

线粒体/胞浆制备试剂盒 C1260

描述: 线粒体/胞浆制备试剂盒 (Mitochondria Isolation Kit) 用于从组织或培养细胞中分离线粒体和细胞胞浆成分。加入分离溶液，匀浆破碎组织细胞，经过数次800g和12000g离心，在60分钟内即可分离出完整的线粒体和胞浆成分。制备的线粒体具有很高的生物学活性，可进行各种功能研究如酶学测定，更可用于Western Blot、2D-胶、线粒体蛋白或DNA提取、蛋白质组学等研究。

严格按照说明操作，总是能制备获得高纯度线粒体。一篇方法学研究论文发现，用普利莱试剂盒制备线粒体的得率、活性、纯度优于蔗糖密度梯度离心法和 Invotrogen/Pierce 线粒体提取试剂盒方法。

适用: 从组织、培养细胞制备高纯度线粒体，同时分离细胞胞浆成分。

组成: Mito Solution 100 ml for 50 次制备
 200 ml for 100 次制备

储存: -20 °C 12个月有效

操作步骤:

以下所有操作均在 **4 °C** 进行

1. **组织匀浆:** 100~200 mg 新鲜组织如肝、脑、肾、心肌等，剪为 0.5cm² 碎块放入小容量玻璃匀浆器内。估计组织块总体积。加入 1.5 ml 冰预冷的 Mito Solution。用间隙严紧的研杵上下研磨组织 20 次。
2. 将匀浆液转移到离心管中，800 × g，4 °C 离心 5 min。(胞核、膜碎片、未裂解细胞等在管底，弃去)
3. 收集上清液并转移到新的离心管。再次 800 × g 离心 5 min at 4 °C，弃沉淀。
4. 将上清液转移到新的离心管。10,000 × g 离心 10 min 4 °C。线粒体沉淀在管底。离心后的上清含胞浆成分，可收集用于对照实验。
5. 洗涤线粒体：加入 0.2 ml Mito Solution，轻弹管底重悬线粒体沉淀；12,000 × g 离心 10 min 4 °C。弃上清，线粒体沉淀在管底。
6. 重悬线粒体：可以用 Mito Solution 重悬线粒体沉淀，也可以用合适后续实验的自备缓冲液来裂解线粒体沉淀，具体用量是：约每 100 mg 组织提取的线粒体用 50 μl，约每 5 × 10⁷ 个细胞提取的线粒体用 100 μl。用量请根据组织或细胞类型进行微调。
7. 裂解线粒体后，进行蛋白浓度测定。立即使用或-70 °C 保存。

说明:

1. 制备高质量线粒体的关键：第一，全程低温操作，将样品管放在冰水浴而不是碎冰块中；第二，快速，微量制备比大规模制备操作更快速，更容易获得完整的线粒体，且得率高；第三，在不破坏亚细胞器的情况下破碎细胞是制备线粒体的最关键环节。破碎效果与组织细胞类型有关；与组织块相比，贴壁培养细胞在用玻璃匀浆器匀浆时较难破壁。用 1-3 ml 小容量玻璃匀浆器(而不是其它破碎装置)上下研磨培养细胞 20-30 次。玻璃匀浆器须配套选用间隙严密的研杵，其特征是将研杵插入匀浆器套管后，可提起研杵而套管不会脱落。正确的匀浆不是旋转研杵，而是上下缓慢推拉研杵，研杵推进和提升过程中细胞遭受压力的剧变而破碎。研磨程度可用相差显微镜进行检查当未裂解细胞在~50% 即可。过度研磨会破坏线粒体，而研磨不足将降低线粒体得率。
2. 如果不得不用电动匀浆器(polytron)，可选用 6500 转，刀头上下进出 4 次共计 10 秒。不同的电动匀浆器性能差别甚大，除非步步监测，否则分离结果难以预料。
3. 不同的离心机必须根据离心力 g 计算正确的离心转速(允许 10% 波动)，否则将导致不纯。
4. 进行 Western Blot 可直接用 RIPA 裂解液或 SDS-PAGE 样品缓冲液裂解线粒体；也可先用 Mito Solution 重悬线粒体，再加入 2x SDS-PAGE 样品缓冲液。
5. Cytochrome oxidase, Monoamine oxidase, Succinate dehydrogenase, Glutamate dehydrogenase 可用作线粒体的标志

酶。

6. 重悬线粒体：可以用 Mito Solution 重悬线粒体沉淀，也可以用合适后续实验的自备缓冲液来裂解线粒体沉淀。具体用量是：约每 100 mg 组织提取的线粒体用 50 μl，约每 5×10^7 个细胞提取的线粒体用 100 μl。用量请根据组织或细胞类型进行微调。
7. 裂解线粒体后，进行蛋白浓度测定。立即使用或 -70 °C 保存。

发表英文论文时可供参考的书写方式： Mitochondria Isolation Kit was purchased from Applygen Technologies Inc. (Beijing, China)

发表中文论文时可标明：线粒体/胞浆制备试剂盒购自北京普利莱基因技术公司

目前，使用我公司线粒体/胞浆蛋白制备试剂盒发表的 SCI 英文论文已有多篇，以下供参考：

- 1、Shangguan W J, Li H, Zhang Y H. Induction of G2/M phase cell cycle arrest and apoptosis by ginsenoside Rf in human osteosarcoma MG-63 cells through the mitochondrial pathway[J]. Oncology reports, 2014, 31(1): 305-313.
- 2、Zhou X, Zhao Y, Fang Y, et al. Hes1 is upregulated by ischemic postconditioning and contributes to cardioprotection[J]. Cell biochemistry and function, 2014, 32(8): 730-736.
- 3、Zhang P, Pan H, Wang J, et al. Telomerase activity-independent function of telomerase reverse transcriptase is involved in acrylamide-induced neuron damage[J]. Biotechnic & Histochemistry, 2014, 89(5): 327-335.
- 4、Zhou X L, Wan L, Xu Q R, et al. Notch signaling activation contributes to cardioprotection provided by ischemic preconditioning and postconditioning[J]. J Transl Med, 2013, 11: 251.
- 5、Zhang F, Zhang L, Sun L, et al. Effects of Fluid Shear Stress on Expression of Smac/DIABLO in Human Umbilical Vein Endothelial Cells[J]. Current Therapeutic Research, 2013, 74: 36-40.
- 6、Zhao G, Ma H, Shen X, et al. Role of glycogen synthase kinase 3β in protective effect of propofol against hepatic ischemia-reperfusion injury[J]. Journal of Surgical Research, 2013, 185(1): 388-398.
- 7、Sun L L, Zhang L, Meng X L, et al. Effects of fluid shear stress on the expression of Omi/HtrA2 in human umbilical vein endothelial cells[J]. Molecular medicine reports, 2013, 7(1): 110-114.
- 8、Sun L Q, Zhao J, Zhang T T, et al. Protective effects of Salvianolic acid B on Schwann cells apoptosis induced by high glucose[J]. Neurochemical research, 2012, 37(5): 996-1010.
- 9、Zhou Q, Li Y, Jin J, et al. Lx2-32c, a novel taxane derivative, exerts anti-resistance activity by initiating intrinsic apoptosis pathway in vitro and inhibits the growth of resistant tumor in vivo[J]. Biological and Pharmaceutical Bulletin, 2012, 35(12): 2170-2179.
- 10、Li W, Zhang J, An W. The conserved CXXC motif of hepatic stimulator substance is essential for its role in mitochondrial protection in H₂O₂-induced cell apoptosis[J]. FEBS letters, 2010, 584(18): 3929-3935.
- 11、Fang N X, Yao Y T, Shi C X, et al. Attenuation of ischemia-reperfusion injury by sevoflurane postconditioning involves protein kinase B and glycogen synthase kinase 3 beta activation in isolated rat hearts[J]. Molecular biology reports, 2010, 37(8): 3763-3769.
- 12、Zhao C Q, Zhang Y H, Jiang S D, et al. Both endoplasmic reticulum and mitochondria are involved in disc cell apoptosis and intervertebral disc degeneration in rats[J]. Age, 2010, 32(2): 161-177
- 13、Yin Q, Jin P, Liu X, et al. SDF-1α inhibits hypoxia and serum deprivation-induced apoptosis in mesenchymal stem cells through PI3K/Akt and ERK1/2 signaling pathways[J]. Molecular biology reports, 2011, 38(1): 9-16.