

快速蛋白电泳凝胶制备试剂盒(10-200KD)

Fast PAGE Gel Preparation Kit (10-200KD)

产品信息

产品名称	产品编号	规格
快速蛋白电泳凝胶制备试剂盒(10-200KD)	DY50064	50T (1mm Mini 胶)

产品描述

本产品是国内外第一款低丙烯酰胺系统产品，具有独特的梯度分离效果，能够更好的实现 10-200kD 蛋白的分离，在考虑到实验便捷性的同时，免除反复调整凝胶浓度的麻烦，带给您更快、更安全的实验体验。

产品组成

货号	名称	规格
DY50064-A	浓缩胶 A 液	50mL
DY50064-B	浓缩胶 B 液	50mL
DY50064-C	分离胶 A 液	125mL
DY50064-D	分离胶 B 液	125mL
DY50064-E	过硫酸铵	0.5g

保存方式

2-8°C 保存。有效期 12 个月。

使用方法 (仅供参考)

1 试剂准备

1.1 第一次使用前取 5mL 去离子水加入过硫酸铵试管中，适当混匀，然后放置于 2-8°C 备用，长期不用建议分装保存于 -20°C。

1.2 根据实验使用的制胶模具，分别量取 1/2 体积的分离胶 A 液和分离胶 B 液，加入干净的小烧杯中混匀备用。

例如：使用伯乐 mini-Protean 电泳设备制胶时，每块 0.75/1.0/1.5mm 的胶，分离胶 A 液与 B 液分别取 2.0/2.5/3.8mL。

1.3 另取一个小烧杯，分别取浓缩胶需要量的 1/2 体积的浓缩胶 A 液和浓缩胶 B 液，混匀后备用。

例如：使用伯乐 mini-Protean 电泳设备制胶时，每块 0.75/1.0/1.5mm 的胶，浓缩胶 A 液与 B 液分别取 0.8/1.0/1.5mL。

1.4 按照 1:100 的比例在前两步制备的分离胶混合液和浓缩胶混合液中分别加入 10% APS 溶液（即 1mL 凝胶混合液中加入 10 μ L 10% APS 溶液），轻轻搅拌使其混匀，避免产生气泡；

2 灌胶操作

2.1 需在试剂准备前组装好凝胶模具，在凝胶模具中灌入适量的上一步准备的分离胶混合液（对于使用 mini-Protean 电泳槽，凝胶液加至约距前玻璃板顶端 1.5cm 或距齿梳 0.5cm 即可），无需等待立即将上一步中已经准备好的浓缩胶混合液灌入玻璃板中。注意灌胶速度要平稳、快速。

2.2 将梳子插入凝胶内，静置 10-15 分钟，等待凝胶聚合。

注意：制备好的凝胶放入加有少量电泳缓冲液的密封袋中，可于 4°C 存放数周。

3 电泳操作

- 3.1 待凝胶聚合后，组装电泳槽，加入常规电泳缓冲液，小心地拔出梳子，检查胶孔并整理梳齿。
- 3.2 根据实验需要加入蛋白样本和蛋白分子量标准。
- 3.3 调整电泳仪为恒压 180v-200v,，进行电泳操作，约 25-35min 完成蛋白电泳实验（如单板胶电泳大于 90mA，双板胶电泳大于 140mA 可以适当降低电压）。

注意事项：

本试剂盒可提供的凝胶数量：

0.75mm Mini-gel	1.0mm Mini-gel	1.5mm Mini-gel
62 块	50 块	33 块

本产品仅作科研用途