# RIPA 裂解液(强)说明书

### RIPA Lysis Buffer (high) Instruction AP0231

### 产品信息

产品名称	产品货号	规格
AR RIPA 裂解液(强)	AP0231	100mL
PMSF (100×)	AP0341S	1mL

### 保存条件

RIPA 裂解液 4℃保存, PMSF -20℃保存, 有效期 18 个月。

## 产品介绍

AR 的 RIPA 裂解液(强)(RIPA Lysis Buffer-high)是一种高效的细胞/组织裂解液。裂解得到的蛋白样品可以用于常规的 SDS-PAGE、Western blotting、免疫沉淀、免疫共沉淀等。裂解液可根据其裂解强度不同,分为强、中、弱三类。

## 操作步骤

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。

根据使用量,取每 1ml RIPA 加入 10ul PMSF,使 PMSF 的最终浓度为 1mM。或根据实验需要加入适当蛋白酶抑制剂复合物或/和磷酸酶抑制剂混合物。样本裂解均需要冰上或低温操作,裂解时间 10-30 分钟。

# 1. 样品处理

#### 贴壁细胞

- 1. 弃掉培养液,用 PBS 或生理盐水漂洗细胞一遍。
- 2. 按照 6 孔板每孔加入 150-250 微升裂解液的比例加入裂解液,具体体积参照细胞密度决定。
- 3. 吸取裂解液用移液枪吹打贴壁细胞,使裂解液和细胞充分接触,本步操作宜在冰板下进行。

#### 悬浮细胞

- 1. 离心 1200rpm, 5min 后收集细胞, 轻轻弹击管底把细胞尽量分散开。
- 2. 按照 6 孔板每孔细胞加入 150-250 微升裂解液的比例加入裂解液,轻弹管底以充

分裂解细胞,裂解至没有明显的细胞沉淀,此时细胞裂解完全。如果细胞量多,必需分装成 50-100 万细胞/管,然后再裂解。

#### 细菌或酵母

- 1. 取 1ml 菌液或酵母液, 离心去上清。
- 2. 充分去除液体后,加入 100-200 微升裂解液,轻弹管底以充分裂解细胞,于冰上裂解 2-10min 至裂解完全。

#### 组织样品

- 1. 组织剪切成细小的碎片。
- 2. 按照每 20 毫克组织加入 150-250 微升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。)
- 3. 用玻璃匀浆器匀浆直至充分裂解。

# 2. 蛋白样品收集

充分裂解后,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、免疫沉淀和免疫共沉淀等操作。

### 注意事项

- 1. 用户可根据不同细胞蛋白的溶解程度自行选择强、中、弱三种裂解液。
- 2. 对于某些难溶解蛋白的 Western 及特殊蛋白的 IP, 推荐使用裂解强度高的裂解液效果 比较理想。
- 3. 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。
- 4. 裂解样品的所有步骤都需在冰上或 4℃进行。
- 5. RIPA 裂解液的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。
- 6. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品,不得存放于普通住宅内。
- 7. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。