

電気泳動用ゲルプレート

マルチゲルIIミニ

【はじめに】

マルチゲルIIミニは、不連続緩衝液系のポリアクリラミドゲル電気泳動法に準拠して調製したゲルプレートです。

ゲルは、サンプル処理方法及び泳動用バッファーの選択により、Davisにより考案されたnative PAGEによるタンパク質の分析、Laemmliにより考案されたSDS-PAGEによる分析及び不連続電気泳動法による核酸の分析のいずれにも使用することができます。

【使用上の注意】

- 1) ゲルプレートは冷蔵保存して下さい。凍結するとゲルが破損しますので絶対に凍結させないで下さい。
- 2) プレートはガラス製です。取扱いの際は手などを切らぬよう、十分ご注意下さい。特に破損すると危険ですのでプレート上に物を置いたり、落としたりしないよう願います。
- 3) 包装は泳動直前に開封して下さい。
- 4) コームが抜きにくい時は、コーム周辺に泳動用バッファーまたは精製水をかけてから少しずつコームをすらすようにして抜いて下さい。
- 5) コームを抜き取った際にウェルがゆがんだ場合は、マイクロシリンジの先等で矯正して下さい。また、ウェルにゲルの薄膜ができていた場合は、口紙等で薄膜を取り除いて下さい。
- 6) ゲルプレートが泳動槽に正しくセットされていないと、液もれやガラス板の破損を生ずる場合がありますので、正しくセットされているかチェックして下さい。
- 7) ゲルをガラス板からはがす時、ゲルに傷をつけたり破いたりしないよう注意して下さい。特に2/15はウェル部分が柔らかいので取扱いに注意して下さい。
- 8) サンプル中の塩濃度が極端に高い場合は泳動像に乱れを生ずることがありますので、透析等の処理をしてから電気泳動して下さい。

【特徴】

- 1) レディメイドゲルですのでゲル作製の煩雑さから解放され、手間がかかりません。
- 2) 短時間で分離の良いタンパク質、DNAの電気泳動像が得られます。
- 3) 再現性の良いデータが得られます。
- 4) native PAGE、SDS-PAGE、DNAの分離分析のいずれにも使用できます。

【適応】

スラブ型ポリアクリラミドゲル電気泳動によるタンパク質及びDNAの分離・分析用。

【内容】

ゲルプレート 5枚入 (1プレート:13ウェル、17ウェル、1ウェル(2D用))
ゲルサイズ: 85(W) × 90(L) × 0.9(T)mm
プレートサイズ: 100(W) × 100(L) × 3.1(T)mm

【使用方法】

I. 使用器具

1. メスシリンダー
 2. 泳動槽
 3. スタビライザー
 4. マイクロシリンジ
 5. ミクロスパーーテル
 6. 染色用バット
- 注) 泳動槽は、別売の専用水冷式電気泳動槽(カセット電気泳動槽「第一」)が便利です。また、一部の他社市販泳動槽にも使用できますので、お問い合わせ下さい。

II. 電気泳動条件

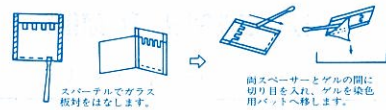
1. native PAGE (Davis法)
 - ①サンプル処理液(別売)
Davis法**及びその変法
 - * 0.125mol/Lトリス-塩酸(PH6.8), 30%グリセロール, 0.01%BPB
 - ②泳動用バッファー(PH8.4)(別売)
0.025mol/Lトリス, 0.192mol/Lグリシン
 - ③泳動条件
15mA定電流(約100分)
2. SDS-PAGE (Laemmli法)
 - ①サンプル処理液(別売)
Laemmli法**及びその変法
 - * 0.125mol/Lトリス-塩酸(PH6.8), 4.3%SDS, 30%グリセロール, 10%2-メルカブトエタノール, 0.01%BPB
 - ②泳動用バッファー(PH8.4)(別売)
0.025mol/Lトリス, 0.192mol/Lグリシン, 0.1%SDS
 - ③泳動条件
30mA定電流(約60分)もしくは200V定電圧(約60分)
3. DNA
 - ①サンプル処理液
DNA用**
* 20%グリセロール, 0.25%BPB, 0.25%キシレンシアノールFF.
分析目的によりバッファー、EDTA、ホルムアミド等を添加する
 - ②泳動用バッファー(PH8.4)(別売)
0.025mol/Lトリス, 0.192mol/Lグリシン
 - ③泳動条件
15mA定電流(約100分)

III. 操作法

1. ゲルプレートを袋から取り出し、コームをしづかに抜き取ります。

2. ゲルプレートを泳動槽にセットします。
3. 泳動槽に泳動用バッファーを満たします。(この時、バッファーもれのないことを確認して下さい。)
4. ゲルプレートのウェルにマイクロシリンジでサンプルをアプライします。
(最大アプライ量は13ウェルタイプゲルが25μL、17ウェルタイプゲルが15μLですが、共に10μL以下のご使用をお勧めします。(2Dを除く)。また、17ウェルタイプゲルの向かって右端のウェルはマーカー用として少し狭くなっていますが、最大10μLアプライできますが5μL以下のご使用をお勧めします。)
5. ゲル1枚当り、SDS-PAGEの場合30mA、nativePAGE・DNAの場合15mA定電流で泳動します。BPBがゲルプレートの下端から0.5cm程度まで移動したとき、泳動を終了して下さい。
6. バッファーを捨ててからゲルプレートを泳動槽から取りはずします。

7. 図の様に短いガラス板を手前にして、スパーーテルなどでガラス板対をはなしてゲルを取り出します。目的に応じて色素染色・銀染色やプロッティングを行って下さい。



【参考】

1. トラブルシューティング

トラブル	チェックポイント
1) 泳動中にガラス板が割れる。	a) 電流が流れすぎていないか。 b) 上部バッファー槽に液があるか。 c) ゲルプレートが泳動槽に正しくセットされているか。
2) 泳動像が乱れる。	a) バッファーもれがないか。 b) サンプル中の塩濃度が高すぎないか。 c) サンプルアプライ量が多すぎないか。 d) メルカブトエタノールの影響はないか。 ^{**}

* SDS-PAGEにおいて、メルカブトエタノールの入ったサンプルと入らないサンプルをとどりあつたレーンで同時に泳動すると、バンドのゆがみを生ずることがあります。

【貯 法】

2~10°C 凍結不可

【使 用 期 限】

外袋に記載

【参 考 文 献】

- 1) Davis, B. J : Ann. N. Y. Acad. Sci., 121, 404(1964)
- 2) Laemmli, U. K. : Nature, 227, 680(1970)
- 3) 高木ら：蛋白質核酸酵素, 21, 811(1976)
- 4) “蛋白質・酵素の基礎実験法”, 堀尾武一, 山下仁平編, 南江堂(1981)
- 5) 五十嵐, 中山: 臨床検査, 26, 1508(1982)
- 6) “電気泳動便覧”, 電気泳動学会編(1983)
- 7) Linke, R. P. : Anal. Biochem., 141, 55(1984)
- 8) Irwin, D. et al. : Atherosclerosis, 53, 163(1984)
- 9) 門屋ら: 分析化学, 34, 151(1985)
- 10) 奥山ら: 生物物理化学, 29, 237(1985)

Polyacrylamide Gel for Electrophoresis**MULTIGEL II Mini**

for Cassette Electrophoresis Unit

[Cautions]

1. Gel cassette should be stored in refrigerator but should not be frozen.
2. Gel cassette should be handled carefully because its support plate is breakable glass.
3. Gel cassette should be taken out of package just before use.
4. If the comb is hard to remove, wet the comb area with running buffer or distilled water and gently slide the comb upward with thumbs.
5. If a gel cassette is not properly mounted on the apparatus, leakage of buffer or breakage of glass plate may occur.
6. If the shape of well is deformed when the comb is removed, fix it with the tip of microsyringe. Also if thin layer of gel is formed around a well, remove it.
7. Special care must be taken when removing gel off the cassette. Do not damage the gel. Especially, 2/15 gel has soft wells and requires care during handling.
8. If salt content of sample is too high, it may disturb migration of sample on the gel. In that case, dialize the sample prior to electrophoresis.

[Intended use]

MULTIGEL II Mini is designed for polyacrylamide gel electrophoresis with the discontinuous buffer system.

- Protein/SDS-polyacrylamide gel electrophoresis (SDS-PAGE) with Laemmli's discontinuous buffer system.
- Protein/native-PAGE with Davis's discontinuous buffer system.
- Deoxyribo nucleic acid/PAGE with discontinuous buffer system.

[Features]

1. No special preparation required (ready-to-use form)
2. High resolution in short time
3. Excellent reproducibility
4. Can be used for all of native-PAGE, SDS-PAGE, and Deoxyribo nucleic acid analysis.

[Contents]

Package : 5 gel plates per pack (13 wells, 17 wells, 1 well (for 2D))
Gel dimensions : 85(W)×90(L)×0.9(T)mm
Cassette size : 100(W)×100(L)×3.1(T)mm

[Operation]**I. Required Equipments**

Graduated cylinder
Microsyringe
Microspatula
Staining tray
Power supply (constant current)

II. Electrophoresis condition

Note: Optimum electrophoresis conditions shall be determined according to user's apparatus and experimental purposes.

1. Native PAGE (Davis's method)
 - ① Loading buffer (for Davis's method and its modified methods) (PH6.8)
0.125mol/L Tris-HCl
30% Glycerol
0.01% BPB
 - ② Electrode buffer (PH8.4)
0.025mol/L Tris
0.192mol/L Glycine
 - ③ Running condition
15mA constant current (per each gel cassette)
Approx. 100 minutes (Typical time. This may vary.)
2. SDS-PAGE (Laemmli's method)
 - ① Loading buffer (for Laemmli's method and its modified methods) (PH6.8)
0.125mol/L Tris-HCl
4.3% SDS
30% Glycerol
10% 2-Mercaptoethanol
0.01% BPB
 - ② Electrode buffer (PH8.4)
0.025mol/L Tris
0.192mol/L Glycine
0.1% SDS
 - ③ Running condition
30mA constant current (per each gel cassette), approx. 60 minutes (Typical time. This may vary.) or 200V constant voltage, approx. 60 minutes (Typical time. This may vary.).
3. Deoxyribo nucleic acid
 - ① Loading buffer
20% Glycerol
0.25% BPB
0.25% Xylenecyanol FF
Add buffer, EDTA, formamide, or the like to fit purpose of the analysis.
 - ② Electrode buffer (PH8.4)
0.025mol/L Tris
0.192mol/L Glycine
 - ③ Running condition
15mA constant current (per each gel cassette)
Approx. 100 minutes (Typical time. This may vary.)

III. General procedure

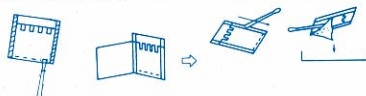
- 1) Open the package.
- 2) Take the gel cassette out of the package and remove the comb from gel.



- 3) Set the gel cassette to the electrophoresis device.
- 4) Fill the cathode buffer chamber with running buffer, confirming that buffer is not leaking. Repeat the gel plate attachment if leakage is observed. Cathode buffer should be filled to about 5mm above top of sample well to immerse gel completely.
- 5) Fill the anode buffer chamber with running buffer. Confirm that air bubbles are not trapped under the gel cassette. (Small quantity of air

bubble can be ignored.)

- 6) Apply sample to the wells with microsyringe. Although each well can contain as much as 25 μ L (13 well gel) and 15 μ L (for 17 well) of sample solution, recommended amount for the best result is up to 10 μ L/well for both types, except for 2D. As to 17 well version, the rightmost well is made narrower for marker application whose capacity is 10 μ L and recommended volume is 5 μ L.
- 7) Attach the electrodes to the device with the positive (red) lead connecting to the anode buffer chamber.
Note: Always make sure that electric power is "off" before attaching the receptacle with cover to the apparatus.
- 8) Run electrophoresis at 30mA of constant current per each gel cassette for SDS-PAGE. In case of native-PAGE or Deoxyribo nucleic acid/PAGE, run at 15mA of constant current per gel cassette.
- 9) After turning off the power, remove the electrode receptacle from device with one hand.
Note: Make sure that power is turned "off" before pulling the receptacle out.
- 10) Take the cathode buffer chamber from the anode buffer chamber, and discard the electrode buffer.
- 11) Remove the gel cassette from device.
- 12) Use a microspatula to gently open the gel cassette, and cut the gel along the spacers. Remove the gel off the cassette to the detection procedures.

**[Trouble shooting]**

Trouble	Probable Cause
Glass plates crack during electrophoresis	1) Current is too high 2) Buffer is not in cathode buffer chamber 3) Gel cassette is not mounted properly
Disturbed migration pattern	1) Buffer is leaking 2) Salt content of sample is too high 3) Applied sample quantity is too high 4) Sample contains mercaptoethanol*

* Migration disturbance may occur if sample contained mercaptoethanol is run next to sample which does not contain it.

[Storage]

2 ~ 10°C (Do not freeze)

[Expiration date]

Printed on the package

[References]

- 1) Davis, B.J.: Am. N. Y. Acad. Sci., **121**, 404 (1964)
- 2) Laemmli, U.K.: Nature, **227**, 680 (1970)
- 3) Takagi et al.: Protein Nucleic Acid Enzyme, **21**, 811 (1976)
- 4) Basic Experimental Methods of Proteins and Enzymes: Ed. Horio, T. and Yamashita, J., Nankodo Press (1981)
- 5) Igarashi and Nakayama: J. Med. Technol., **26**, 1508 (1982)
- 6) Electrophoresis Data Book: Ed. The Society of Electrophoresis (1983)
- 7) Linke, R.P.: Anal. Biochem., **141**, 55 (1984)
- 8) Irwin, D. et al.: Atherosclerosis, **53**, 163 (1984)
- 9) Kadoya et al.: Bunsekikagaku, **34**, 151 (1985)
- 10) Okuyama et al.: The Physico-Chemical Biology, **29**, 237 (1985)

[Limited Warranty]

DAIICHI warrants that its polyacrylamide gradient gel shall be free from defects in material and workmanship at the time of shipment. The sole and exclusive remedy of the customer for any liability of DAIICHI of any kind including liability based upon warranty is limited to replacement of the goods or the refund of the invoice price of the goods. DAIICHI shall not in any case be liable for special, incidental or consequential damages of any kind. The data contained herein is based on reliable information, but not guaranteed to be so.

COSMO BIO Co., LTD.

URL : <http://www.cosmobio.co.jp/>