

4%-20%预制胶



产品信息:

货号	规格
PA129-01	1块/包
PA129-02	10块/包

产品介绍:

本预制胶为 PH 中性缓冲液制备,可长期存放(室温一年,不可冻存)。本品既可进行天然蛋白电泳,也可进行变性蛋白电泳。电泳及转膜缓冲液兼容传统 tris-glycine 缓冲液,50 分钟完成电泳,使用方便,即开即用,蛋白条带条带清晰,并可实现接近 100%转膜。目前有胶浓度 6%, 8%, 10%, 12%, 15%, 8%-16%, 4%-20%, 4%-12%供您选择。本预制胶兼容 BIORAD,天能及北京六一的 mini 胶电泳槽及其他任何胶板宽度在 10cm 的电泳槽。

产品组成:

组成	规格
浓缩胶	4%
丙烯酰胺: 甲叉丙烯酰胺	29: 1
凝胶厚度	1mm
加样孔数	12 孔
最大上样量	30ul

电泳说明:

使用《分子克隆》指定的 tris-glycine 电泳缓冲液(tris 25mM, glycine 250mM, SDS 0.1%,)推荐使用恒压 150v 跑胶 50min。客户也可直接购买本公司的电泳转膜通用缓冲液。

转膜说明:

使用《分子克隆》tris-glycine 电转缓冲液(包括湿转及半干转)操作与实验室原有操作相同。(使用本公司电泳转膜通用缓冲液,只需在电泳完成后缓冲液中添加20%乙醇即形成转膜缓冲液,无需甲醇,无需冰浴,湿转半干转条件皆为恒压70v电转50min)。

保存方法:置于包装盒中,室温保存一年,整齐叠加平放,或整齐竖直放置。

使用方法:

剪开包装取出胶,撕去胶板底端橙色胶纸,将预制胶固定在电泳槽中,内槽加满缓冲液,外槽液面低于内槽液面 5mm (或与内槽液面高度一致),将梳子平稳缓慢拔出,电泳后取出胶板,用小螺丝刀沿左右两板间的缝隙将两板别开掰开两板,用梳子边缘将塑料板底端缝隙中的凝胶顶出。转移凝胶时,将梳子一端插入凝胶下方,并用拇指按住凝胶,进行胶转移。如需切割凝胶,可利用胶板的边缘按压切割凝胶。

注意事项:

- 1. 电泳及电转缓冲液建议使用新配制的缓冲液,试剂纯度不够,反复使用<mark>或长期放置过</mark>的缓冲液会降低电泳效果。 如果自配的缓冲液不理想,可使用本公司电泳电转通用缓冲液。
- 2. 电泳前请务必撕去胶板底端的橙色胶纸。



- 3. 由于新一代预制胶改进了 BIORAD 的mini 胶板两侧上端与硅胶垫接触的凹陷结构,使其兼容所有厂家的 mini 胶电泳槽。然而,这使得本预制胶对于 BIORAD 和天能的电泳内外槽存在微小泄露,可通过两种方式解决本问题: 一是内槽加满缓冲液,外槽液面加至距内槽液面 3-5mm,从而可防止在电泳过程中内槽液面逐步下降。另一种解决方式是将BIORAD 的硅胶封闭垫取出后反过来安装,使其没有凸起的平滑面朝外,从而防止漏液。
- 4. 如果上样缓冲液和电泳缓冲液中含有变性剂和还原剂,利用本预制胶可进行变性蛋白电泳。
- 5. 如果上样缓冲液和电泳缓冲液中去除变性剂和还原剂,本预制胶可进行<mark>天然蛋白电泳,</mark>但要注意对于天然的碱性蛋白电泳,需将电源输出线的正负极调换。

问题与解决方案:

本产品为稳定性配方结合自动化装备标准灌制形成,胶的本身质量稳定性很高,其泡沫包装盒也可有效抵抗运输过程产生的冲击,但根据之前客户端反馈,跑胶转膜问题在客户端主要出现在以下几个方面:

首先,內外缓冲液液面没有一样高,內槽缓冲液泄漏后,形成电泳大幅扭曲,电泳时间大幅度延长,这一点可从溴酚蓝扭曲看出。

其次,本预制胶 PH 为中性,对电泳缓冲液和上样缓冲液的要求相比传统 PH8.8 的胶要高,缓冲液配制不当,或长期放置变质,都会对本预制胶效果产生影响,如果自己配制的这两个试剂与本产品附送的缓冲液相比,条带较模糊,请重新按本说明书或《分子克隆》指定配方重新配制,也可直接购买这两个稳定型试剂。有两个参数需要注意,一个是电压 150v 电泳时,每板胶的电流 30mA-55mA 之间,随着时间电流逐步会降低,湿转 70v 时,电流大致在 200Ma-300mA,随着时间电流是逐步升高,如果您的电流远不在这一范围,需检查缓冲液的质量和内外槽电泳液液面是否一样平。

最后,在上样时不可将枪头过度插入上样孔中,枪头的过度插入会导致胶板形变,形成腔隙造成<mark>样品向下</mark>泄露。另外,在把凝胶从板上取出时,最好用梳子边缘将胶从板侧缝隙中顶出,再将梳子从胶下插入,用拇指按住胶,进行转移。这些操作是为了保证取胶时不形成胶上裂缝。

BM190408