



## Tris-Glycine 蛋白预制胶（精准浓度，塑胶板）

### 产品描述

李记生物的 Tris-Glycine 蛋白预制胶是一款安全、方便、高质量的预制聚丙烯酰胺凝胶，采用自动化灌胶技术生产且兼容市场上主流（bio-rad 系列）的电泳槽，可直接用于 PAGE 电泳及 Western blot 检测，节省大量配胶时间，电泳时间，提高实验效率。

### 订购信息

货号	浓度	孔数	最大上样量	规格
AP15L714	10%	10 孔	50μL	10 片/盒
AP15L716	10%	15 孔	30μL	10 片/盒
AP15L724	12%	10 孔	50μL	10 片/盒
AP15L726	12%	15 孔	30μL	10 片/盒
AP15L734	15%	10 孔	50μL	10 片/盒
AP15L736	15%	15 孔	30μL	10 片/盒

\*胶板尺寸：宽×高×厚度为 100\*89\*4.8mm；凝胶尺寸为：宽×高×厚度为 84\*74\*1mm；浓缩胶：4%，1.5cm。

\*凝胶中不含 SDS，可用于变性和非变性电泳。

\*均一胶可选浓度：10%，12%，15%。

\*梯度胶可选浓度：4-15%，4-20%，8-16%，8-20%。也可以提供特殊浓度的定制服务。

### 运输与保存

蓝冰运输。4°C保存，有效期 12 个月。【注】：请勿置于 0°C以下，以免凝胶发生冻裂。

### 使用方法

预制胶本身都不含 SDS，可根据电泳缓冲液的不同用于变性电泳和非变性电泳。

#### 1. 非变性胶（Native-PAGE）

- (1) 非变性胶的蛋白迁移率受到蛋白分子量、蛋白空间结构等多种因素影响。
- (2) 将 Plastic gel 预制胶 Tris-Gly 从包装袋中取出，撕掉底部密封胶带。
- (3) 将预制胶固定在电泳槽中。
- (4) 准备非变性电泳缓冲液：取 500mL 1× Tris-Glycine 非变性电泳缓冲液。
- (5) 阴极加满电泳液，阳极的电泳液最低须加到 1/3 液面处，最高不可漫过胶板，再缓慢地将梳子拔出。
- (6) 上样前请使用移液器吸取电泳缓冲液轻轻吹打加样孔，去除加样孔内残余的胶液。
- (7) 上样：将非变性蛋白样品与 5× 非变性 Loading buffer (ES005) 进行 4: 1 混合均匀。注意枪头不要戳破凝胶，不要过度插入梳孔使胶板变形造成漏液。
- (8) 电泳条件：180 V, 60 min，当溴酚蓝指示带电泳至胶板底部，或实验预定位置时，即可结束电泳。
- (9) 电泳结束，取出凝胶。用螺丝刀在板子侧边缘慢慢撬开板子，打开胶盒，轻轻取出凝胶。

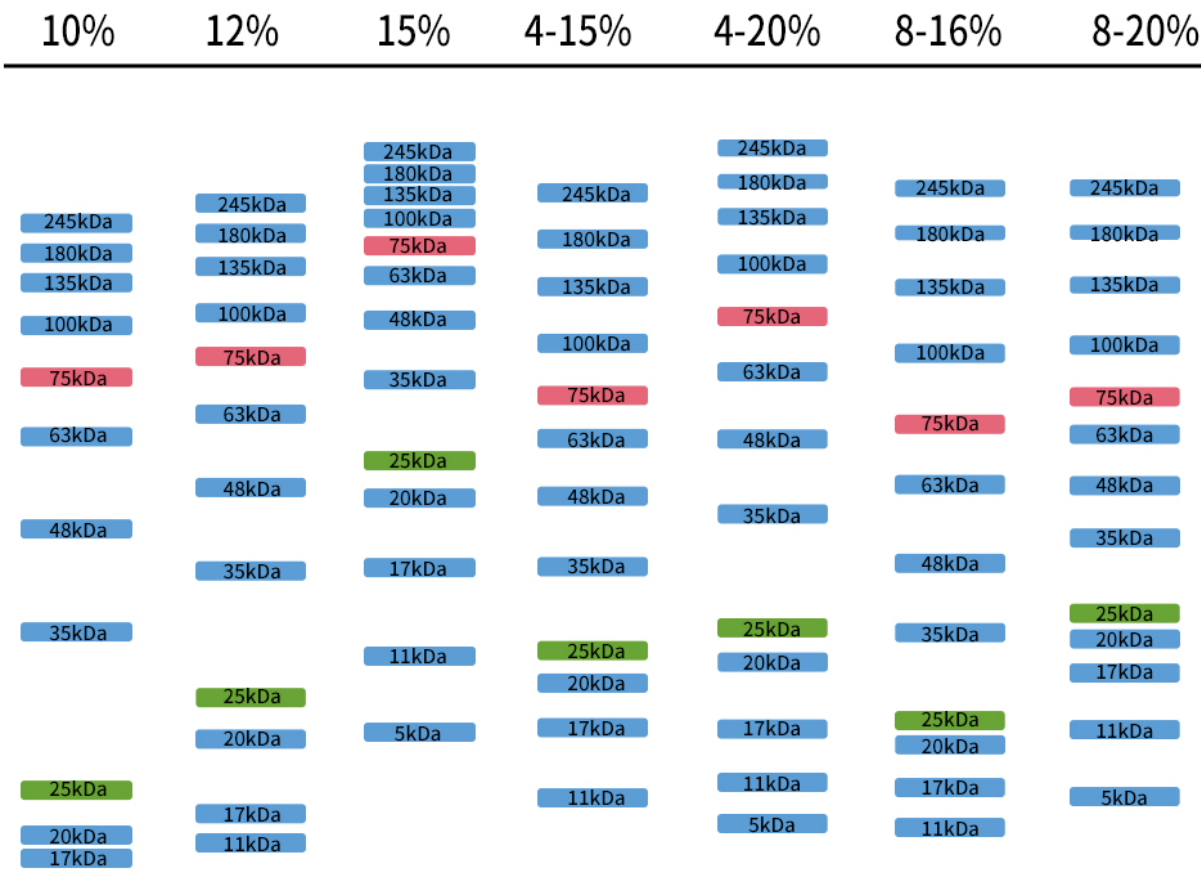


(10) 酸性蛋白（等电点  $\text{pI} < 7$ ）正常上样电泳即可。反之，碱性蛋白（等电点  $\text{pI} > 7$ ）带正电荷，需将电极插反（红插黑，黑插红），这时上样孔成为正极，样品向下电泳。

## 2. 变性胶 (SDS-PAGE)

- (1) 请参考分离谱图选择合适浓度的预制胶，以帮助您进行更好的蛋白电泳条带分离。
- (2) 将 Plastic gel 预制胶 Tris-Gly 从包装袋中取出，撕掉底部密封胶带。
- (3) 将预制胶固定在电泳槽中。
- (4) 准备变性电泳缓冲液：取 500mL 1× Tris-Glycine 变性电泳缓冲液。
- (5) 阴极加满电泳液，阳极的电泳液最低须加到 1/3 液面处，最高不可漫过胶板，再缓慢地将梳子拔出。
- (6) 上样前请使用移液器吸取电泳缓冲液轻轻吹打加样孔，去除加样孔内残余的胶液。
- (7) 上样：将蛋白样品与 5× 变性 Loading buffer (ES003) 进行 4: 1 混合均匀，加热处理。注意枪头不要戳破凝胶，不要过度插入梳孔使胶板变形造成漏液。
- (8) 电泳条件：180 V, 60 min，当溴酚蓝指示带电泳至胶板底部，或实验预定位置时，即可结束电泳。
- (9) 电泳结束，取出凝胶。用螺丝刀在板子侧边缘慢慢撬开板子，打开胶盒，轻轻取出凝胶。

## 预制胶分离图谱 (变性)





## 注意事项

1. 本产品仅限于科学实验研究使用，不得用于临床诊断、治疗等领域。
2. 如果需要蛋白条带更加清晰、平直，可降低电压至 100-120V，适当延长电泳时间。
3. 电压为 180V 时，1 块胶的初始电流在 75mA 左右，2 块胶的初始电流在 150mA 左右，随时间增加电流逐步降低。
4. 电泳缓冲液不建议重复使用。因为经过电泳之后，缓冲液中的离子强度、缓冲能力都发生了变化，不能确保电泳效果。
5. 湿转时 120V 恒压转膜 60-90min。为达到更好的转膜效果，可以根据预制胶上残留的预染 marker 及膜上的预染 marker 确定转膜效率，并对转膜条件进行适当调整。目的蛋白的分子量，凝胶浓度及转膜液中的甲醇浓度都会影响转膜效率。大蛋白尽量选择低浓度的胶。

蛋白分子量	100kDa 以上	10-100kDa	10kDa 以下
建议甲醇浓度	5%	10%	20%-30%

6. 如果是 biorad 电泳槽，一定要把中间绿色 U 型条拔出，180°反转后装入，让光滑的一面朝外。如官网视频所示。

## 相关产品推荐

EZ ECL pico 化学发光液（超敏型）（货号：AP34L024）

BCA 蛋白定量试剂盒（货号：AP12L025）