

产品说明书

YF[®] Dye Succinimidyl Ester (SE) (YF[®]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 _f (protein)	Extinction coefficient(ε)	Optimal DOL(IgG)	MW
YS0023	YF [®] 350 SE (YF [®] 350 琥珀酰亚胺酯)	类白色	349/448	0.14	18,000	4-6	693.8
YS0033	YF [®] 405S SE (YF [®] 405S 琥珀酰亚胺酯)	类白色	399/421	0.7	33,000	5-10	1030.3
YS0030	YF [®] 488(5) SE (YF [®] 488(5) 琥珀酰亚胺酯)	橙色	490/513	0.1	76,000	7-9	833.9
YS0032	YF [®] 488(5)-1 SE (YF [®] 488(5)-1 琥珀酰亚胺酯)	橙色	490/513	0.1	76,000	7-9	1081.2
YS0019	YF [®] 488(6)-2 SE (YF [®] 488(6)-2 琥珀酰亚胺酯)	橙色	491/512	0.1	76,000	7-9	1081.2
YS0020	YF [®] 488(6)-X SE (YF [®] 488(6)-X 琥珀酰亚胺酯)	橙色	491/512	0.1	76,000	7-9	947.1
YS0029	YF [®] 532 SE (YF [®] 532 琥珀酰亚胺酯)	红色	523/545	0.09	81,000	4-7	825.0
YS0036	YF [®] 555 SE (YF [®] 555 琥珀酰亚胺酯)	红色	550/561	0.08	150,000	3-6	1178.5
YS0022	YF [®] 568 SE (YF [®] 568 琥珀酰亚胺酯)	红色	573/595	0.46	88,000	5-6	893.0
YS0027	YF [®] 594 SE (YF [®] 594 琥珀酰亚胺酯)	紫红色	585/609	0.56	92,000	4-7	921.0
YS0024	YF [®] 640 SE (YF [®] 640 琥珀酰亚胺酯)	蓝色	641/658	0.37	105,000	4-7	1146.4
YS0064	YF [®] 640-4 SE (YF [®] 640-4 琥珀酰亚胺酯)	蓝色	641/658	0.37	105,000	4-7	1393.7
YS0065	YF [®] 640-5 SE (YF [®] 640-5 琥珀酰亚胺酯)	蓝色	641/658	0.37	105,000	4-7	1569.9



YS0035	YF®647A SE (YF®647A 琥珀酰亚胺酯)	蓝色	648/664	0.03	240,000	3-6	1259.7
YS0025	YF®660 SE (YF®660 琥珀酰亚胺酯)	蓝色	661/679	0.51	100,000	4-7	1101.4
YS0021	YF®680 SE (YF®680 琥珀酰亚胺酯)	深蓝色	679/700	0.32	140,000	5-6	1125.4
YS0056	YF®750 SE (YF®750 琥珀酰亚胺酯)	深绿色	747/770	0.03	250,000	2-5	1285.7

储存条件

-20°C避光保存，有效期见外包装。

产品介绍

YF® SE (or NHS ester)是我司生产的具有氨基反应活性的一类荧光染料。该类染料的SE基团可以与氨基基团反应生产稳定的酰胺键。相比于市面上其他同类染料，YF®是稳定性更强、水溶性更好、荧光强度更优的新一代荧光染料。

我司还提供小批量抗体标记试剂盒 Super-n-stain® Antibody Labeling Kits (S6011)，可在30 min内标记5-100 µg 抗体，而无需纯化步骤，简单方便。

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

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 (不含胺基类化合物)，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 YF® 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。YF® SE 标记 IgG 抗体的 DOL (结合于每个蛋白分子上的染料数量) 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：

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

- 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，YF[®] 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：

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

- 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 YF[®] SE 的摩尔吸光系数，参考第一页表格；
- d. 标记 YF[®] 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. 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。
2. 操作过程注意避光，搅拌速度应当以避免产生气泡。
3. 层析柱装柱时，尽量使柱体均匀，柱面平整，无气泡、裂隙。
4. 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。
5. 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。
6. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套。

