

BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠)

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-----------|---|-----|
| P2171-1ml | BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠) | 1ml |
| P2171-5ml | BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠) | 5ml |

产品简介:

- 碧云天生产的BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads, 即小鼠IgG磁珠, 也称小鼠IgG免疫磁珠、Mouse Normal IgG Magnetic beads、小鼠正常IgG磁珠或小鼠正常IgG免疫磁珠, 是由高品质的正常小鼠IgG与纳米级氨基磁珠共价偶联而成, 通常用作免疫沉淀(Immunoprecipitation, IP)、免疫共沉淀(Co-IP)、染色质免疫沉淀(Chromatin immunoprecipitation, ChIP)等抗体相关实验时小鼠来源抗体磁珠的对照IgG磁珠。
- 本小鼠IgG磁珠中的小鼠IgG (Mouse IgG)为正常的小鼠IgG (Normal Mouse IgG), 是一种未经任何标记的非特异性IgG (non-specific IgG)。
- 本小鼠IgG磁珠作为对照磁珠时, 可以排除IgG本身和特定目的蛋白或其它特定生物分子的非特异性结合。本产品进行免疫沉淀的流程参考图1。

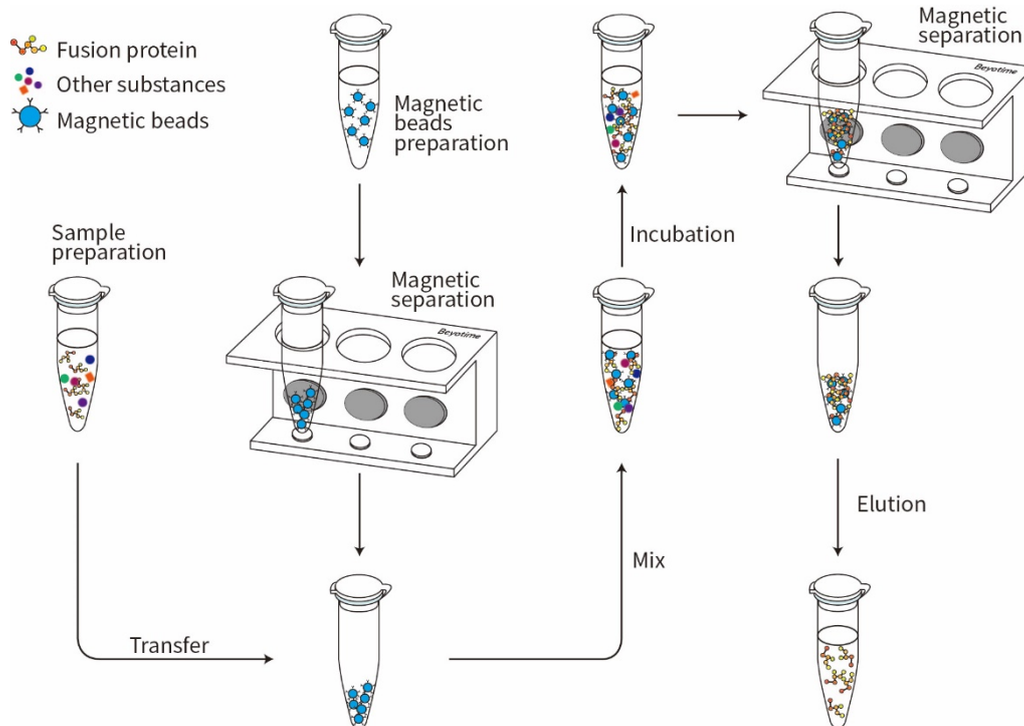


图1. 碧云天的BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠)免疫沉淀流程图。

- **本产品非特异吸附低。**与国内外大多数的同类产品相比, 本产品磁珠粒径小, 不易产生非特异吸附。本产品每毫升磁珠悬浊液含约10mg磁珠, 含有不少于0.5mg小鼠IgG抗体, 该磁珠基本不会识别任何抗原。使用量参考正常抗体免疫磁珠的用量。本产品用于GFP-Flag融合蛋白的免疫沉淀阴性对照的效果参考图2。

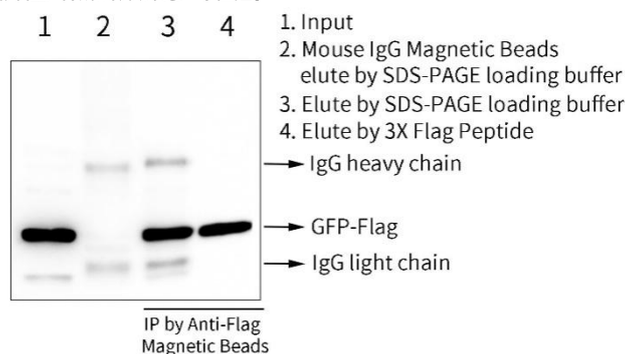


图2. BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠)用于GFP-Flag融合蛋白的免疫沉淀阴性对照的效果图。293T (人胚肾细胞)转染GFP-Flag质粒36小时后,经Western及IP细胞裂解液(P0013)裂解。样品1为Input,即全细胞裂解液(total);样品2为本小鼠IgG磁珠免疫沉淀后经SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X) (P0015A)洗脱后的样品,为阴性对照,所以使用SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)洗脱后只检测到小鼠IgG的轻重链,而没有GFP-Flag条带;样品3和4都为Anti-Flag磁珠(P2115)免疫沉淀后的样品,其中样品3使用SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)洗脱,样品4使用3X Flag多肽洗脱,都可以检测到GFP-Flag条带,其中使用SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)洗脱后可以检测到Flag抗体的轻重链,而使用3X Flag多肽洗脱仅含有GFP-Flag,整个泳道仅检测到单一的目的条带。Western印迹成像由BeyoImager™ 600化学发光成像系统完成(EI600)。实际结果会因实验条件、检测仪器等的不同而存在差异,图中数据仅供参考。

- **本产品使用便捷。**本产品储存在特殊保护液中,不含甘油,可以通过磁性吸附实现快速高效的分离,无需离心操作。
- 本产品的主要指标如下表:

| Characteristics | Description |
|------------------------|---|
| Product content | 10mg/ml magnetic beads in specific protective buffer |
| Beads size | ~200nm |
| Magnetization | Superparamagnetic |
| Coupled antibody | Normal mouse monoclonal antibody |
| Isotype | Mouse IgG |
| M.W. of antibody | Approximately 150kDa |
| Antibody concentration | ≥0.5mg mouse IgG per ml beads |
| Binding capacity | None |
| Specificity | None |
| Elution method | Elution with acid, competing peptide or SDS - PAGE loading buffer |
| Application | IP, Co-IP, Protein purification |

包装清单:

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-----------|---|-----|
| P2171-1ml | BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠) | 1ml |
| P2171-5ml | BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠) | 5ml |
| — | 说明书 | 1份 |

保存条件:

4°C保存,两年有效。长期不使用,建议-20°C保存,可以保存更长时间。

注意事项:

- 本产品经测试,反复冻融3次以上,不影响使用效果。
- 本产品需维持pH为6-8,避免高速离心和干燥;请勿长时间将磁珠置于磁场中,否则可能会引起磁珠聚团。
- 本产品使用前要适当充分重悬,即颠倒若干次使磁珠混合均匀,混匀操作须轻柔,不宜剧烈涡旋震荡等,避免抗体变性等。
- 在免疫沉淀或纯化时,建议设置阳性和阴性对照组。
- 蛋白样品收集后宜尽快完成纯化工作,并应始终放置在4°C或冰浴,以减缓蛋白降解或变性。为有效抑制蛋白降解,可以在蛋白样品中添加适量的蛋白酶抑制剂混合物,例如碧云天的P1005/P1006蛋白酶抑制剂混合物(通用型)、P1048/P1049蛋白酶磷酸酶抑制剂混合物(通用型,质谱兼容,50X)、P1010/P1011蛋白酶抑制剂混合物(哺乳动物样品抽提用,100X)、P1050/P1051蛋白酶磷酸酶抑制剂混合物(哺乳动物样品抽提用,50X)等。
- 如果使用真空泵等仪器吸取上清液,须注意真空泵的吸液强度,以免吸力过大而吸取到聚集的磁珠。
- 酸性溶液洗脱时磁珠可能会发生聚集,属于正常现象,不影响磁珠的正常使用。0.1%的非离子型去垢剂(如Triton X-100、Tween-20或NP-40)可有效防止磁珠聚集,并且不会影响磁珠的抗体结合效率。
- 高浓度的DTT、巯基乙醇、盐酸胍等对本产品与标签蛋白的结合可能有一定影响,但Western及IP细胞裂解液(P0013)、RIPA裂解液(P0013B/C/D)或NP-40裂解液(P0013F)等都完全适用。碧云天生产的不同裂解液的主要特点和差异,以及如何选择裂解液可参考我们的相关网页: <http://www.beyotime.com/support/lysis-buffer.htm>。
- 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。
- 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. 样品的制备。

- 选择合适的裂解液,用于制备细胞或组织的裂解液。优先推荐选择碧云天生产的P0013 Western及IP细胞裂解液用于细胞或组织样品的裂解。根据特定的实验目的,如有必要,也可以使用碧云天生产的P0013B RIPA裂解液(强)、P0013C RIPA裂解液(中)或P0013D RIPA裂解液(弱)用于样品的制备。如果使用自行配制的或其它公司生产的裂解液,需要确保裂解液的pH为6-8。

b. 具体的细胞或组织样品裂解的制备步骤请参考裂解液的使用说明。制备好的裂解液上清宜置于冰上或4°C存放，随后即可用于免疫沉淀或免疫共沉淀、标签蛋白的纯化等操作。新鲜制备好的样品，建议尽量当天完成免疫沉淀等后续操作，但如果样品不能当天使用，可以适当分装后-80°C冻存。

2. 小鼠IgG磁珠的准备。

由于小鼠IgG磁珠储存在特殊保护液中，所以需要在加入样品前适当洗涤。

- 用移液器轻轻吹打重悬小鼠IgG磁珠，按照每500µl样品10µl或20µl磁珠悬浊液，取适量小鼠IgG磁珠至一洁净离心管中(FTUB015)，加入1X TBS (ST661/ST665)至最终体积为约0.5ml。**说明：**如果初始体积大于0.2ml，可以考虑先直接置于磁力架(FMS012/FMS024)上分离10秒，去除上清，然后再加入1X TBS (ST661/ST665)至最终体积为约0.5ml。
- 用移液器轻轻吹打重悬小鼠IgG磁珠。置于磁力架(FMS012/FMS024)上分离10秒，去除上清。重复上述步骤两次。
- 按照初始体积的量，用1X TBS (ST661/ST665)重悬小鼠IgG磁珠。

3. 免疫沉淀(Immunoprecipitation, IP):

- 加入磁珠与孵育。**按照每500µl蛋白样品加入10µl或20µl磁珠悬浊液的比例加入小鼠IgG磁珠，置于侧摆摇床或旋转混合仪上，室温孵育2小时或4°C孵育过夜。**注：**孵育过程中，如果磁珠发生聚团或呈片状属正常现象，不会影响实验结果。
- 磁分离。**孵育完毕后，置于磁力架上分离10秒，去除上清。**注：**可保留部分上清液，用于检测免疫沉淀的效果。
- 洗涤。**加入500µl的1X TBS，用移液器轻轻吹打重悬小鼠IgG磁珠。置于磁力架上分离10秒，去除上清。重复洗涤三次。**注：**也可以通过检测洗涤得到的洗涤液的OD₂₈₀来判断是否洗涤完全，若OD₂₈₀大于0.05，应适当增加洗涤次数。

4. 洗脱:

根据标签蛋白的特点及后续实验要求，可以选择如下3种方法之一进行洗脱。以下以Anti-Flag磁珠(P2115)为例，Anti-Flag磁珠采用一种方式洗脱时，小鼠IgG磁珠作为阴性对照，需要使用相同的洗脱方式。

- 3X Flag竞争洗脱法：**本方法为非变性的，洗脱效率高，且洗脱后的蛋白保持原有的生物活性，便于后续分析检测。
 - 3X Flag多肽洗脱液的配制：取适量3X Flag多肽(P9801)溶解于1X TBS中，使其终浓度为150µg/ml，或稀释5mg/ml的3X Flag多肽溶液(P9801)至150µg/ml。
 - 每10-20µl原始磁珠体积，加入100µl 3X Flag多肽洗脱液(150µg/ml)，混匀后置于侧摆摇床或旋转混合仪上，室温摇晃孵育30-60分钟，或4°C孵育1-2小时。为了提高洗脱效率，可延长孵育时间或重复洗脱。
 - 孵育完毕后，置于磁力架上分离10秒，将上清转移到新的离心管中。上清即为洗脱的Flag标签蛋白。
 - 洗脱的Flag标签蛋白置于4°C待用，或者-20°C或-80°C长期保存。
- 酸性洗脱法：**本方法为非变性的，比较快速且高效。洗脱后的蛋白保持原有的生物活性，便于后续分析检测。
 - 溶液的配制：酸性洗脱液(0.1M Glycine-HCl, pH3.0)，中和液(0.5M Tris-HCl, pH7.4, 1.5M NaCl)。
 - 每10-20µl原始磁珠体积，加入100µl酸性洗脱液，混匀后置于侧摆摇床或旋转混合仪上，室温孵育5分钟。**注：**孵育时间不宜超过15分钟。
 - 孵育完毕后，置于磁力架上分离10秒，将上清转移到新的离心管中，并立刻加入10µl中和液，适当混匀。
 - 为了获得最大的洗脱效率，可重复步骤b和c，并将相同样品合并。
 - 洗脱并中和的Flag标签蛋白置于4°C待用，或者-20°C或-80°C长期保存。

注1：酸性洗脱法虽然高效，但仍可能低于竞争洗脱法或SDS-PAGE上样缓冲液洗脱法。
注2：由于目的蛋白的差异可能对酸性洗脱法的洗脱效率有一定的影响，如果对洗脱效率的要求比较高，可对酸性洗脱液的pH在2.5-3.1之间进行一定的调整，相应的中和液的pH值或量也要进行一定的调整，例如100µl酸性洗脱液(0.1M Glycine-HCl, pH2.8)和15µl中和液(1M Tris-HCl, pH8.5)。
- SDS-PAGE上样缓冲液洗脱法：**本方法为变性的，得到的蛋白样品适合SDS-PAGE电泳或WB检测。
 - SDS-PAGE上样缓冲液的配制：可以直接使用碧云天生产的P0015A SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)，或使用碧云天生产的P0015 SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(5X)或自行参考《分子克隆》等配制5X或2X的SDS-PAGE蛋白上样缓冲液，然后加入水配制成1X的SDS-PAGE蛋白上样缓冲液。通常SDS-PAGE蛋白上样缓冲液含有DTT等还原剂，其洗脱得到的蛋白样品中会含有Flag抗体的轻链和重链。
 - 每10-20µl原始磁珠体积的磁珠，加入100µl 1X SDS-PAGE上样缓冲液，95°C加热5分钟。
 - 置于磁力架上分离10秒，取上清进行SDS-PAGE电泳或Western检测。

常见问题:

| Problem | Possible Causes | Solution |
|-------------------------|---|--|
| Background is too high. | Proteins bind nonspecifically to the mouse IgG monoclonal antibody, insufficient washing on magnetic beads, or the microcentrifuge tubes. | 1. Pre-clear lysate with Mouse IgG Magnetic Beads (P2171) to remove nonspecific binding proteins. 2. After suspending beads for the final wash, transfer entire sample to a clean microcentrifuge tube before centrifugation. |
| | Washes are insufficient. | 1. Increase the number of washes. 2. Prolong duration of the washes, incubating each wash for at least 15 minutes. 3. Increase the salt and/or detergent concentrations in the wash solutions. |

| | | |
|--|--|---|
| | | 4. Centrifuge at lower speed to avoid nonspecific trapping of denatured proteins. |
|--|--|---|

相关产品:

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-------------|---|-------|
| P2102-1ml | BeyoMag™ Protein A磁珠 | 1ml |
| P2102-5ml | BeyoMag™ Protein A磁珠 | 5ml |
| P2105-1ml | BeyoMag™ Protein G磁珠 | 1ml |
| P2105-5ml | BeyoMag™ Protein G磁珠 | 5ml |
| P2108-1ml | BeyoMag™ Protein A+G磁珠 | 1ml |
| P2108-5ml | BeyoMag™ Protein A+G磁珠 | 5ml |
| P2115-0.5ml | BeyoMag™ Anti-Flag Magnetic Beads (Anti-Flag磁珠) | 0.5ml |
| P2115-2ml | BeyoMag™ Anti-Flag Magnetic Beads (Anti-Flag磁珠) | 2ml |
| P2118-0.5ml | BeyoMag™ Anti-Myc Magnetic Beads (Anti-Myc磁珠) | 0.5ml |
| P2118-2ml | BeyoMag™ Anti-Myc Magnetic Beads (Anti-Myc磁珠) | 2ml |
| P2121-0.5ml | BeyoMag™ Anti-HA Magnetic Beads (Anti-HA磁珠) | 0.5ml |
| P2121-2ml | BeyoMag™ Anti-HA Magnetic Beads (Anti-HA磁珠) | 2ml |
| P2151-200µl | BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads (链霉亲和素磁珠) | 200µl |
| P2151-1ml | BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads (链霉亲和素磁珠) | 1ml |
| P2151-5ml | BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads (链霉亲和素磁珠) | 5ml |
| P2173-1ml | BeyoMag™ Rabbit IgG Magnetic Beads (兔IgG磁珠) | 1ml |
| P2173-5ml | BeyoMag™ Rabbit IgG Magnetic Beads (兔IgG磁珠) | 5ml |

Version 2024.01.10