

产品介绍

Proteintech研发的此款线粒体分离及蛋白提取试剂盒可高效的从动物组织和培养的细胞中分离高纯度的线粒体，分离得到的线粒体具有完整的内膜和外膜，具有完整的线粒体功能，可用于线粒体生理功能的研究。同时分离得到线粒体被裂解液裂解后可用于蛋白免疫印迹，免疫沉淀等蛋白分析实验。

关于试剂盒

- 本试剂盒可以分离得到高纯度线粒体，可用于流式细胞仪相关检测。
- 本试剂盒提供了线粒体保存液，可用于保存分离得到的高纯度线粒体用于后续实验。
- 本试剂盒提供了线粒体裂解液，可高效的裂解分离得到的高纯度线粒体。
- 本试剂盒提供了线粒体染料 **Janus Green B**，可快速的判定提取效果。
- 本试剂盒中有**0.4%**台盼蓝溶液可用于匀浆效果进行鉴定，细胞破碎达到**60%**即可停止匀浆，请勿过度匀浆。
- 本试剂盒只适用于新鲜的组织样本，请勿使用经过冷冻保存的组织。
- 用于制备线粒体蛋白，需要提前加入蛋白酶抑制剂混合液，否则不必加入。
- 建议样品不少于**2000**万个细胞或**100mg**组织，当样品的数量为**2000**万个细胞或**100mg**组织时，本试剂盒可以处理**30**个样品。

产品成分

组分	规格
线粒体分离液A	30 mL
线粒体分离液B	30 mL
线粒体分离液C	15 mL
线粒体分离液D	2.5 mL
线粒体洗涤液	30 mL*2
线粒体保存液	3 mL
线粒体裂解液	10 mL
Janus Green B	1 mL
SDS-PAGE蛋白上样缓冲液（4X）	2 mL
普通型蛋白酶抑制剂混合液	1 mL
0.4%台盼蓝溶液	1 mL

包装规格

保存条件

使用方法

30 T

-20℃保存，一年有效。一个月内使用可4℃保存。

1、**提取前准备**：将试剂盒中溶液室温解冻，解冻后放置于冰上。提前4℃预冷离心机。如果用于制备线粒体蛋白样品，线粒体分离液A、线粒体分离液B、线粒体分离液C、线粒体洗涤液、线粒体裂解液根据提取的样本量分别取出对应体积的试剂，在使用前按**100:1**添加蛋白酶抑制剂混合液（**100×**）备用。

2、**样品预处理**

a、**对于细胞**：收集细胞4℃，**500 g**离心**5 min**，用预冷的PBS洗涤两遍。然后在冰上，按每**2000**万细胞直接加入**1 ml**预冷的线粒体分离试剂A。

b、**对于组织**：现取新鲜的动物组织，用冰的PBS洗净组织块上附着的脂肪和血液等杂质，用滤纸吸干水分后称重，在离心管中将组织块剪碎，然后在冰上，按每**100 mg**组织加**1 ml**预冷的线粒体分离试剂A。

3、**样品匀浆**：将样品悬液转移到合适大小的预冷玻璃匀浆器中，在冰浴条件下对样品匀浆。

注：不同的样品所需匀浆次数不同，培养细胞建议匀浆**3-5**次，组织样本建议**5-10**次。鉴定方法：取**20 ul**匀浆**3**次后的细胞样品或匀浆**5**次后的组织样品，加入等体积的**0.4%**台盼蓝溶液，混匀，在显微镜下观察台盼蓝溶液染色阳性（蓝色）细胞数目的比例，当阳性（蓝色）细胞破碎达到**60%**即可停止匀浆，请勿过度匀浆。若阳性（蓝色）细胞比例未达到**60%**，适当增加**1-2**次匀浆，随后按照同样的方法使用台盼蓝溶液进行鉴定。

4、**线粒体粗分离**：根据步骤3中样品匀浆液的体积，取等体积的线粒体分离试剂B加至离心管底部，然后沿管壁缓慢地加样品匀浆液使其覆盖于上层。对于培养的细胞样品使用4℃，**600 g**离心**10 min**，收集最上层分离层。对于组织样品使用4℃，**700 g**离心**10 min**，收集最上层分离层。

注：（1）匀浆液置于线粒体分离试剂B上层时要沿管壁小心加入，同时及时离心，以防匀浆液中的颗粒自然下沉，影响后面的离心分层效果。

（2）离心后上清会分成**2**层，收集最上层分离层。如果分层不明显则将所有上清收集。

5、将收集的上清转移至新的**1.5 ml** EP管中，每管**1 ml**。4℃，**10000 g**离心**10 min**，收集沉淀。收集得到的沉淀即为粗线粒体。

6、**高纯度线粒体分离**

a、高纯度线粒体分离液准备：按照线粒体分离液C：线粒体分离液D=**17:3**的比例配制，现用现配。按照每管（**1.5 ml** EP）**0.5 ml**提前加入新的EP管中。

b、将步骤5中的粗线粒体沉淀按每管（**1.5 ml** EP）加入**0.5 ml**的线粒体洗涤液重悬。

c、将重悬的粗线粒体缓慢的加入到高纯度线粒体分离液的上层。4℃，**22000 g**离心**10 min**，收集沉淀。

d、每管沉淀加入**1 ml**的线粒体洗涤液重悬沉淀，4℃，**16000 g**离心**5 min**，收集沉淀。收集到的沉淀为高纯度的线粒体。

7、**线粒体染色鉴定**：取适量沉淀涂片，滴加Janus Green B染液染**20 min**，盖上盖玻片，在显微镜下镜检。在显微镜下线粒体呈现出蓝绿色小棒状或哑铃状。

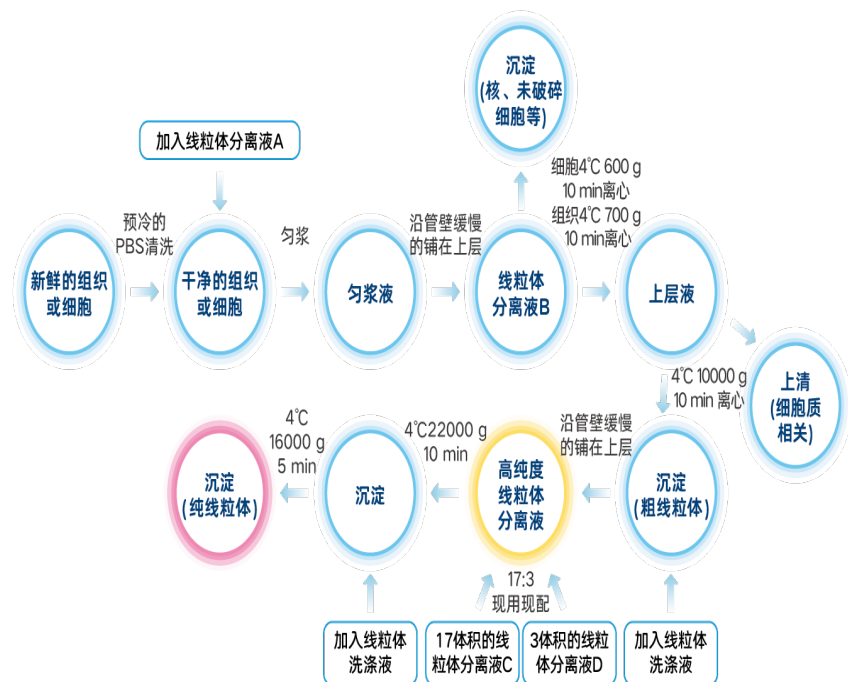
注意

c、用于免疫印迹：裂解后的线粒体样品按照3:1比例，混合线粒体的蛋白样品和SDS-PAGE上样缓冲液。100℃沸水浴加热5 min，以充分变性蛋白。冷却至室温后，直接上样到SDS-PAGE胶加样孔内即可。

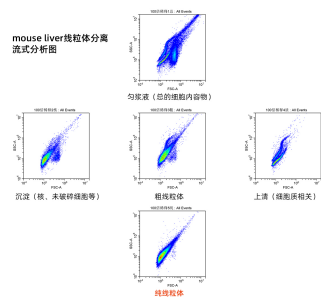
- ## 问题解答

问题	可能原因	解决方案
未得到线粒体	匀浆过度，导致线粒体破碎	减少匀浆次数
	样品不新鲜	取新鲜样品分离
	样品量太少	增加提取的样品量
线粒体纯度不高	粗线粒体置于高纯度线粒体分离液的上层时操作不当导致二者未分层	将粗线粒体沿管壁小心加入在高纯度线粒体分离液的上层，且快速离心

分离流程



Validation Data



使用线粒体分离及蛋白提取试剂盒（PK10016）分离BALB/c小鼠肝脏中线粒体，将分离流程中的沉淀及上清分别稀释100倍后，使用流式细胞仪分析。