SUDGEN 产品说明书



SuperBright[™] MaxiSignal ECL Substrate

货号	61088	61089
SuperBright MaxiSignal 溶液A	10 ml	50 ml
SuperBright MaxiSignal 溶液B	10 ml	50 ml
适用膜面积	200 cm ²	1000 cm ²

储存: 4度保存,避免冷冻。

重要提示: 实验条件可以与 Thermo SuperSignal West Femto ECL 或其它类似化学发光底物 试剂盒相同。SuperBright MaxiSignal ECL 有比 West Femto ECL 或其它同级别底物更强的灵敏度。

<u>产品简介</u>

SuperBright Prolong 化学发光底物是一种用于检测免疫印迹膜上辣根过氧化物酶(HRP)的超灵敏的非放射性增强底物。该底物极强的信号输出能够使高芬克级别的抗原得到检测。信号的敏感度、强度和持续时间使信号很容易利用照相或其它方式成像。SuperBright Prolong ECL的优化配方使它成为Thermo SuperSignal West Dura ECL和其它类似化学发光底物试剂盒的理想替代物,实验条件不需要额外优化。

操作概述

注:以保证阳性结果,可参考建议的抗体稀释度来优化实验。最优化的抗体浓度需要预实验确定。

- 1. 用**50-100 ng/ml**的一**抗**孵育印迹膜室温1小时或4度过夜;
- 2. 用PBST (0.05% Tween-20)充分洗涤印迹膜;
- 3. 用10-50 ng/ml的二抗孵育印迹膜30-60分钟;
- 4. 用PBST (0.05% Tween-20)充分洗涤印迹膜;
- 5. 将两种底物(A和B)组分按1:1比例混合,制备底物工作液。

注:日光或任何其他强光可能损害工作液。为获得最佳结果,工作液应尽量避光,短时间暴露于实验室常规照明不会损害该工作液。

- 6. 将足量的工作液孵育在印迹膜上,可立即曝光;
- 7. 吸干多余试剂,用清洁的塑料膜盖住该印迹膜;
- 8. 使印迹膜在X光胶片上或成像仪上曝光。

其他所需材料或设备

- 已完成转印的印迹膜: 使用任何合适的电泳法分离蛋白质,并将这些蛋白质转移到膜上。
- 用于处理放射自显影胶片的胶片暗盒、显影和定影试剂。或者
- 成像仪器: 如, Bio-Rad分子成像系统或类似的胶成像系统。
- 用于孵育的旋转摇床。