

产品说明书

LS Dye Succinimidyl Ester (SE) (LS 琥珀酰亚胺酯)

产品规格: 1 mg

产品货号:

货号	名称	外观颜色	Abs _{max} /Em (nm)	A ₂₈₀ /A _{max} or C _r (protein)	Extinction coefficient(ε)	Optimal DOL(IgG)	MW
LS0034	LS405 SE (LS405 琥珀酰亚胺酯)	淡黄色	407/448	0.13	41,000	4-6	701.1

储存条件

-20°C避光保存，有效期见外包装。

用 0.1 M 的 NaHCO₃ 溶液 (pH~8.3) 稀释抗体，使抗体终浓度为 2.5 mg/mL。如果产品预先用磷酸盐缓冲液稀释，如 PBS 缓冲液（不含氨基类化合物），那么可以直接在该缓冲液中加入约 1/10 体积 1M 的 NaHCO₃ 母液，使 NaHCO₃ 终浓度为 0.1 M。

注：蛋白浓度为 2.5 mg/mL 时，标记效率大概为 35%，蛋白浓度低于 2.5 mg/mL 也可用于标记，但标记效率会降低。当蛋白浓度高于 5 mg/mL 时，标记效率可能更高。由于缓冲液和蛋白纯度存在差异性，因而更精确的标记效率由实操条件决定。如果蛋白浓度过低，可以通过超滤法进行浓缩。

(2) 准备染料储存液

室温预热一管 1 μmole 的 LS SE，在管中加入 0.1 mL 的无水 DMSO，充分涡旋溶解染料，配制浓度为 10 mM 的染料储存液。如果使用更微量的蛋白进行标记反应，那么染料需要稀释至更低浓度。

注：a. 剩余的染料储存液应于-20°C低温存放，以备后续使用。如果使用无水 DMSO 配制染料储存液，那么染料至少可以保存一个月。

b. 染料也可以用去离子水配制，但是由于染料在水中会缓慢水解，所以水配制的储液最好现配现用。

(3) 标记反应步骤

a. 搅拌或涡旋混匀蛋白溶液，逐步滴加 15-25 μL 的染料储存液 (10 mM)，使染料/蛋白的摩尔比在 9:1 至 15:1 的范围内。LS SE 标记 IgG 抗体的 DOL (结合于每个蛋白分子上

使用方法（以标记 IgG 抗体为例）

1. 实验材料

(1) IgG: IgG 不可含有能与染料反应的胺类化学物质，如氨基酸、Tris、BSA、明胶等。如果 IgG 中含有此类化学物质，应用 pH~7.4 的 PBS 缓冲液预先透析处理。叠氮类化合物的存在不会影响标记反应。

(2) 无水 DMSO

(3) NaHCO₃

(4) 葡聚糖凝胶 G-25 透析柱

(5) PBS 缓冲液 (pH~7.4)

(6) NaN₃

(7) BSA

2. 标记方法和步骤

(1) 准备标记抗体



的染料数量) 范围请参考上表。

b. 在室温下搅拌反应 1 h, 微量标记时也可在摇床上振荡孵育 1 h。

注: 在进行结合反应的同时, 进行步骤 2(4), 平衡葡聚糖凝胶 G-25 透析柱。

(4) 从反应液中分离标记蛋白

a. 用 PBS 缓冲液 (pH~7.4) 平衡葡聚糖凝胶 G-25 透析柱 (10 mm×300 mm)。

b. 将步骤 3(b) 反应溶液加入柱子, 并用 1×PBS 缓冲液洗脱。首先洗脱出来的着色带是染料-蛋白结合物。

注: a. 对于小规模的标记反应, 为了避免过度稀释产物, 可以使用超滤装置去除结合物中的自由染料。

b. 当结合反应完成后, 如不及时分离染料-蛋白结合物, 可以加入 50 μL 1M 赖氨酸终止反应。多数情况下, 不需要此操作, 因为剩余的未反应的染料在反应最后已经被充分水解。

3. 确定 DOL

(1) 蛋白浓度的确定

抗体浓度可通过以下公式计算:

$$C(\text{mg/mL}) = \{[A_{280} - (A_{\max} \times C_f)]/1.4\} \times \text{稀释因子};$$

a. C 是指实验收集的抗体浓度;

b. 稀释因子是指在光度测量时的稀释倍数;

c. A_{280} 和 A_{\max} 分别是指在 280 nm 处的吸光度以及在吸收波长处的吸光度;

d. C_f 是校正因子, LS SE 染料的 C_f 值请参考上面表格;

注: 过柱洗脱的蛋白溶液直接用于吸光度检测可能浓度过大, 因此需要稀释到大约 0.1 mg/mL。稀释倍数 (即稀释因子) 需要从起初抗体数量 (比如 5 mg) 以及蛋白液洗脱的总体积来进行预估。

(2) DOL 的估算

DOL 通过下式计算:

$$DOL = (A_{\max} \times Mwt \times \text{稀释因子}) / (\varepsilon \times C)$$

a. A_{\max} , 稀释因子, C 值在 3(1) 中已经明确;

b. Mwt 是指 IgG 的分子量 (150,000);

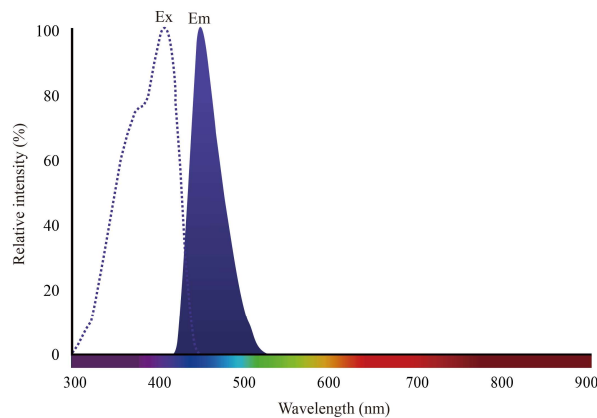
c. ε 是 LS SE 的摩尔吸光系数, 参考第一页表格;

d. 标记 LS SE 的 IgG 抗体最适 DOL 值, 请参考第一页表格, DOL 值会波动, 但也能得到很好的实验效果。

注意事项

1. 荧光染料激发与发射波长会受到溶剂的影响, 使用不同溶剂, 则激发与发射波长可能会发生变化。
2. 标记的蛋白如需长期储存, 推荐加入 5-10 mg/mL BSA 和 0.01-0.03% NaN_3 , 以防止蛋白变性和微生物滋生。放置于 4°C 避光保存。若加入了终浓度为 50% 的甘油, 可放 -20°C 保存。可稳定保存一年以上。
3. 操作过程注意避光, 搅拌速度应适当以避免产生气泡。
4. 层析柱装柱时, 尽量使柱体均匀, 柱面平整, 无气泡、裂隙。
5. 上样时注意, 当柱顶缓冲液与凝胶平面相切时再加样品, 洗脱时, 当样品走至与凝胶平面相切时再加洗脱液。
6. 影响标记效率的其他因素还包括: 温度、反应时间、pH、荧光染料与蛋白的量等, 需注意控制。
7. 为了您的安全和健康, 请穿实验服并戴一次性手套。

光谱图:



注: LS405 SE (LS405 琥珀酰亚胺酯) 溶解于水中所测图谱。

