

版本: B8 修改日期: 2024.12.12

Triton X-100 细胞裂解液

产品简介:

Triton X-100 细胞裂解液是一种经典的快速裂解细胞组织并获得蛋白的裂解液,所获得的蛋白质可以用于 PAGE 电泳,Western,免疫沉淀(Immunol Precipitation,IP)和免疫共沉淀(co-IP)等,由 Triton X-100、NaCl、Tris-HCl 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,作用原理是利用去污剂Triton X-100 破坏脂质双分子层,溶解胞质和细胞膜,破坏分子间微弱结合键的大部分蛋白质抗原,其浓度在 0.1%~1%时即可满足几乎所有溶解的需求,且可补充等离子浓度的盐及使 pH 接近中性,不宜用 Bradford 法测定由 Triton X-100 Lysis Buffer 获得样本的蛋白浓度。该试剂仅用于科研领域,不适用于临床诊断或其他用途。

产品组成:

编号 名称	PS0016	Storage
试剂(A): Triton X-100 Lysis Buffer	100ml	4℃
试剂(A): PMSF(100mM)	1.5ml	-20°C
使用说明书	1份	

操作步骤(仅供参考):

(一)贴壁培养细胞

- 1、取 Triton X-100 Lysis Buffer 室温溶解混匀,加入 PMSF,使 PMSF 终浓度为 1mM。
- 2、去培养液,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 Triton X-100 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、进行后续的 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 Triton X-100 Lysis Buffer 室温溶解混匀,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 Leagene Triton X-100 Lysis Buffer;通常 6 孔板每孔细胞加入 150μ

400-0000-455 www.leagene.com



- I 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 Triton X-100 Lysis Buffer 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 Triton X-100 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 Triton X-100 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。
- 8、试剂开封后请尽快使用,以防影响后续实验效果。

400-0000-455 www.leagene.com



有效期: 12 个月有效。低温运输,按要求保存。

文献引用:

- Zhenxiu Liu,Lin Chen,Mingyun Chen,et al.Sarmentol H derived from Sedum sarmentosum Bunge directly t argets FXR to mitigate cholestasis by recruiting SRC-1.PHYTOMEDICINE.May 2024.10.1016/j.phymed.202 4.155759. (IF 6.7)
- 2. Ma Liqiu,Kong Fuquan,Gong Yihao,et al.Combined Effects of Proton Radiation and Simulated Microgravity on the Cell Viability and ALP Activity of Murine Osteoblast Cells.Frontiers in Public Health.November 20 21.10.3389/fpubh.2021.759236.(IF 3.709)
- 3. Wang JunTao, Jiao Peng, Wei Xiao Ying, et al. Silencing Long Non-coding RNA Kcnq1ot1 Limits Acute Kidne y Injury by Promoting miR-204-5p and Blocking the Activation of NLRP3 Inflammasome. Frontiers in Physiology. November 2021.10.3389/fphys.2021.721524. (IF 4.566)

注: 更多使用本产品的文献请参考产品网页

400-0000-455 www.leagene.com