# **ChainFree™ Anti-mCherry Magnetic Beads**

## 产品信息

产品名称	货号       储存条件	
ChainFree™ Anti-mCherry Magnetic Beads	FI8206-0.5 mL	4℃(避免冻存),2年
ChainFree™ Anti-mCherry Magnetic Beads	FI8206-1 mL	4℃(避免冻存),2年
ChainFree <sup>™</sup> Anti-mCherry Magnetic Beads	FI8206-5 mL	4℃ (避免冻存),2年

## 产品描述

ChainFree™ Anti-mCherry 磁珠偶联了经过严格筛选、优化并重组表达的 mCherry 纳米抗体,可用于捕获哺乳动物、植物、细菌、酵母、昆虫等多种生物细胞、组织提取物中的 mCherry 融合蛋白及其相互作用蛋白。实验前先将 mCherry 蛋白与目标蛋白在细胞或组织中融合表达;之后将 ChainFree™ Anti-mCherry 磁珠加入样本裂解液中,mCherry 抗体与目标融合蛋白及其结合蛋白形成复合体;去除未结合的蛋白后,可以采用多种方法洗脱蛋白质,并且 IP 洗脱液中不会有抗体轻、重链污染。

## 产品属性

磁珠直径	2 μm
储存缓冲液	20 mM PBS, 5% BSA
蛋白结合量	1.0~1.5 mg 蛋白 / mL 磁珠
反应性	可特异性结合 mCherry 蛋白,对融合蛋白 N 端、C 端的 mCherry 标签均可以识别。
应用	免疫沉淀(IP)、免疫共沉淀(CoIP)、染色质免疫沉淀(CHIP)、RNA 结合蛋白免疫沉淀(RIP)

注意事项和免责声明:本产品仅限于科学研究使用,不得用于临床诊断或治疗。

### 使用说明

#### 建议的缓冲液配方

缓冲液	配方
裂解缓冲液	10 mM Tris-HCl pH 7.5,150 mM NaCl,0.5 mM EDTA,0.5 % NP-40(在 4℃ 下调整 PH)
漂洗缓冲液	10 mM Tris-HCl pH 7.5,150 mM NaCl,0.5 mM EDTA,0.05 % NP-40(在 4°C 下调整 PH)
2×SDS-PAGE 上样缓冲液	125 mM Tris-HCl pH 6.8,4% SDS,20%甘油,0.004%溴酚蓝
甘氨酸洗脱缓冲液	200 mM 甘氨酸 pH2.5

#### 免疫沉淀操作方法 (参考)

#### \*注意:

- 实验前应在裂解缓冲液(辉骏产品货号 FI8101)和漂洗缓冲液中加入足量的蛋白酶抑制剂(辉骏产品货号 FI8105),RIP 实验还应添加足量的 RNase 抑制剂(辉骏产品货号 FI8106),混合均匀,冰上保存,现配现用。
- 为保证磁珠均匀分布,请通过反复颠倒、轻微涡旋彻底混匀瓶中磁珠。
- 具体样品量和孵育时间依赖于每个特定体系,可能需要优化才能得到最大产量。

#### 1. 样本裂解

(1) 按如下方法收集样本:

样本类型	样本量/组	收集方法	
动物细胞	1×10 <sup>7</sup> ~ 2×10 <sup>7</sup> 个	冷 PBS 漂洗 2~3 次,彻底去除培养基成分,4℃ 500 g 离心 5 min 收集沉淀	
动物组织	100~200 mg	冷 PBS 或生理盐水清洗干净,彻底去除血液等成分,液氮充分研磨	
植物组织	200~300 mg	无菌双蒸水清洗干净,液氮充分研磨	
微生物	50 μL 菌体沉淀	冷 PBS 漂洗 2~3 次,彻底去除培养基成分,4℃ 5000 g 离心 5 min 收集沉淀	

- (2) 样本加入 300~500 µL 预冷的裂解缓冲液,吹打混匀。
- (3) a. 动物细胞:置于冰上裂解 30 min (间隔手动混匀);为了更充分裂解,也可以冰上超声至溶液基本澄清。
  - b. 动物组织: 最好冰上超声破碎至溶液基本澄清,也可以置于冰上裂解 30 min(间隔手动混匀)。
  - c. 植物、微生物: 冰上超声破碎至溶液基本澄清。
- (4) 4℃ 12000 g 离心 15 min, 收集上清至新的离心管中, 取 30 μL 作为 input, 剩余用于 IP 实验, -80℃保存。
- \*注意:如果样本中目标蛋白丰度较低,或结合物间的结合力较弱,可增加样本量以获得更多蛋白;裂解缓冲液的最小使用体积为 300 µL,其体积可随样本量增加而等比例增加,但总孵育体积最大不超过离心管体积的 2/3。

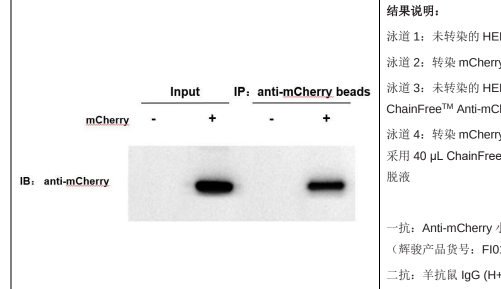
#### 2. 免疫共沉淀

- (1) 每组实验取 20~40 µL ChainFree™ Anti-mCherry 磁珠,加入 200 µL 漂洗缓冲液,颠倒混匀 30 次,放磁力架 上静置 1 min 并弃上清。
- (2) 再次加入 200 µL 漂洗缓冲液,颠倒混匀 30 次,放磁力架上静置 1 min 并弃上清。
- (3) 向上步磁珠中加入样本裂解液,放混匀仪上室温孵育 1~2 h 或 4℃过夜,放磁力架上静置 1 min 并弃上清。
- (4) 加入 500 µL 漂洗缓冲液,颠倒混匀 30 次,放磁力架上静置 1 min 并弃上清;重复该漂洗操作两次。

#### 3. 洗脱

- (1) SDS-PAGE 上样缓冲液洗脱法(变性洗脱法): 得到的蛋白样品适合 SDS-PAGE 电泳或 Western Blot 检 测。加入 50 µL 2×SDS-PAGE 上样缓冲液,95℃ 加热 5 分钟。放磁力架上静置 1 min,收集上清至新的离心 管中。
- (2) 甘氨酸洗脱法(非变性洗脱法):洗脱后的蛋白保持原有的生物活性,便于后续检测(例如 SDS-PAGE、 Western-blot、质谱实验、RNA 或 DNA 提取)。加入 40-50 µL 甘氨酸洗脱缓冲液,涡旋震荡 20 s,放混匀 仪上室温洗脱 10~15 min, 涡旋震荡 20 s; 1000 g 离心 20 s, 放磁力架上静置 1 min, 收集上清至新的离心 管中,-80℃保存或直接用于后续实验。

### 结果展示



泳道 1: 未转染的 HEK-293T 细胞裂解液

泳道 2: 转染 mCherry 载体的 HEK-293T 细胞裂解液 泳道 3: 未转染的 HEK-293T 细胞裂解液采用 40 μL ChainFree™ Anti-mCherry 磁珠 IP 后的洗脱液

泳道 4: 转染 mCherry 载体的 HEK-293T 细胞裂解液 采用 40 μL ChainFree™ Anti-mCherry 磁珠 IP 后的洗

- 一抗: Anti-mCherry 小鼠单克隆抗体 1:2000 稀释 (辉骏产品货号: FI01111)
- 二抗: 羊抗鼠 IgG (H+L)-HRP: 1:8000 稀释 预计分子量大小: 26 kDa