

製品コード T7101A

研究用

Takara

**Western BLoT Chemiluminescence
HRP Substrate**

説明書

v201905

Western BLoT Chemiluminescence HRP Substrate は、ウェスタンブロット検出において、タンパク質を転写したメンブレン上で反応した西洋ワサビペルオキシダーゼ (HRP) 標識抗体を検出するための化学発光基質です。X線フィルムを用いた検出に適した感度を提供します。Western BLoT HRP Substrate シリーズの中で最もベーシックな基質で、強い発光シグナルが持続するため、短い露光時間でも検出ができ、繰り返しての検出も可能です。

CCDカメラを利用した検出やより高感度が必要なアプリケーションの場合は、Western BLoT HRP Substrate シリーズの他製品の使用をお勧めします。

製品名	特長	検出限界	検出	使用可能なメンブレン	製品コード
Western BLoT Chemiluminescence HRP Substrate	他社同等品に比べて発光が強く、明瞭なシグナルを示す。	ピコグラム	X線フィルム	ニトロセルロース、PVDF	T7101A
Western BLoT Quant HRP Substrate	安定した発光が長く持続。高感度で3オーダーの定量性	低ピコグラム	CCDカメラ、X線フィルム		T7102A
Western BLoT Hyper HRP Substrate	少量の抗体で感度良く検出可能	中フェムトグラム	CCDカメラ、X線フィルム		T7103A
Western BLoT Ultra Sensitive HRP Substrate	非常に感度良く検出可能	低フェムトグラム	CCDカメラ、X線フィルム		T7104A

I. 内容 (250 ml、メンブレン 2,500 cm² 分)

Western BLoT Chemiluminescence Luminol/Enhancer Solution	125 ml (遮光ボトル)
Western BLoT Chemiluminescence Peroxide Reagent	125 ml (透明ボトル)

II. 保存 4°C

- ※ 適切に保管し、受取後1年をめどにご使用ください。
- ※ 保管中、まれに Peroxide Reagent にかすかな沈殿が生じる場合がありますが、化学発光の性能には影響がありませんので、よく懸濁してそのままご使用ください。

III. キット以外に必要なもの

1. タンパク質を転写したメンブレン

適切なプロトコルを用いてタンパク質を電気泳動し、ウェスタンブロット用メンブレンに転写します。転写後のメンブレンを保存する場合は、TBS-T もしくは PBS-T (0.05 % Tween20 を含む TBS または PBS) に浸して 4°C で保存します。ニトロセルロースメンブレンおよび PVDF メンブレンのどちらも使用可能です。PVDF メンブレンを使用する場合は、適切なプロトコルにしたがって、転写に使用する前に十分に水和してください。

-
2. 希釈バッファーおよび洗浄バッファー
希釈バッファーは、TBS または PBS を使用します。洗浄バッファーは、TBS-T または PBS-T を使用します。
以下の製品を使用すると簡単に調製ができます。
 - TBS : Tris Buffered Saline (TBS) Tablets, pH7.6 (製品コード T9141)
 - PBS : Phosphate Buffered Saline (PBS) Tablets, pH7.4 (製品コード T9181)
Phosphate Buffered Saline (PBS) Tablets without Potassium, pH7.4 (製品コード T9182)
 - TBS-T : Tris Buffered Saline with Tween20 (TBS-T) Tablets, pH7.6 (製品コード T9142)
 - PBS-T : Phosphate Buffered Saline with Tween20 (PBS-T) Tablets, pH7.4 (製品コード T9183)
 3. ブロッキングバッファー
ブロッキング剤を、TBS-T または PBS-T を使用して溶解します。必ず希釈バッファーと同じ基本組成のバッファーを使用して溶解してください。
《ブロッキング剤の例》
 - スキムミルク : 推奨濃度 1 ~ 5%
はじめは 5% で検討します。もっとも一般的なブロッキング剤ですが、リン酸化タンパク質の検出には使用できません。
 - BSA : 0.3 ~ 3%
 - ゼラチン : 約 2%
ビオチン標識二次抗体の使用時には適していません。Ready-to-use のブロッキングバッファーの使用も便利です。
 - Western BLoT Blocking Buffer (Fish Gelatin) (製品コード T7131A)
魚類由来のゼラチンをブロック剤として用いた TBS-T ベースのブロッキングバッファー
 - Western BLoT Blocking Buffer (Protein Free) (製品コード T7132A)
全成分が化学成分からなるプロテインフリータイプ注 : ブロッキングバッファーについては、V. 操作上の注意をご参照ください。
 4. 一次抗体
目的タンパク質に特異的な抗体を選び、希釈バッファーを用いて抗体のストック溶液 (1 mg/ml) を調製した後、ブロッキングバッファーで希釈して使用します。必要な抗体濃度は一次抗体の特異性やメンブレン上の抗原の量に左右されるため、各実験系で最適化する必要があります。希釈バッファーの代わりに、Western BLoT Immuno Booster (製品コード T7111A) を使用することで検出感度を向上させることができます。詳しくは、同製品の取扱説明書をご覧ください。
 5. HRP 標識二次抗体
使用する一次抗体に対応した HRP 標識抗体のストック溶液 (1 mg/ml) を調製した後、ブロッキングバッファーで希釈して使用します。最適な希釈率は、HRP 標識抗体とメンブレン上の抗原量に依存するため、各実験系で最適化する必要があります。希釈バッファーの代わりに、Western BLoT Immuno Booster (製品コード T7111A) を使用することで検出感度を向上させることができます。詳しくは、同製品の取扱説明書をご覧ください。
 6. X線フィルム、フィルムカセット、現像液、定着液など : 化学発光検出に使用します。
 7. トレイ (メンブレンが入る大きさのもの)
 8. シェーカー : 抗体反応、洗浄等でメンブレンを振盪するために使用します。
 9. ラップ
 10. プラスチック製ピンセット
-

IV. 操作上の注意

本製品を使用する時の注意事項です。**使用前に必ずお読みください。**

1. 使用するサンプル量、一次抗体や二次抗体の濃度、メンブレンやバッファー、ブロッキングバッファーの種類などは、各実験系でそれぞれ最適化することが重要です。
2. 発色法に比べて、必要な抗体濃度は非常に低くなります。あらかじめドットプロット法で予備検討を行って、適切な抗体濃度に最適化してください。
3. 全ての実験系に共通で使用可能なブロッキングバッファーは存在しないため、各実験系に適切なブロッキングバッファーを選定することが重要です。最適なブロッキングバッファーの使用により、感度を上げ、非特異的なシグナルを抑えることができます。
4. 洗浄バッファー、ブロッキングバッファー、抗体溶液、Western BLoT Working Solution はメンブレンを覆うのに十分な量を使用し、メンブレンが乾かないように注意してください。また、十分量のブロッキングバッファーや洗浄バッファーを使用することにより、非特異的なシグナルを減らすことができます。
5. ドライミルク (Non-Fat Dry Milk) は本システムのブロッキングバッファーとして使用できます。
注意：ドライミルクにはビオチンやリン酸化タンパク質が含まれるため、アビジン-ビオチン検出系、リン酸化タンパク質の検出系には使用できません。
6. 最適な結果を得るため、各インキュベーション時にはロータリーシェーカーを使用してメンブレンを十分に振盪してください。
7. 非特異的なシグナルを減らすため、ブロッキングバッファーや全ての希釈抗体溶液の調製には 0.05% Tween20 を加えてください。
8. バッファーの保存剤としてアジ化ナトリウムを使用しないでください。アジ化ナトリウムは HRP の阻害剤のため、本システムの反応を阻害することがあります。
9. メンブレンは素手では扱わず、常にパウダーフリーの手袋を着用するか、プラスチック製ピンセットを使用してください。使用する器具は全て、汚れや異物の付着がないものを使用し、はさみ等の金属製の器具は、錆びのないものを使用してください。錆は、シグナルのムラや高いバックグラウンドの原因となることがあります。
10. Western BLoT Working Solution は室温で数時間安定ですが、直射日光や強い光により Working Solution の安定性に影響が出ることがあります。調製した Working Solution は遮光ボトルに入れるか、アルミホイルで包んで遮光し、調製後できるだけ早く使用してください。

V. 使用方法

1. ブロッキング

メンブレン 1 cm² あたり 0.5 ml のブロッキングバッファーをトレイに用意する。ウェスタンブロット装置からメンブレンを取り出し、ブロッキングバッファーに浸す。室温で 1 時間振盪する。ブロッキングバッファーを捨て、十分量の新しい洗浄バッファーで 2 回すすぐ。

2. 一次抗体反応

あらかじめ一次抗体を適切な濃度にブロッキングバッファーで希釈する。本キット使用において推奨される抗体濃度は次の通りである。

【ストック抗体溶液 (1 mg/ml) の推奨希釈率】

一次抗体 1 : 1,000 ~ 1 : 30,000

二次抗体 1 : 10,000 ~ 1 : 100,000

ブロッキングバッファーで希釈した一次抗体にメンブレンを浸し、室温で 1 時間振盪する。メンブレンを十分量の新しい洗浄バッファーで軽く 2 回すすぐ。新しい洗浄バッファーに浸して室温で振盪して洗浄する。

【洗浄条件】 15 分×1 回 (メンブレン 1 cm² あたり 0.7 ml の洗浄バッファーを使用)

↓

5 分×3 回 (メンブレン 1 cm² あたり 0.3 ml の洗浄バッファーを使用)

3. 二次抗体反応 (HRP 標識二次抗体)

ブロッキングバッファーで希釈した標識二次抗体にメンブレンを浸し、室温で 1 時間振盪する。メンブレンを十分量の新しい洗浄バッファーで軽く 2 回すすぐ。新しい洗浄バッファーに浸して室温で振盪して洗浄する。

【洗浄条件】 5 分×3 回 (メンブレン 1 cm² あたり 0.3 ~ 0.7 ml の洗浄バッファーを使用)

4. 検出

開栓前に本製品を室温にもどす。Luminol/Enhancer Solution と Peroxide Reagent を等量混合して、Working Solution を調製する。メンブレン 1 cm² あたり 0.1 ml の Working Solution が必要である。8 × 10 cm のメンブレンの場合、各試薬 4 ml を混合して、合計 8 ml の Working Solution を調製する。Working Solution は使用直前に調製する。

メンブレンから余分なバッファーを除く。

ラップ上にプロット面が上になるようにメンブレンを水平に置き、表面張力を利用して全体を覆うように Working Solution をかける。

↓

室温で 2 分間静置する。

↓

メンブレンをピンセット等で持ち上げて、メンブレンの端をキムワイプなどにつけて余分な Working Solution を除去する。

メンブレンを新しいラップや OHP シートで包む。プロット面の上はラップが 1 枚となるようにする。この時、気泡が入ったり、しわにならないよう注意する。

↓

X 線フィルムで化学発光を検出する。

フィルムカセットにメンブレンをプロット面が上となるようにセットする。その上に X 線フィルムをのせ、カセットを閉じる。最初に 30 秒、2 分、5 分の 3 通りの露光時間を試すことを推奨する。最適な結果が得られるよう露光時間を調節する。X 線フィルムを現像する。

VI. トラブルシューティング

ウェスタンブロッティングには複数のステップがあるため、条件の最適化が必要になる場合があります。電気泳動にかかるタンパク質の適切な量、一次抗体や二次抗体の最適な希釈率などを予備検討を行って決定することをおすすめします。

問題	原因	解決策
バックグラウンドが高い	使用した一次抗体の濃度が高すぎる	一次抗体の希釈倍率を上げて抗体濃度を下げる
	使用した HRP の濃度が高すぎる	二次抗体の希釈倍率を上げて HRP 濃度を下げる
	使用した抗原の量が多すぎる	使用する抗原の量を減らす
	ブロッキングが不十分	ブロッキング条件を最適化する
	ブロッキング剤が不適切	ブロッキング剤の種類を変える
	露光時間が長すぎる	露光時間を短くする
	洗浄が不十分	洗浄の時間や回数、洗浄バッファの量を増やす
バンドが見えない、またはシグナルが弱い	一次抗体が不適切	一次抗体が正しいかどうか確認する
	二次抗体の種類が不適切	二次抗体が一次抗体を認識することを確認する
	抗原や抗体の量が不十分	抗原、または抗体の量を増やす
	タンパク質の転写が不十分	転写条件を最適化する
	露光時間が短い	露光時間を長くする
	HRP や基質の活性低下	新しい試薬を使用する Working Solution は検出の直前に調製し、数時間以内に使用する
バンドの中に白い点がある	タンパク質の転写効率が悪い	転写条件を最適化する
	メンブレンの水和が不均一	メンブレンを適切に水和する
	ゲルとメンブレンの間の気泡	転写の際に気泡を確実に除く
	フィルムとメンブレンの間の気泡	露光の前に気泡を確実に除く
バックグラウンドにムラがある	二次抗体が凝集している	二次抗体をろ過する
	ブロッキングバッファーや洗浄バッファーにホコリなどの微細片が混入している	ブロッキングバッファーや洗浄バッファーをろ過する。 クリーンな環境で実験を行い、インキュベーションや洗浄中は蓋をする
	使用した手袋が不適切	パウダーフリーの手袋を使用するか手袋の種類を変える（ニトリル製、ポリエチレン製など）
メンブレンが暗所で光る、メンブレン上に褐色のバンドがある、フィルムのイメージが反転	使用した HRP 濃度が高すぎる	二次抗体の希釈倍率を上げて HRP 濃度を下げる
非特異的バンドが出る	使用した一次抗体の濃度が高すぎる	一次抗体の希釈倍率を上げて抗体濃度を下げる

VII. 関連製品

<化学発光検出用 HRP 基質>

Western BLoT Chemiluminescence HRP Substrate (製品コード T7101A/B)

Western BLoT Quant HRP Substrate (製品コード T7102A/B)

Western BLoT Hyper HRP Substrate (製品コード T7103A/B)

Western BLoT Ultra Sensitive HRP Substrate (製品コード T7104A/B)

<抗原抗体反応促進剤>

Western BLoT Immuno Booster (製品コード T7111A)

Western BLoT Immuno Booster PF (製品コード T7115A)

<迅速・高感度検出試薬>

Western BLoT Rapid Detect v2.0 (製品コード T7122A)

<ブロッキングバッファー>

Western BLoT Blocking Buffer (Fish Gelatin) (製品コード T7131A)

Western BLoT Blocking Buffer (Protein Free) (製品コード T7132A)

<ストリッピングバッファー>

Western BLoT Stripping Buffer (製品コード T7135A)

<バッファータブレット、パウダー>

Tris-Glycine-SDS Buffer (TG-SDS) Powder, pH8.3 (製品コード T9101)

Tris-Glycine Buffer (TG) Powder, pH8.3 (製品コード T9102)

Tris Buffered Saline (TBS) Tablets, pH7.6 (製品コード T9141)

Tris Buffered Saline with Tween 20 (TBS-T) Tablets, pH7.6 (製品コード T9142)

Phosphate Buffered Saline (PBS) Tablets, pH7.4 (製品コード T9181)

Phosphate Buffered Saline (PBS) Tablets without Potassium, pH7.4 (製品コード T9182)

Phosphate Buffered Saline with Tween 20 (PBS-T) Tablets, pH7.4 (製品コード T9183)

<タンパク質電気泳動用ラダーマーカー>

CLEARLY Protein Ladder (Unstained) (製品コード 3453A/B)

CLEARLY Stained Protein Ladder (製品コード 3454A/B)

VIII. 注意

- ・本製品は研究用試薬です。ヒト、動物への医療、臨床診断には使用しないようご注意ください。また、食品、化粧品、家庭用品等として使用しないでください。
- ・タカラバイオの承認を得ずに製品の再販・譲渡、再販・譲渡のための改変、商用製品の製造に使用することは禁止されています。
- ・ライセンスに関する情報は弊社ウェブカタログをご覧ください。
- ・本説明書に記載されている会社名および商品名などは、各社の商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは各所有者に帰属します。

製品についての技術的なお問い合わせ先

テクニカルサポートライン

Tel 077-565-6999 Fax 077-565-6995

ウェブサイト <http://www.takara-bio.co.jp>

タカラバイオ株式会社