

## Anti-MYC 标签 (EQKLISEEDL) 快速免疫沉淀套装

Cat#: KIP0097

(本品仅用于科学研究，不可用于诊断及治疗)

### 一. 背景信息

Anti-MYC 标签 (EQKLISEEDL) 快速免疫沉淀套装，由 Anti-MYC 亲和凝胶 (Cat#: IP0097)，Mouse IgG 亲和凝胶 (Cat#: Q9001)，MYC-Tag Rabbit mAb 一抗 (Cat#: 3097R)，HRP 标记的羊抗兔二抗 (特异性吸附，Cat#: Q1002X) 四个成分组成，用于快速、高效、特异的 MYC 标签融合蛋白的免疫 (共) 沉淀。

Anti-MYC 亲和凝胶，由高品质的 MYC-Tag Mouse mAb (小鼠单抗) 与琼脂糖凝胶共价偶联制成，具有高载量 (至少为 0.6mg protein/ml 凝胶悬液)，高特异性，性质稳定的特点；MYC-Tag Rabbit mAb 抗体具有高特异性，高亲和力，高效价的优点；HRP 标记的羊抗兔二抗经过交叉吸附纯化，仅识别 MYC-Tag Rabbit mAb，与小鼠单抗的重链轻链没有交叉反应。四个成分均经严格质检，可单独使用；四者组合的套装则具有快速，简便，无干扰条带的优点。

### 二. 性能指标

- 应用范围：** 可用于 Met 修饰的 N 端 MYC 融合蛋白 (Met-MYC-Protein)，N 端 MYC 融合蛋白 (MYC-Protein) 和 C 端 MYC 融合蛋白 (Protein-MYC) 的免疫 (共) 沉淀。
- 抗体属性：** MYC-Tag Mouse mAb：小鼠 IgG2a 亚型；MYC-Tag Rabbit mAb：兔 IgG 亚型。
- 载量：** 0.5ml Sepharose 4B 琼脂糖颗粒，共价偶联 4mg MYC-Tag Mouse mAb，可纯化或沉淀至少 0.6mg MYC 融合蛋白。
- 保存方法：** -20°C 可保存 1 年。

### 三. 组成成分

名称	货号	成分	保存
Anti-MYC 标签亲和凝胶	IP0097	共价偶联 Anti-MYC 单抗的琼脂糖颗粒，0.5ml 溶于 1ml PBS (含 50% 甘油)	-20°C 可保存 1 年
Mouse IgG 亲和凝胶	Q9001	共价偶联小鼠 IgG 的琼脂糖颗粒，0.5ml 溶于 1ml PBS (含 50% 甘油)	-20°C 可保存 1 年
MYC-Tag Rabbit mAb	3097R	100ug 溶于 100μl PBS (含 50% 甘油)	-20°C 可保存 1 年
HRP 标记的羊抗兔二抗	Q1002X	100ug 溶于 100μl PBS (含 50% 甘油)	-20°C 可保存 1 年

### 四. 使用方法

#### (一) 细胞裂解液制备

- 1) 悬浮细胞和半贴壁细胞从细胞培养瓶上吹下来后放入离心管中，1000rpm 离心 5 分钟。贴壁细胞用细胞刮子轻轻从瓶壁上刮下来，放入离心管中 1000rpm 离心 5 分钟。

- 2) 预冷的 PBS 重悬细胞，1000rpm 离心 3min，弃上清。重复一次。
- 3) 根据细胞的量加入相应体积的细胞裂解液，(例如：T75 细胞瓶底部细胞汇合度大于 90%，一般约 0.5-1X10^7 细胞，需要加入 1ml 细胞裂解液)。反复吹打后冰上放置 10-20min，让细胞充分裂解。
- 4) 用超声破碎仪将细胞裂解液超声，直至细胞裂解液透明，不再粘稠。冰上放置 30min 之后，12000rpm，4°C离心 10min。取上清，-80°C冷冻保存。

备注：如果待检测的 MYC 标签蛋白质是分泌表达，不需要上述处理，浓缩后即可进行以下步骤。

## (二) 免疫 (共) 沉淀 MYC 标签蛋白质

- 1) 重悬 Anti-MYC 标签亲和凝胶至均一，转移 20μL 混合液(约合 10μL 凝胶)至离心管中，加入 10 倍凝胶体积 (约 100μL) PBS，5000rpm x 30sec，弃上清，重复该步骤清洗凝胶三次。对照组也按照相同的操作，只需将 Anti-MYC 标签亲和凝胶换成小鼠 IgG 凝胶。以下步骤实验条件在对照组和实验组中同步进行。
- 2) 加入 50-200μL 含有目标蛋白的真核细胞裂解液，室温摇床孵育 2hr 或者 4°C孵育过夜。
- 3) 加入 10 倍凝胶体积 PBS，用上述离心法清洗凝胶三次；预冷的 5 倍凝胶体积 PBST 预洗液洗涤凝胶，除去非特异性结合蛋白。离心，弃上清。
- 4) 加入 5x 上样缓冲液，煮沸 5min，冷却至室温并离心。
- 5) 取上清进行 SDS-PAGE，转膜及后续的 Western Blotting 检测。

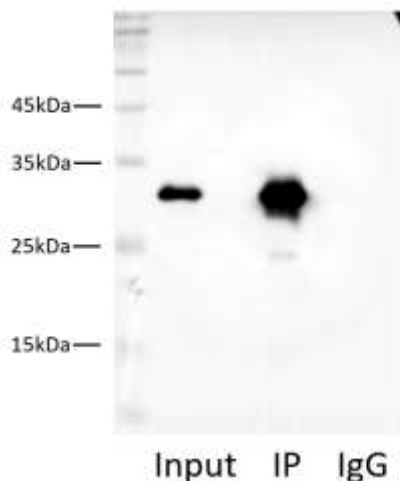
## (三) Western Blotting 检测 MYC 标签蛋白质

- 1) 电转结束后，取膜置于膜处理液中 1 分钟，取出，室温平衡 30 分钟。
- 2) 用抗体稀释液稀释 MYC-Tag Rabbit mAb 一抗，稀释度 1:10000，加在膜上，37°C摇床孵育 1 小时。
- 3) 摆内用 PBST 洗膜，4 次 x 5 mins。
- 4) 用抗体稀释液稀释 HRP 标记的羊抗兔二抗，稀释度 1:10000，加在膜上，37°C摇床孵育 1 小时。
- 5) 摆内用 PBST 洗膜，4 次 x 5 mins。
- 6) 将膜平摆在一干净平面上，取等体积的 ECL 液 A 和 ECL 液 B 混合后均匀地加到膜上，避强光反应 1min，取膜，弃去 ECL 液置于暗盒中显影。可根据背景，目的条带的强度选择不同的曝光时间。

## 五. 推荐缓冲液配方

以下配方仅为本公司推荐，客户应根据具体情况调整。

<b>细胞裂解液：</b>	150mM NaCl, 50 mM Tris-HCl(PH8.0), 1% Triton X-100, 5 mM EDTA (如有必要，可加入其它蛋白酶抑制剂)
<b>10xPBS (pH7.5) :</b>	Na2HPO4x12H2O 35.8g, NaH2PO4x2H2O 2.8g, NaCl 89g 溶于 1L dd H2O，加入 2‰ Azide (使用时须用双蒸水稀释 10 倍)
<b>PBST</b>	PBS 溶液中加入 0.2% Tween-20
<b>膜处理液</b>	甲醇
<b>抗体稀释液</b>	PBST+5%脱脂奶粉



Western Blotting of MYC-Tag-fused GFP by Anti-MYC  
FAST IP kit.

Exposure time: 5 Sec.