



RIPA裂解液

RIPA Lysis Buffer

#AQ521-100ml
#AQ522-100ml
#AQ523-100ml

北京翱擎生物科技有限公司

www.aqlabtech.com

产品简介

本产品是一种传统的细胞组织快速裂解液，利用表面活性剂等来裂解细胞膜(含核膜)，主要适用于从动物组织和哺乳动物细胞中抽取可溶性蛋白。产品还含有sodium orthovanadate, sodium fluoride, EDTA, leupeptin等抑制剂，根据裂解强度可以分为强、中、弱三类，具体请参考文末附表，根据实验需求选择相应产品。提取的蛋白主要应用于Western Blot、IP和ELISA等实验。

储存条件

2-8℃保存，有效期12个月，如需保存更长时间请放-20℃储存。

使用说明

1. 取适量的裂解液，根据实验要求在使用前2-3min向裂解液中加入适量蛋白酶/磷酸酶抑制剂Cocktail等(需自备)。
2. 样品处理：
 - a 贴壁细胞：吸除培养基，用PBS/生理盐水等洗1-2遍，按照6孔板每孔细胞里加入200-400ul裂解液的比例进行裂解实验，用移液器吹打数次，使裂解液和细胞充分接触。
 - b 悬浮细胞：离心收集细胞，用PBS/生理盐水等洗1-2遍，按照 5×10^6 细胞里加入200-400ul裂解液的比例进行，轻弹混匀使充分裂解，充分裂解后应没有明显的细胞沉淀，如细胞量比较多，可分成多管。
 - c 组织样品：把组织剪切成 3×3 mm左右的小碎块，按照每20mg组织加入150-250ul裂解液的比例进行裂解实验，如果裂解不充分可适当增加裂解液的量。用匀浆器匀浆处理，玻璃匀浆器可上下手动匀浆约15次，直至充分裂解。整个操作过程要在低温下操作。

3. 将裂解液转移到新的离心管中，冰上孵育20min，充分裂解后，14000g离心10min，吸取上清至干净预冷的离心管中，即可进行蛋白浓度测定。
4. 将制备好的蛋白样品分装后，放-70℃冻存，应避免反复冻融。

注意事项

1. 本产品仅限用于科学研究。
2. 请佩戴防护手套使用本产品，避免直接接触皮肤。
3. 使用前，如发现RIPA裂解液有沉淀，请放室温30分钟或常温水浴中使沉淀溶解。
4. 裂解样品的所有操作步骤都需在冰上或4℃进行。
5. 本产品提取的蛋白由于含有去污剂SDS，所以不适合使用Bradford蛋白浓度测定试剂盒，请选择BCA法测定蛋白浓度。
6. 本产品可以裂解细胞核，在释放出核蛋白的同时，也会将基因组一并释放出来，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；若想测定蛋白浓度，可加入少量1% SDS，煮沸后离心再测定浓度。
7. 如需检测与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，之后离心取上清用于后续实验。

附表

	RIPA (强) AQ521	RIPA (中) AQ522	RIPA (弱) AQ523
有效裂解成分	0.1% SDS、 1% Triton X-100、 1% Sodium Deoxycholate	0.1% SDS、 1% NP-40、 0.5% Sodium Deoxycholate	1% NP-40、 0.25% Sodium Deoxycholate
裂解强度	强	中	弱
膜蛋白提取	很好	较好	一般
核蛋白提取	很好	较好	较好
胞浆蛋白提取	很好	很好	很好
主要用途	WB/IP	WB/IP	WB/IP/CO-IP

