

货号	名称	规格	存储
F1606-12T	ChainFree® HA-Tag Co-IP 试剂盒（动物）	12T	-20℃
F1606-24T	ChainFree® HA-Tag Co-IP 试剂盒（动物）	24T	-20℃

产品简介

本试剂盒采用 ChainFree® Anti-HA 磁珠来完成 HA 标签（YPYDVPDYA）融合蛋白的免疫共沉淀实验。ChainFree® Anti-HA 磁珠偶联的是经过严格筛选、优化并重组表达的无轻、重链的 HA 抗体，所以 IP 洗脱液中不会有抗体轻、重链污染。

实验前先将 HA 标签与目标蛋白在细胞或组织中融合表达。裂解样本后，将 ChainFree® Anti-HA 磁珠加入样本中，磁珠上偶联的 HA 抗体与 HA 标签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。

试剂盒成分

编号	名称	12T 规格	24T 规格	储存条件
①	ChainFree® Anti-HA 磁珠	250 μ L	500 μ L	4℃，1 年
②	裂解缓冲液	7mL	14mL	4℃，1 年
③	漂洗液	25mL	50mL	4℃，1 年
④	洗脱缓冲液	650 μ L	1.3mL	-20℃，1 年
⑤	蛋白酶抑制剂	190 μ L	380 μ L	-20℃，1 年
⑥	10mL 离心管	1 个	1 个	——

***注意：**该试剂盒包含足够完成 12、24 或 40 个反应的试剂，每个反应使用 40 μ L 磁珠。由于每次 pull-down 实验至少需要设置一个实验组和一个阴性对照组，因此一次实验至少需要使用 2 个反应的试剂量。

额外所需材料

1. 自备试剂：HA 抗体、PBS。
2. 所需仪器：磁力架、混匀仪、低温离心机、超声波破碎仪。

使用说明

I 注意事项

1. 请勿干燥、冷冻或剧烈涡旋磁珠，禁止长时间置于磁场，这些操作可能会引起磁珠聚团，降低结合活性。
2. 为保证磁珠均匀分布，请在使用前通过反复颠倒、轻微涡旋彻底混匀磁珠。
3. 实验的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。
4. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

II 操作方法

1. 样本裂解

1.1 动物细胞

- (1) 实验组和对照组各取 $1 \times 10^7 \sim 2 \times 10^7$ 个细胞，用预冷的 PBS 清洗细胞 2~3 次，每次 4℃ 500 g 离心 5 min 收集细胞沉淀，彻底去除培养基成分；
- (2) 将样本置于冰上，每组加入 300~500 μ L 预冷的②裂解缓冲液、3~5 μ L ⑤蛋白酶抑制剂（按 1%添加），吹打混匀；
- (3) 为了更充分裂解，最好冰上超声至溶液基本澄清；若无超声条件，可置于冰上裂解 30 min，期间每 10 min 涡旋混匀一次，每次 5s；

(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 Co-IP 实验, 置于冰上备用或-80℃保存。

1.2 动物组织

(1) 采用预冷的 PBS 清洗新鲜组织 2~3 次, 彻底去除血液等成分; 如果样本为冷冻组织, 在取样时也需要进行清洗操作;

(2) 实验组和对照组各取 0.1~0.2 g 干净组织, 用液氮在研钵中充分研磨, 转移粉末至预冷的、新的离心管中;

(3) 将样本置于冰上, 每组加入 300~500 μL 预冷的②裂解缓冲液、3~5 μL⑤蛋白酶抑制剂 (按 1%添加), 吹打混匀;

(4) 冰上超声破碎至溶液基本澄清;

(5) 4℃ 12000 g 离心 15 min, 收集上清至新的离心管中;

(6) 取 30 μL 作为 input, 剩余用于 Co-IP 实验, 置于冰上备用或-80℃保存。

* 注意:

i. 当样本不能完全裂解时 (溶液很浑浊), 可以增加裂解缓冲液或改善超声条件继续裂解。超声条件因样本类型和超声设备而异, 应提前摸索好合适的条件。样本蛋白浓度通常不低于 5 μg/μL, 总量约 2~3 mg。

iii. 如果样本中目标蛋白或 RNA 丰度较低, 或结合物间的结合较弱, 可以增加初始样本量, 同时等比例增加裂解缓冲液和酶抑制剂的用量, 但总孵育体积最大不超过离心管体积的 2/3, 体积过大可以更换大规格离心管。

2. 漂洗液准备

为了防止实验过程中的蛋白降解, 需要向漂洗液中添加蛋白酶抑制剂。取出⑥10 mL 离心管, 加入实验组和对照组总共所需的 3.8 mL③漂洗液、19 μL ⑤蛋白酶抑制剂 (按 0.5%添加), 混合均匀, 冰上保存, 现配现用。如果有多组样本, 请按照实际使用量配置。

4. 免疫共沉淀

(1) 将①ChainFree® Anti-HA 磁珠上下颠倒混匀, 每组取 20 μL 磁珠到新的离心管中。

(2) 每组加入 200μL 漂洗液 (步骤 2 准备), 颠倒混匀 30 次, 放磁力架上静置 1min 并弃上清。

(3) 重复上步操作一次。

(4) 向磁珠中加入相应组别的样本裂解液 (步骤 1 制备), 放混匀仪上室温孵育 1 h 或 4℃孵育 4 h。

(5) 放磁力架上静置 1 min 并弃上清。

(6) 每组加入 500 μL 漂洗液 (步骤 2 准备), 颠倒混匀 30 次, 放磁力架上静置 1 min 并弃上清。

(7) 重复上步操作两次, 共漂洗三次, 保留磁珠。

4. 蛋白洗脱

本说明书提供以下两种蛋白洗脱方案, 操作者可以根据后期检测的需要选择合适的洗脱方法。

(1) 非变性洗脱法: 向磁珠中加入 50μL ④洗脱缓冲液, 涡旋震荡 20s, 放混匀仪上室温洗脱 10~15 min; 涡旋震荡 20s, 1000g 离心 20s, 放磁力架上静置 1min, 收集上清至新的离心管中, -80℃保存。该洗脱产物保持原有的生物活性, 适用于后期各种检测, 例如质谱、SDS-PAGE 或 Western-blot 等。

(2) SDS-PAGE 上样缓冲液洗脱法 (变性洗脱法): 向磁珠中加入 50 μL 1×SDS-PAGE 上样缓冲液, 95℃加热 5 min; 磁力架上静置 1min, 收集上清至新的离心管中。该洗脱产物适用于 SDS-PAGE 或 Western Blot 检测; 如果需要进行检测, 则切胶条后送检。

* 注意: i. 本试剂盒提供的洗脱缓冲液可以兼容质谱。

ii. 如果选择非变性洗脱法, 可以暂时保留洗脱后的磁珠, 当非变性洗脱效率较低时, 则采用 SDS-PAGE 上样缓冲液洗脱法继续洗脱蛋白。

iii. Co-IP 捕获的蛋白量通常较少, 因此 SDS-PAGE 建议用硝酸银染色, 染色步骤参考如下: (为了便于称量, 每步配置的溶液体积较大, 实际操作时取适量溶液浸泡胶即可)

- (1) 固定: 30 min (乙醇: 乙酸: 水=4: 1: 5 体积比);
- (2) 敏化: 30 min (乙酸钠 10.2 g, 硫代硫酸钠 0.471 g, 乙醇 45 mL, 加水至 150 mL);
- (3) 水洗: 4 次, 每次 10 min;
- (4) 银染: 30 min (硝酸银 0.375 g, 加水至 150 mL);
- (5) 水洗: 2 次, 每次 40 s;
- (6) 显色: 显影至条带清楚 (碳酸钠 3.75 g, 60 μ L 甲醛, 加水至 150 mL);
- (7) 终止: 5 min (Na₂EDTA 2.19 g, 加水至 150 mL)。

使用案例

实验目标: 检测样本中的诱饵蛋白与猎物蛋白之间是否有相互作用。

- (1) 实验组: 表达 HA 空载体和猎物蛋白的样本采用 ChainFree® Anti-HA 磁珠进行 Co-IP;
- (2) 对照组: 表达 HA-诱饵蛋白和猎物蛋白的样本采用 ChainFree® Anti-HA 磁珠进行 Co-IP。

