

RIPA 裂解液(中)

产品货号：T0013C

产品包装：50ml/100ml/500ml

产品简介：

多种成分均可以从细胞中提取总蛋白，如 Triton、SDS、NP-40 等。RIPA 裂解液（中）(RIPA Lysis Buffer) 是采用一种经典的细胞组织快速裂解并获得总蛋白的裂解液，其裂解强度大于 NP-40 裂解液、RIPA 裂解液(弱)。所获得的蛋白质可用于 Western，免疫沉淀(Immunol Precipitation, IP)等。

Medium RIPA Lysis Buffer 主要由 Tris 、NP-40、sodium deoxycholate 等组成，并含有多种蛋白酶抑制剂成分，可以有效抑制蛋白的降解，并维持原有的蛋白间相互作用。

产品组成：

试剂名称	50ml	100ml	500ml	保存条件
Weak RIPA Lysis Buffer	50ml	100ml	500ml	-20℃
PMSF(100mM)	0.75ml	1.5ml	7.5ml	-20℃

操作步骤（仅供参考）：

(一)贴壁培养细胞

1. 取 Weak RIPA Lysis Buffer 置于室温溶解混匀，加入 PMSF，使 PMSF 终浓度为 1mM。
2. 去除贴壁细胞的培养液，用 PBS、NS 或无血清培养液清洗 1 次，低速离心，弃上清，留取沉淀。
3. 按照 6 孔板每孔加入 150~250μl 含有 PMSF 的裂解液的比例，加入 Weak RIPA Lysis Buffer。移液器轻轻吹打，使裂解液和细胞充分接触。置于冰上或 4℃裂解，通常裂解液作用于细胞 1~3s 内，细胞就会被裂解。通常 6 孔板每孔细胞加入 150μl 裂解液已经足够，但如果细胞密度非常高可以适当加大裂解液的用量到 200~250μl。
4. 10000~12000g, 4℃离心 5~10min(如无低温离心机，室温下离心亦可)，取上清。
5. 后续的 SDS-PAGE、Western、免疫沉淀和免疫共沉淀等操作。

(二)悬浮培养细胞

1. 取 Weak RIPA Lysis Buffer 置室温溶解混匀后，加入 PMSF，使 PMSF 终浓度为 1mM。
2. 低速离心悬浮细胞，弃上清，收集沉淀。
3. 用手指轻弹细胞，使其松散。按照 6 孔板每孔细胞加入 150~250μl 含有 PMSF 的裂解液的比例，加入 Weak RIPA Lysis Buffer。通常 6 孔板每孔细胞加入 150μl 裂解液已经足够，但如果细胞密度非常高可以适当加大裂解液的用量到 200~250μl。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。
4. 10000~12000g, 4℃离心 5~10min(如无低温离心机，室温下离心亦可)，取上清。
5. 进行后续的 SDS-PAGE、Western、免疫沉淀和免疫共沉淀等操作。

(三)组织样本

1. 取 Weak RIPA Lysis Buffer 置于室温溶解混匀后，加入 PMSF，使 PMSF 终浓度为 1mM。
2. 把组织剪切成细小的碎片，越小越好。
3. 取在液氮或超低温冰箱中冷冻 30min 以上的组织，迅速用液氮研磨，研磨过程尽量控制在 1~2min 之内，以减少蛋白的降解。
4. 按照每 20mg 组织加入 150~250μl 裂解液的比例，加入含有 PMSF 的裂解液。冰上或 4℃裂解 15~30min。
5. 步骤 3、4 亦可以采用如下过程：按照每 20mg 组织加入 150~250μl 裂解液的比例加入含有 PMSF 的 Weak RIPA



上海尚宝生物科技有限公司

Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719779

Q Q：807961520 731791866

邮箱：shsunbao@126.com

http://www.saint-bio.com

扫一扫 加微信

Lysis Buffer。用玻璃匀浆器或组织研磨器匀浆，直至充分裂解，该过程尽量控制在 1~2min 之内，以减少蛋白的降解。

6. 10000~12000g, 4℃离心 5~10min(如无低温离心机，室温下离心亦可)，取上清。
7. 进行后续的 PAGE、Western、免疫沉淀和免疫共沉淀等操作。

注意事项：

1. 去除贴壁细胞的培养液后，如果血清中的蛋白没有干扰，可以不用清洗。
2. 如果裂解不充分可以适当增加裂解液的用量，如果需要高浓度的蛋白样品，可以适当减少裂解液的用量。
3. 如果细胞量较多，必需分装成 50~100 万细胞/离心管，然后再裂解。大团的细胞较难裂解充分，而少量的细胞由于裂解液容易和细胞充分接触，相对比较容易裂解充分。
4. 如果组织样品本身非常细小，可以适当剪切后直接加入裂解液裂解，通过强烈 Vortex 使样品裂解充分。然后同样离心取上清，用于后续实验。直接裂解的优点是比较方便，不必使用匀浆器，缺点是不如使用匀浆器那样裂解得比较充分。
5. 溶解 RIPA Lysis Buffer 时，应尽量缩短溶解时间，避免有效成分失效。
6. 裂解产物中经常会出现一小团透明胶状物，属正常现象。该透明胶状物为含有基因组 DNA 等的复合物。在不检测和基因组 DNA 结合特别紧密的蛋白的情况下，可以直接离心取上清用于后续实验；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该透明胶状物，随后离心取上清用于后续实验。如果检测一些常见的转录因子，例如 NF-KB、p53 等时，通常不必进行超声处理，就可以检测到这些转录因子。
7. 细胞裂解的操作步骤，应置于冰上或 4℃进行。

有效期：

12 个月有效。



扫一扫 加微信

上海尚宝生物科技有限公司
Shanghai Saint-Bio Biotechnology Co.,Ltd

地址：上海市徐汇区龙华路2518弄14号
免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719779
Q Q：807961520 731791866
邮箱：shsunbao@126.com
<http://www.saint-bio.com>