



## 高效RIPA组织/细胞快速裂解液说明书

货号: RW0001

**规格:**50ml/100ml;本产品配有一支500ul/1ml Protease Inhibitor Cocktail

**保存:**RIPA 裂解液 4℃保存,Cocktail -20 ℃保存。

使用说明:如发现 RIPA 有沉淀,请放室温半小时或者常温水浴使沉淀溶解。Cocktail在室温下解冻,然后在实验前以 1:100 (V/V) 稀释至溶液样品(如细胞裂解物或组织提取物)。根据使用量,取每 1ml RIPA 加入 10ul Cocktail,混匀备用 (Cocktail 现用现加)。

## 1、样品前处理:

a)对于贴壁细胞: 去除培养液,用 PBS、生理盐水或无血清培养液洗一遍。按照 6 孔板每孔细胞量加入 150-250 ul 裂解液的比例加入裂解液。用枪吹打数下,使裂解液和细胞充分接触。

b)对于悬浮细胞: 离心收集细胞,用手指把细胞用力弹散。按照 6 孔板每孔细胞量加入 150-250 ul 裂解液的比例加入裂解液,再用手指轻弹以充分裂解细胞。充分裂解后应没有明显的细胞沉淀。如果细胞量较多,必需分装成 50-100 万细胞/管,然后再裂解。

c)对于组织样品:把组织剪切成细小的碎片。按照每 20mg 组织加入 150-250 ul 裂解液的比例加入裂解液。(如果裂解不充分可以适当添加更多的裂解液,如果需要高浓度的蛋白样品,可以适当减少裂解液的用量)。用玻璃匀浆器匀浆器匀浆,直至充分裂解。

## 2、后处理

将裂解后的样品 10000-14000g 离心 3-5 分钟,取上清,即可进行后续的蛋白浓度测定、SDS-PAGE、Western blotting 等操作。

## 注意事项:

本试剂为强烈型裂解液,可以提取核蛋白,但在提取核蛋白的同时,也会将基因组一并释放出来,若细胞量多会造成细胞裂解液粘稠:此时可以直接加入蛋白上样缓冲液,煮沸再离心,离心后直接上样电泳;若想测定浓度,可加入少量 SDS(1%),煮沸后离心测浓度。本系列蛋白提取试剂所提取的蛋白由于含有去污剂,所以不适合使用 Bradford 蛋白浓度测定试剂盒,请选择 BCA 法或者 Lowry 法检测蛋白浓度。

如果需要检测和基因组结合特别紧密的蛋白,则可以通过超声处理打碎打散粘稠状物,随后离心取上清用于后续实验。

版本号: V1.1-21001

第1页共1页

Product For Research Use Only