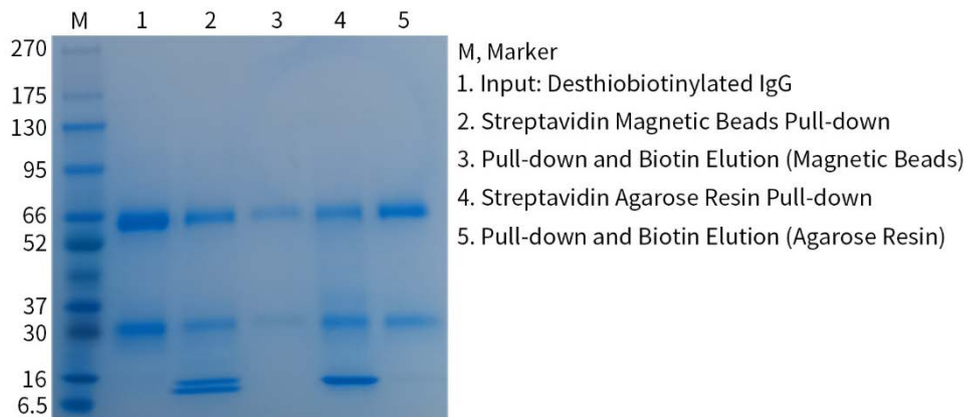


图2. 碧云天脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads) (P0637)和碧云天脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Agarose Resin) (P0635)结合和洗脱脱硫生物素标记Mouse IgG的效果图。20 μ g标记的Mouse IgG分别与50 μ l Streptavidin Magnetic Beads和50 μ l Streptavidin Agarose Resin孵育1小时，然后直接SDS-PAGE上样缓冲液煮沸的样品(样品2和4)，以及洗涤后使用生物素洗脱液在37 $^{\circ}$ C摇动洗脱30分钟后获得的样品(样品3和5)的SDS-PAGE电泳考马斯亮蓝染色效果图。图中可见SDS-PAGE上样缓冲液煮沸的样品中含有Streptavidin单体条带(15kDa)。对于Agarose Resin，Pull-down后洗脱获得的蛋白量非常接近Input的量了，说明洗脱非常充分；对于Magnetic Beads，由于物理、化学性状的差别，洗脱效率会略低一些。实际纯化效果会因实验条件、操作等而存在一定差异，本图仅供参考。

- 本试剂盒小包装可进行5次标记反应(每次约5mg蛋白)和40次沉降(Pull-down)实验(每次50 μ l)。

包装清单：

产品编号	产品名称	包装
P0637S-1	Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin	1.5mg
P0637S-2	Desalting Column (5K MWCO, 5ml)	5个
P0637S-3	Streptavidin Magnetic Beads	2ml
P0637S-4	Elution Buffer	8ml
—	说明书	1份

保存条件：

Desalting Column 4 $^{\circ}$ C保存，一年有效；其余-20 $^{\circ}$ C保存，一年有效。Elution Buffer 4 $^{\circ}$ C保存，一年有效；Streptavidin Magnetic Beads 4 $^{\circ}$ C保存，至少半年有效；Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin 4 $^{\circ}$ C保存，至少一个月有效。

注意事项：

- 需自备PBS (C0221A/ST476)、DMSO (ST038/ST2335/ST1276)，需自备6ml层析柱转50ml离心管适配器(FSA011)。
- Streptavidin Magnetic Beads需维持pH为6-8，避免高速离心、干燥；请勿长时间将磁珠置于磁场中，否则可能会引起磁珠聚团。
- Streptavidin Magnetic Beads使用前要适当充分重悬，即颠倒若干次使磁珠混合均匀，混匀操作须轻柔，不宜剧烈涡旋震荡等，避免蛋白变性。
- 标记已知蛋白的溶液里不能含有伯胺基团或胺基离子，推荐使用PBS溶解蛋白。为提升标记效果，需脱硫生物素标记的蛋白的浓度不能太低。
- Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin很容易受潮水解失活，保存时一定要保持干燥；使用DMSO配制成母液后，可分装后-20 $^{\circ}$ C保存，两个月内有效。
- 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。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明：

1. 准备工作。

- 将要标记的已知蛋白溶解在1X PBS里，使蛋白终浓度为0.2-2mg/ml。如果溶液里有伯胺(如Tris或Glycine)或者铵离子，推荐使用碧云天脱盐柱(P2603/P2605)进行脱盐处理。
- 10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的配制：1.5mg Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin用280 μ l的无水DMSO进行溶解，即得10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin。如不立即使用，可分装后-20 $^{\circ}$ C保存，两个月内有效。

2. 脱硫生物素标记反应。

- 将需要标记的蛋白样品转移到洁净的1.5ml离心管(FTUB306)。

- b. 根据样品质量, 参照下表计算加入10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的体积。一般情况下, Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的用量是蛋白样品摩尔量的5-25倍, 即过量倍数为5-25倍。实际反应时, 推荐Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的过量倍数为15倍。

Step	Formula
(a) 确定样品的质量	样品体积(ml) × 样品浓度(mg/ml) = 样品质量(mg)
(b) 把样品质量换算成摩尔数	样品质量(mg) / 样品摩尔分子量(g/mol) = 样品摩尔数(mmol)
(c) 确定反应中Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin摩尔数	样品摩尔数(mmol) × 过量倍数 = Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的摩尔数(mmol)
(d) 确定需要10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的体积	(Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的摩尔数(mmol) / 10mM) × 10 ⁶ μl/L = 10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的体积(μl)

注1: 如果已知蛋白样品为IgG, 体积为1ml, 浓度为1mg/ml, 摩尔分子量150,000, 摩尔过量倍数为15。那么所需要的10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的体积 = [(1ml × 1mg/ml / 150,000) × 15 / 10mmol] × 10⁶μl/L = 10μl。

注2: 标记反应的总体积(已知蛋白样品与10mM Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin的体积总和)需控制在500-1500μl之间, 方便使用脱盐柱有效去除未反应的Sulfo-NHS-LC-Desthiobiotin和其它盐离子。

- c. 在室温反应30-60分钟或者4°C反应2小时, 反应过程推荐在翘板摇床(也称侧摆摇床)上进行。推荐使用BeyoShaker™数字式翘板摇床(E6673)。也可以使用LCD数控型长轴旋转混匀仪(E1505), 推荐的速度为25rpm上下翻转。

3. 脱盐柱(Desalting Column)对标记的已知蛋白样品的纯化。

- a. 脱盐柱的准备: 首先移除脱盐柱的下堵头, 然后将脱盐柱的下端浸没到柱内的超纯水中, 再移除脱盐柱的上堵头, 然后可从上口倾斜倒出脱盐柱内的保存溶液。使用重力柱支架(FRK048)或铁架台固定脱盐柱, 并将脱盐柱置于烧杯或试管上方。

注1: 如果不先移除脱盐柱的下堵头, 脱盐柱的上堵头会因为负压而难以取出。

注2: 如果移除脱盐柱的上堵头时, 脱盐柱的下端没有浸没到超纯水中, 负压气泡可能会进入脱盐柱中。

- b. 脱盐柱的预平衡: 向脱盐柱中加入1X PBS, 每次约2.5ml, 待柱管中的PBS全部进入脱盐柱后, 再次倒入1X PBS充满柱管, 重复此步骤5-6次。用镊子(FS019)取出上垫片, 再次倒入1X PBS充满柱管, 将脱盐柱通过6ml层析柱转50ml离心管适配器(FSA011)放入50ml收集管(FTUB550)中, 无需盖盖子, 1,000×g离心2分钟。

注: 使用非水平转头的情况下, 由于离心会使树脂压实形成一个向上的斜面, 该斜面的方向宜在后续步骤中保持, 所以在脱盐柱外壳上的斜面向上位置做标记, 在随后的离心步骤中需要调整好离心管的放入方向, 确保离心后斜面的方向和位置不会改变。

- c. 上样: 用移液器贴近树脂的中心位置缓慢加入步骤2c的样品, 使脱盐柱中的树脂吸入样品。

注1: 样品体积不能超过1ml, 否则会降低样品回收率, 并且会导致脱盐不充分。

注2: 样品注入方式会直接影响样品回收率, 需要将移液器吸头伸入脱盐柱空管中, 在贴近树脂的中心位置加入样品。

注3: 如果样品体积<1000μl, 在树脂吸入样品后再加入100μl超纯水以增加样品回收率。

- d. 洗脱: 将脱盐柱通过6ml层析柱转50ml离心管适配器放入新的50ml离心管中, 1,000×g离心2分钟, 流穿液含有纯化的脱硫生物素标记的已知蛋白样品, 可以直接用于后续的结合和洗脱实验。如需保存, 请保存在合适的条件。注: Desalting Column不适合重复使用。

4. Streptavidin Magnetic Beads和标记的已知蛋白样品的结合。

- a. Streptavidin Magnetic Beads的准备: 充分颠倒混匀Streptavidin Magnetic Beads, 转移所需的体积到新的1.5ml离心管中, 一般每个样品加入50μl混均匀的Streptavidin Magnetic Beads。

- b. 加入1X PBS至最终体积约为0.5ml, 用移液器轻轻吹打重悬Streptavidin Magnetic Beads。置于磁力架上分离30秒, 去除上清(避免触及磁珠), 完成一次洗涤步骤。然后再按照前述洗涤步骤, 洗涤2次, 最终去除上清。

- c. 样品结合: 加入50-200μl步骤3d中的样品, 一般50μl Streptavidin Magnetic Beads的结合量为10-50μg蛋白, 不宜超过50μg, 颠倒混匀并翘板摇床摇动孵育30分钟。

- d. 孵育结束后, 置于磁力架上1分钟, 保留Streptavidin Magnetic Beads并收集上清。可通过测定上清中蛋白浓度或者进行SDS-PAGE分析来大致确定Streptavidin Magnetic Beads结合标记的已知蛋白样品的量。

- e. 洗涤: 使用500μl 1X PBS重悬Streptavidin Magnetic Beads, 置于磁力架上1分钟, 小心移去上清, 吸头不要触到底部磁珠。重复本步骤1次。洗涤后的Streptavidin Magnetic Beads可以用于后续的实验。

5. 目标蛋白等的Pull-Down和复合物的洗脱。

- a. 加入50-400μl样品裂解液(或其它含有目标蛋白等的样品)到步骤4e的Streptavidin Magnetic Beads中, 轻轻吹打混合均匀。

注1: 选择合适的裂解液, 用于制备细胞或组织的裂解液。优先推荐碧云天生产的Western及IP细胞裂解液(P0013)用于细胞或组织样品的裂解。根据特定的实验目的, 如有必要, 也可以使用碧云天生产的RIPA裂解液(强) (P0013B)、RIPA裂解液(中) (P0013C)或RIPA裂解液(弱) (P0013D)用于样品的制备。如果使用自行配制的或其它公司生产的裂解液, 需要确保裂解液的pH为6-8。

注2: 对于裂解液如果预期含有天然生物素, 可以使用新的Streptavidin Magnetic Beads来去掉其中的生物素或者含有生物素的蛋白, 以降低Pull-Down实验的非特异吸附和背景值。

- b. 4°C翘板摇床摇动孵育至少1小时, 不可涡旋。

注: 更高的结合量需要更长的孵育时间, 每种蛋白的孵育时间需要自行摸索。如果目的蛋白比较稳定并且裂解液稳定, 孵育可以在室温进行。

- c. 孵育结束后, 置于磁力架上1分钟收集上清用于后续分析。吸取上清时, 吸头不要触到底部磁珠。

- d. 使用100µl 1X PBS重悬Streptavidin Magnetic Beads, 置于磁力架上1分钟, 小心收集上清, 用于后续使用。吸头不要触到底部磁珠。重复本步骤2次。
- e. 加入50µl的Elution Buffer重悬Streptavidin Magnetic Beads, 在37°C摇床缓慢摇动洗脱30分钟, 以洗脱脱硫生物素标记的已知蛋白与目标蛋白等形成的复合物。
注: 温度(37°C)对于样品的洗脱非常关键。可以使用实验室里常用的用于细菌培养的37°C摇床, 缓慢摇动即可。
- f. 置于磁力架上1分钟, 收集洗脱液, 吸头不要触到底部磁珠。重复步骤5e-f 2次, 即共洗脱3次, 获得的洗脱液即为标记的已知蛋白与目标蛋白的复合物。第一次洗脱得到的复合物浓度最高, 最后一次的最低, 可根据实验需求取单次或混合后的洗脱样品进行后续的实验。

参考文献:

1. Melville DB, Dittmer K, Brown GB, DU Vigneaud V. Science. 1943. 98(2553):497-9.
2. TATUM EL. J Biol Chem. 1945. 160:455-9.
3. Hirsch JD, Eslamizar L, Filanoski BJ, Malekzadeh N, Haugland RP, et al. Anal Biochem. 2002. 308(2):343-57.

相关产品:

产品编号	产品名称	包装
E6673	BeyoShaker™数字式翘板摇床	1套
E1505	LCD数控型长轴旋转混匀仪	1台
P0632S	生物素标记试剂盒(Biotin-LC-NHS)	5次
P0635S	脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Agarose Resin)	5次
P0637S	脱硫生物素标记和Pull-Down试剂盒(Magnetic Beads)	5次
P2613-20pcs	BeyoDesalt™ G-25 Spin脱盐柱	20个
P2613-100pcs	BeyoDesalt™ G-25 Spin脱盐柱	100个
P2615-1pc	BeyoDesalt™ G-25 Mini脱盐柱	1个
P2615-5pcs	BeyoDesalt™ G-25 Mini脱盐柱	5个
P2615-20pcs	BeyoDesalt™ G-25 Mini脱盐柱	20个
P2617-1pc	BeyoDesalt™ G-25 Midi脱盐柱	1个
P2617-5pcs	BeyoDesalt™ G-25 Midi脱盐柱	5个
P2617-20pcs	BeyoDesalt™ G-25 Midi脱盐柱	20个
ST038-100ml	DMSO	100ml
ST038-500ml	DMSO	500ml
ST2335-25ml	DMSO (≥99.9%, BioReagent)	25ml
ST2335-100ml	DMSO (≥99.9%, BioReagent)	100ml

Version 2023.09.25