

MYC 标签 (EQKLISEEDL) 多肽

Cat#: Q7009

(本品仅用于科学研究, 不可用于诊断及治疗)

1. 背景信息

MYC-Tag (EQKLISEEDL), 常用于真核蛋白质重组表达标记。MYC 标签多肽, 可用于洗脱与 Anti-MYC 亲和纯化凝胶/免疫磁珠 (IP0097S/MIP0097S) 结合的融合蛋白, 具有高特异性, 高亲和力, 中性竞争洗脱等优势。

2. **保存方法:** 多肽干粉在 4°C 密封保存, 溶解后, 可于 -20°C 可保存 1 年。

3. 溶解方法:

该多肽为轻质粉末, 开盖前应离心。建议将 1ml ddH₂O 溶液加至 5mg 多肽粉末中, 彻底溶解后, 制成 5mg/ml 储存液, -20°C 保存。使用时用 1xPBS 稀释至需要的浓度。按需求浓度稀释至工作浓度。

10xPBS (1.5M PBS, pH7.5): Na₂HPO₄·12H₂O 35.8g, NaH₂PO₄·2H₂O 2.8g, NaCl 89g, 溶于 1L dd H₂O, 加入 2‰ Azide (使用时须用双蒸水稀释 10 倍)

4. 使用方法举例

MYC peptide 洗脱液竞争洗脱

4.1 用 1xPBS 配制 MYC peptide 洗脱液, 终浓度为 1mg/ml, 也可根据具体情况自行调整工作浓度 (一般说来, 浓度越高, 竞争洗脱能力越强)。

4.2 加入 2ml MYC peptide 洗脱液 (或 2 倍凝胶体积), 轻柔混匀, 浸泡 0.5 小时后, 收集洗脱液, 每次收集 1ml。如有必要, 再次加入 2ml MYC peptide 洗脱液 (或 2 倍凝胶体积), 重复洗脱一次。

4.3 合并洗脱液。

4.4 SDS-PAGE 鉴定蛋白质纯度及浓度, 并按照需求处理和保存蛋白质。

5. 竞争洗脱优势

MYC peptide 洗脱液与蛋白质上的 MYC 标签竞争亲和纯化柱上的抗体, 使蛋白质与抗体的结合被取代而脱离纯化柱, 从而被洗脱下来。这种洗脱的特点有:

5.1 洗脱条件温和, 一般不会造成蛋白质变性; 有利于亲和纯化柱的保存和反复使用。

5.2 由于亲和吸附达到平衡比较慢, 所以往往需要较常的时间和较大的洗脱体积。

5.3 特异性强, 可以进一步消除非特异性吸附的影响, 从而得到较高的分辨率。基本上不会有 anti-MYC 的抗体被洗脱下来。