



# Stripping Buffer

## 蛋白印迹膜再生液

目录号：CW0056S (100 mL)  
CW0056M (500 mL)

保存条件：室温

### 产品内容

Component	CW0056S	CW0056M
	100 mL	500 mL
Stripping Buffer	100 mL	500 mL

## 产品简介

本产品采用温和洗涤配方，可在不影响目的蛋白的情况下，去除结合在印迹膜上的一抗和二抗，使同一张膜可进行多次抗体检测，无需反复电泳和转膜，节省样品和时间，适用于使用NC或PVDF膜进行Western Blot检测时条件的优化或同一样品不同蛋白的检测。

## 注意事项

1. 建议先检测表达量较低的目的蛋白，用再生液处理后检测表达量高的蛋白，如内参蛋白等。
2. 请佩戴手套操作。

## 操作步骤

1. 将曝光后的膜取出，加入适量的Stripping Buffer（蛋白印迹膜再生液），再生液充分覆盖膜表面，8.5 cm×5.5 cm膜加入15 mL左右蛋白印迹膜再生液，室温振荡孵育15分钟左右（孵育时间应根据不同的目的蛋白来调整：比如内参抗体等表达量较高的蛋白，使用蛋白印迹膜再生液时可以延长孵育时间至1小时或者在37℃孵育30分钟）。
2. 弃去蛋白印迹膜再生液，用15 mL缓冲液（PBST或TBST）洗膜3次，每次5分钟，室温振荡。
3. 为了检测酶标二抗洗脱是否完全，此时可以用显色方法来确定二抗是否洗脱掉。
4. 待检测完毕，确认膜上无残留的酶活性，再生后的膜通过加入15 mL的封闭液进行封闭，室温30分钟或者4℃封闭过夜。
5. 重新加入待测一抗，进行下一轮的WB实验。

本产品仅供科研使用，请勿用于临床诊断及其它用途