

Pico ECL 超敏底物化学发光检测试剂盒



产品信息:

组成	保存	PA134-01
		100ml
溶液 PA	4℃避光	50ml
溶液 PB	4℃避光	50ml

产品简介:

Pico 底物可为使用辣根过氧化物酶(HRP)偶联物的免疫印迹实验提供明亮的信号和低皮克级<mark>检测灵敏度。该 ECL 底物能够兼容各种膜、封闭液和宽范围抗体稀释液,以出色性能、通用性和高性价比,满足用户的免疫印迹应用需求。</mark>

重要提示: Pico ECL 是一款增强型化学发光(ECL)HRP 底物,可帮助用户在免疫印迹分析过程中实现低皮克级的蛋白检测。

- 一抗稀释度范围从 1ug/ml 储备液起 1:1000-1:5000 或 0.2-0.1ng/ml
- 二抗稀释度范围从 1ug/ml 储备液起 1:20000-1:100000 或 10-50ng/ml

表 1:与 Pico ECL 化学发光底物,一起使用的抗体稀释度范围

存储温度: 室温运输,收到后在4℃避光下储存试剂。

产品特点:

- ECL —用于辣根过氧化物酶(HRP)的增强型化学发光底物
- 低皮克级灵敏度—检测硝化纤维素膜或PVDF膜上低皮克级的蛋白条带
- •长信号持续时间—在条件优化情况下,经底物孵育的印迹条带能够持续输出6至8小时的可检测光信号
- 稳定试剂— 工作液在24小时内保持稳定; 试剂盒在室温下可稳定放置长达1年
- •价格经济—针对稀释的抗体浓度条件进行了优化:
- 0.2至 1.0 μg/mL一抗 (以1 μg/mL储存液稀释1:1,000至1:5,000倍)
- 10至 50 ng/mL二抗 (以1 μg/mL储存液稀释1:20,000至1:100,000倍)

重要提示

- 为获得最佳效果,必须优化该系统的全部组分,包括样品量、一抗和二抗浓度以及膜和封闭试剂的类型。
- ▶ 使用该产品比使用沉淀比色 HRP 底物检测所需的抗体浓度低。为优化抗体浓度,请进行一次系统的点印迹分析。
- ▶ 没有一种封闭试剂对所有系统而言都是最佳的,所以为每一个免疫印迹检测系统找到最合适的封闭缓冲液非常必需。封闭试剂有可能与抗体产生交叉反应,导致出现非特异性信号。封闭缓冲液同时也会影响系统的灵敏性。当从一种底物转换为另一种底物时,有时会出现信号衰减或背景增加的现象,原因可能是封闭缓冲液不适合新的检测系统。
- ▶ 使用亲和素/生物素检测系统时,避免使用牛奶作为封闭试剂,因为牛奶中含有不定量的内源性生物素,会导致高背景信号。
- ➤ 保证洗涤缓冲液、封闭缓冲液、抗体溶液和底物工作液的使用体积,以确保在整个实验<mark>过程中印迹膜完全</mark>被液体覆盖,避免膜变干。增大封闭缓冲液及洗涤缓冲液的使用量可以降低非特异性的信号。
- ▶ 为获得最佳效果,在孵育步骤请使用摇床。
- 》 将 Tween20(终浓度 0.05-0.1%)加入封闭缓冲液和稀释的抗体溶液,以降低非特异信号。使用高品质的产品,如去污剂。它保存在安瓿中,过氧化物和其他杂质含量很低。
- ➤ 不要使用叠氮钠作为缓冲液的防腐剂。叠氮钠是 HRP 的抑制物。
- ▶ 避免手与膜直接接触,实验过程应戴手套或使用干净的镊子。
- ▶ 所有设备必须清洁且不沾染外来物质。金属器械(如剪刀)不得具有可见的锈<mark>迹。锈迹可能导</mark>致斑点形成和高背景。
- ➤ 底物工作液在室温下可稳定 8 小时。日光或任何其他强光下可能损害底物,为获得最佳结果,将底物工作液保存在琥珀色瓶中,并避免长期暴漏在任何强光下,短时间暴漏于实验室常规照明不会损害该工作液。



操作概述

注: 优化抗原和抗体的浓度。必须使用建议的抗体稀释度,以保证阳性结果。有关建议的稀释度范围请参考其他所需材料。

- 1) 将一抗浓度稀释到 0.2~1ug/ml
- 2) 将二抗浓度稀释到 10~50ng/mL
- 3) 将两种底物组份按 1:1 比例混合,制备底物工作液。

注: 暴漏于日光或任何其他强光可能损害工作液,为获得最佳结果,将此工作<mark>液保存在琥珀色</mark>瓶中,并避免长期暴漏于任何强光。短时间暴漏于实验室常规照明不会损害该工作液。

- 4)将印迹膜在 Pico ECL 底物工作液中孵育 5 分钟。
- 5) 吸出多余试剂。用清洁的塑料膜盖住该印迹膜。
- 6) 使印迹膜在 X 光胶片上曝光。

其他所需材料

- 己完成转印的印迹膜:用合适的电泳法分离蛋白质,并将这些蛋白质转移到硝酸纤维素膜上。
- 稀释缓冲液: 使用 Tris 或磷酸盐缓冲液。
- 洗涤缓冲液: 将 5mL 10%的 Tween-20 加入 1000mL 稀释缓冲液 (Tween-20 的终浓度将 0.05%)。
- 封闭试剂: 将 0.5mL10%的 Tween-20 加入 100mL 的封闭缓冲液,选择一种与稀释缓冲液具有相同基本组分的封闭缓冲液。
- 一抗: 选择一种目标蛋白质特异性抗体。使用稀释缓冲液制备该抗体的 lug/ml 储备液。使用封闭试剂将抗体从储备液稀释成抗体工作液。稀释度介于 1:1000 和 1:5000 之间或抗体工作液浓度为 0.2~lug/ml.最佳稀释度取决于一抗和膜上的抗原量。
- HRP 标记的二抗:选择一种与二抗特异性结合的 HRP 标记二抗,使用稀释缓冲液制备该抗体的 lug/ml 储备液。使用封闭 试剂将抗体从储备液稀释成抗体工作液。稀释度介于 1:20000 和 1:100000 之间或抗体工作液浓度为 10~50ng/ml。该浓度 范围在使用链亲和素-HRP 时也适用。二抗的最佳稀释度取决于 HRP 标记二抗和膜上的抗原量。
- 用于处理放射显影胶片的胶片暗盒、显影和定影试剂。
- 用于孵育的旋转摇床。

蛋白印迹法详细操作步骤

- 1) 将印记膜从蛋白转印设备中取出,加入合适的封闭液在温室下孵育 20-60 分钟,同时振荡。以封闭膜上非特异性蛋白结合位点。请注意:使用在前文建议的抗体稀释度是非常重要的。
- 2)将膜从封闭液中取出,与一抗工作液在温室孵育1小时,同时振荡;或在28℃孵育过夜,不振荡。
- 3) 将足量的洗涤缓冲液加至膜上,保证缓冲液将膜完全覆盖。振荡孵育≥5分钟,更换洗涤缓冲液并重复该步骤 4-6 次。增加洗涤 缓冲液体积,洗涤次数和洗涤时间有助于降低背景信号。

注: 孵育前, 膜在洗涤缓冲液中的短暂淋洗会提高洗涤效率。

请注意:使用在前文建议的HRP标记二抗稀释度是非常重要的。

- 4) 将 HRP 标记的二抗工作液与膜在温室孵育 1 小时,同时振荡。
- 5) 重复步骤 3,以除去未结合的 HRP 标记二抗。注: 膜与 HRP 标记二抗孵育后必须进行彻底洗涤。
- 6) 将 PA 溶液与 PB 溶液等比例混合,制备成工作液。每 cm² 膜使用 0.01~0.1ml 工作液。工作液可以在温室下稳定 8 小时。注: 暴漏雨日光或任何其他强光下可能损害工作液,为获得嘴角结果,将此工作液保存在琥珀色瓶中,并避免长期暴漏雨任何强 光。实验室的常见照明不会损害工作液。
- 7) 将印记膜在工作液中孵育 5 分钟。
- 8) 从工作液中取出印记膜,并置于一个塑料片或清洁的塑料纸(膜)中,用一张吸<mark>水纸吸除多余的</mark>液体,并从印记和塑料纸之间 小心地压出气泡。



9) 将包在塑料纸(膜)中的印记膜置于胶片暗盒中,蛋白质面朝上,除适用于<mark>胶片曝光的灯(如红色安全灯)之外,关闭所有的</mark> 灯。

注;胶片必须在曝光期间保持干燥,为获得最佳效果,才去一下措施:

- * 确保将多余的底物从膜和塑料纸上完全去除。
- * 在整个胶片处理期间,使用手套。
- * 切莫将印记膜置于已显影的胶片上,因为胶片上的化学物质会减弱信号。
- 10) 将 X 光胶片置于膜的上面。建议第一次曝光 60 秒。之后可调整曝光时间以达到最佳结果。化学发光反应在底物孵育后的前 5-30 分钟期间是最强烈的。这一反应可以持续几个小时,但强度会随时间下降,如有底物孵育后较长时间后曝光,曝光时间可能需要延长以获得较强信号。如果使用磷光存储成像设备(如 Bio-Rad 的分子成像仪系统)或 CCD 照相机可能需要较长的曝光时间。

警告: 胶片与膜之间的任何移动可能在胶片上造成人为的非特异信号。

11) 使用合适的显影剂和定影剂对胶片进行显影。如果信号太强,则缩短曝光时间或将印记膜进行剥离并降低抗体浓度重新检测。

常见问题及解决方案

问题	可能问题	解决方案
胶片上有反转像(即黑色背景,白色		
带)		
膜上有褐色或黄色带	系统中 HRP 过多	将 HRP 标记二 <u>抗稀释至少 10</u> 倍
印记在暗室中发光	NAL IIII LO	利 1110 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4
信号持续时间少于8小时		
信号弱或无信号	系统中过多的 HRP 耗尽了底物并导致信号迅速 衰减	将 HRP 标记二抗稀释至少 10 倍
	抗原或抗体的量不足	增加抗体或抗原的量
	蛋白质转移率低	优化转印
	HRP 或底物活性低	见下文注释
高背景	系统中 HRP 过多	将 HRP 标记二抗稀释至少 10 倍
	封闭不充分	优化封闭条件
	封闭式机不合适	尝试一种不同的封闭试剂
	洗涤不充分	增加洗涤时间、次数或洗涤缓冲液体 积
	胶片过度曝光	缩短曝光时间或使用背景消除剂
	抗原或抗体的浓度太高	减少抗体或抗原的量
蛋白质条内有斑点	蛋白质转膜效率低	优化转印流程
	膜的水化不均匀	按照制造商建议适度的使膜水化
	胶片与膜之间存在气泡	在胶片曝光前,去除气泡
胶片上背景有斑点	HRP 标记二抗中存在聚集物	使用 0.2um 的过滤器
非特异性条带	系统中 HRP 过多	将 HRP 标记二抗稀释至少 10 倍。
	SDS 导致的蛋白非特异性结合	在检测过程中不使用 SDS

^{*}为检测系统活性,在暗室中,在一个清洁试管中制备 1-2ml 底物工作液。关闭灯,添加 1ul 未稀释的 HRP 标记二抗工作液。该溶液应当立即发出蓝色光,蓝光信号在随后的几分钟渐淡。

BM20210918