

Magnosphere™ MS160/Streptavidin

Magnosphere™ MS160/Streptavidin は表面にストレプトアビジンが固定化された親水性表面の磁性粒子です。粒子表面へのタンパク質・核酸等の非特異吸着が低く抑えられているため、サンプル中からビオチン標識された分子を特異的に高純度で回収することが出来ます。

粒子表面は、酵素反応を阻害しない親水性ポリマーでコーティングされているため、例えば、粒子を PCR 反応液に添加しても核酸増幅に影響を与えず、**Magnosphere™ MS160/Streptavidin** 存在下でも定量 PCR が可能です。また酵素免疫測定においても、ビオチン化一次抗体の結合用担体として使用可能です。

Magnosphere™ は均一な粒子径を持ち、超常磁性を示しますので、磁気分離や再分散のハンドリングが非常に容易です。

<特徴>

- ビオチン化分子(タンパク質、核酸)への高い親和性
- 均一粒子径
- 超常磁性
- 高い磁気応答性
- 低非特異吸着

<用途例>

定量 PCR、イムノアッセイ、ビオチン化分子(タンパク質、核酸)の固定化

<製品仕様>

内容量	2 mL
固形分濃度	1 % (10 mg/mL、約 4×10^9 beads/mL)
分散媒	TBS + 0.09% NaN ₃ + 0.05% Tween20 ・TBS: Tris buffered saline; 25mM Tris-HCl, pH7.2 / 0.15M NaCl
粒子径	1.5 μm
磁性体含量	約 25 重量%
ビオチン結合量	約 800pmol Biotin/mg beads
使用期限	製品ラベルに表示

<保存方法>

冷蔵保存(2~8℃)。凍らせないでください。使用前によく分散してお使い下さい。

<廃棄>

アジ化ナトリウム(NaN₃)は、金属と反応して爆発性の高い金属アジドを生成することがあります。廃棄の際は大量の水とともに洗い流してください。

<推奨プロトコル>

【プロトコル I】ビオチン標識 DNA の固定化

必要な試薬・器具

Binding Buffer (2X): 20 mM Tris-HCl (pH 7.4) with 1 mM EDTA, 2 M NaCl, 0.1 % Tween20
 Equipment: Magnetic separator. Vortex tube mixer. Tube rotator.

1. **Magnosphere™ MS160/Streptavidin** を Vortex ミキサーでよく分散後、100 μL の粒子分散液をマイクロチューブに取る(粒子 1 mg 相当)。
2. マイクロチューブを磁気スタンドに約 1 分間セットし、上清を除去する。
3. 1X Binding Buffer 200 μL をマイクロチューブに加え、Vortex ミキサーで分散させた後、マイクロチューブを磁気スタンドに約 1 分間セットし、上清を除去する。
4. ビオチン化 DNA (10 μg) の溶液と等量の 2x Binding Buffer を混合後、3. のチューブに添加し、Vortex ミキサー等で粒子を分散する。
5. 10 分間、室温下でマイクロチューブをチューブローターで混和する。
6. マイクロチューブを磁気スタンドに約 1 分間セットし、上清を除去する。
7. 1x Binding Buffer を 200 μL 加え、Vortex ミキサーを用いて粒子を洗浄する。
8. マイクロチューブを磁気スタンドに約 1 分間セットし、上清を除去する。
9. 操作 7., 8. の工程を合計 3 回繰り返した後、マイクロチューブを磁気スタンドに約 1 分間セットし、上清を除去する。
10. 以降の実験に適した Buffer を加え、Vortex ミキサーで粒子を分散する。分散液は 2~8℃ で保存する。

<注意>

- 本製品は研究用試薬ですので、研究用以外の目的にはご使用にならないでください。
- 製品の仕様等は予告なく変更されることがあります。
- 製品の使用に当たっては、用途に対する法規制、および用途への適合性、安全性等を試験・確認ください。

<お問い合わせ窓口>

JSR 株式会社 ライフサイエンス事業部 診断・研究試薬部
 E-mail: dx@jls.jsr.co.jp
 URL: <http://www.jsrlifesciences.com/>