

染色质免疫共沉淀(ChIP)试剂盒

目录

1.产品介绍	1
2.实验准备及注意事项	
3.操作步骤	
4.问题以及解决方案	4
5.订购信息及相关产品	4
6.附录	5

1.产品介绍

染色质免疫共沉淀试剂盒,也称 ChIP(Chromatin Immunoprecipitation)试剂盒,是 ChIP 相关实验流程中最重要的一环。ChIP 是在活细胞状态下,通过甲醛固定使蛋白质与 DNA 形成复合物,并通过超声的方法将其随机切断成一定长度范围内的染色质小片段,然后再通过抗原抗体特异性结合反应,富集与目的蛋白结合的 DNA 片段,解交联后分离、纯化 DNA,获取的 DNA 经检测分析,从而获得蛋白质与 DNA 相互作用的信息。该试剂盒包含含 Box A、Box B 和 Box C,可进行 24 次独立的染色质免疫沉淀(ChIP)反应。经验证,试剂盒中提供的 rProtein A/G MagPoly Beads,能更好的免疫沉淀染色质。在蛋白质-DNA 解交联后,DNA 使用离心柱法进行纯化,方便快捷,无需进行苯酚/氯仿提取和乙醇沉淀。目的 DNA 序列的富集可通过标准 PCR、qPCR 或测序等各种方法进行分析。

表 1. Chromatin Immunoprecipitation (ChIP) Kit 产品组分

	产品序号	产品名称	规格(8T)	规格(24T)	保存温度
	1	rProteinA/G MagPoly Beads	0.3mL	1mL	
	2	Glycine Solution (2.5M)	8mL	12.5 mL×2	
	3	ChIP Sonication Buffer	8mL	25mL	
Box A	4	ChIP Buffer	3mL	10mL	2-8℃
	5	High Salt and Lysis Buffer	17.5 mL×2	100mL	
	6	Low Salt Buffer	20mL	60mL	
	7	TE Buffer	8mL	25mL	
Вох В	8	DNA BL Buffer	5mL	15mL	
	9	DNA Binding Buffer	5mL	15mL	
	10	DNA Wash Buffer	15mL	40mL	
	11	DNA Elution Buffer	1mL	1mL	RT
	12	RNase free ddH ₂ O	1mL	1mL	
	13	Purification Column	10 个	30 个	
	14	Collection Tube	10 个	30 个	
Box C	15	Protease inhibitors (100×)	0.3mL	1mL	
	16	Proteinase K(10mg/mL)	70µL	200µL	-20℃
	17	RNase (10mg/mL)	70µL	200µL	

2.实验准备及注意事项

2.1 试剂的准备

1×PBS

37%甲醛(分子级别)

1.5%琼脂糖凝胶

ChIP 级目的抗体

与目的抗体同种属 IgG 对照抗体

用于 PCR 或 qPCR 检测试剂盒

2.2 设备及耗材的准备

磁力架

超声波细胞破碎仪

伯仪生物ACE



涡旋振荡器

微量离心机

水浴锅

计时器

可变容量移液器(10µL-1000µL)+相关吸头

1.5mL 无 RNase 微量离心管

15mL 无 RNase 离心管

PCR 似

PCR 管

2.3 注意事项

- 1) 试剂盒采用冰袋运输,收货后,取出 Box A 置于 2-8℃,Box B 置于室温,Box C 置于-20℃保存,避免阳光直射。
- 2) Protease inhibitors 为一种细胞毒性化学物质,建议在通风橱或经认证的生物实验台中使用,且注意避光保存。

3.操作步骤

3.1 样品制备与交联

3.1.1 实验前准备

- 1) 用 PBS 配制 37%甲醛,现配现用,室温放置;
- 2) 提前解冻 Protease inhibitors(100×)至室温;
- 3) 对于悬浮细胞,每20mL培养液配制40mL1×PBS,冰浴;
- 4)对于贴壁细胞,每 15cm 培养皿配制 40mL 1×PBS,1980μL 1×PBS+20μL Protease inhibitors(100×),全部冰浴;如若立即进行染色质制备,还需配制 ChIP Sonication Buffer(含 1×Protease inhibitors),每 1×10⁷-1.5×10⁷ 个细胞需要 1mL。

3.1.2 操作步骤

- 3.1.2.1 悬浮细胞样品
- 1)添加新鲜配制的 37%甲醛,使得甲醛终浓度为 1%,甲醛加入体积大约为 1/40 细胞培养液体积,短暂混匀后室温静置 10min 以固定细胞,细胞密度不高于 5×10⁵/mL,添加甲醛后培养液颜色发生变化属正常现象;
- 2)添加 Glycine Solution (2.5M)至上述细胞培养液,使得 Glycine Solution 终浓度为 1.25mM, Glycine Solution 加入体积大约为 1/20 细胞培养液体积,稍混匀,室温下孵育 5min 以解除甲醛交联作用,添加 Glycine Solution 后培养液颜色发生变化属正常现象;
- 3) 1200rpm, 4℃离心 3min 弃上清;
- 4) 用 20mL 预冷的 1×PBS 重悬细胞两次,每次 1200rpm,4℃离心 3min,弃上清;
- 5)收集的细胞可-80℃冻存三个月或每 1.0×10⁷-1.5×10⁷ 个细胞加入 990μL ChIP Sonication Buffer,10μL Protease inhibitors 混匀继续下一步实验。
- 3.1.2.2 贴壁细胞样品
- 1)对于 15cm 培养皿(含 20mL 培养基)来说,添加新鲜配制的 37%甲醛,使得甲醛终浓度为 1%,甲醛加入体积大约为 1/40 细胞培养液体积,短暂混匀后室温静置 10min 以固定细胞,添加甲醛后培养液颜色发生变化属正常现象;
- 2)添加 Glycine Solution (2.5M)至上述细胞培养液,使得 Glycine Solution 终浓度为 125mM, Glycine Solution 加入体积大约为 1/20 细胞培养液体积,稍混匀,室温下孵育 5min 以解除甲醛交联作用,添加 Glycine Solution 后培养液颜色发生变化属正常现象;
- 3) 弃培养基,用 20mL 预冷的 1×PBS 清洗细胞,重复清洗一次;
- 4)每个培养皿加入 2mL 预冷的含有终浓度 1×Protease inhibitors 的 1×PBS,将细胞刮入清洗液,然后将细胞混合液全部转入 15mL 离心管,1200rpm,4℃离心 3min 弃上清;
- 6)收集的细胞可-80℃冻存三个月或每 1.0×10⁷-1.5×10⁷ 个细胞加入 990μL ChIP Sonication Buffer,10μL Protease inhibitors 混匀继续下一步实验。

3.2 染色质超声破碎

- 一次染色质制备规定为 1.0×10⁷-1.5×10⁷ 个细胞,可以同时进行多份染色质免疫沉淀。超声的细胞数和超声产生的片段大小直接影响免疫沉淀结果。
 1)对于一份染色质制备物,加入如下试剂:一管冰浴解冻的细胞+990μL ChIP Sonication Buffer,10μL Protease inhibitors 混匀,平均转入 2 个 1.5mL 干净的离心管,冰浴 10min。
- 2) 将样品置于超声破碎仪中进行染色质超声破碎。
- 注:a)超声过程中,需保持样品一直处于冰浴低温状态,细胞溶液不超过 10℃。超声探头不能接触管底或管壁,若超声过程中产生泡沫,需立刻停止超声,调整超声管位置。
- b)对于不同的细胞破碎仪,超声设置可能不同,需根据预实验或经验来确定,最佳超声条件可产生小于 1000bp 的染色质大小约 60-90%,超声不足或超声过度都会影响结果。可设置多个超声时间对比。
- 3)待细胞溶液变清亮,将超声后的细胞溶液 12000rpm,4℃离心 10min(离心机提前预冷),取上清,即为交联的染色质,可以多管分装,额外

伯仪生物ACE



取 10μL 用于检测染色质超声效果及 DNA 浓度测定,其余-80℃冻存。

3.3 染色质片段化检测及浓度测定

3.3.1 实验前准备

- 1) 水浴锅设定温度 65℃;
- 2) 从 4℃取出 ChIP Buffer, 并 37℃水浴至溶液完全变澄清。

3.3.2 操作步骤

- 1)取 10μL 超声后染色质,加入 40μL ChIP buffer,2μL Proteinase K,2μL RNase 混匀后,盖上管盖,封口膜封口离心管,65℃水浴 3.5 h 后取出瞬时离心。按照第 3.6 步离心柱法纯化 DNA,并检测 DNA 浓度,获得的 DNA 样本可在-20℃下保存半年;
- 2) 取 DNA 样本>100ng,进行 1.5%琼脂糖凝胶电泳,通过 DNA 片段大小确认超声效果,大约 60-90%的 DNA 片段应小于 1000bp。

3.4 染色质免疫沉淀

3.4.1 实验前准备

- 1)Protease inhibitors(100×)、rProtein A/G MagPoly Beads、High Salt and Lysis Buffer、ChIP 级目的抗体(根据说明书确定,每个 ChIP 样品大约需 2-5μg,可根据预实验摸索最佳抗体量),与目的抗体同种属 IgG 抗体。
- 2)可根据第 3.3 步检测的 DNA 浓度来确定这一步需要加入的染色质体积。冰上融化,每次免疫沉淀,组蛋白使用含 5-10μg DNA 的超声后染色质,转录因子使用含 10-20μg DNA 的超声后染色质。

3.4.2 操作步骤

- 1)根据第 3.3 步检测的 DNA 浓度,确定每个免疫沉淀反应需要的染色质体积,在加入 5μ L Protease inhibitors($100\times$)后,用 High Salt and Lysis Buffer 稀释至 500μ L,然后每个样品管取 25μ L 作为 5% input 对照(一个样品可只取一管 input),-20°C 冻存,不进行免疫沉淀反应,与其他免疫沉淀后样品同时进行解交联,进行后续实验。
- 2)在每个样品管中再加入一定体积的抗体(大约 2-5μg,根据抗体使用说明书或预实验确认最佳量),注意要设置阴性和阳性对照,分别加入阴性对照抗体和阳性对照抗体,4℃,振荡孵育大于 5 小时或过夜。
- 3)每个样品对应取 36μL rProtein A/G MagPoly Beads,提前用 High Salt and Lysis Buffer 清洗平衡三次,每次 700μL;
- 4) 将 4℃孵育后的样品即蛋白质-抗体复合物转入平衡后的 rProtein A/G MagPoly Beads 混匀,4℃振荡孵育 1h。

3.5 洗脱、解交联

3.5.1 实验前准备

- 1) 4℃取出 ChIP Buffer,并 37℃水浴至溶液完全变澄清;
- 2) 水浴锅设定温度 65℃;
- 3) High Salt and Lysis Buffer、Low Salt Buffer 和 TE Buffer 提前冰浴。

3.5.2 操作步骤

- 1) 取出 4℃孵育的磁珠,放入磁力架上静置 1min,待磁珠完全被吸附后,弃液体;
- 2)每个离心管中加入 1mL 冰浴的 High Salt and Lysis Buffer,上下轻轻颠倒混匀 10 次,使磁珠完全分散开,并放回磁力架,待磁珠完全被吸附后吸弃上清,重复操作两次;
- 3)加入 1mL 冰浴的 Low Salt Buffer,上下轻轻颠倒混匀 10 次,使磁珠完全分散开,并放回磁力架,待磁珠完全被吸附后吸弃上清,重复操作一次;
- 4) 加入 1mL 冰浴的 TE Buffer,上下轻轻颠倒混匀 10 次,使磁珠完全分散开,并放回磁力架,待磁珠完全被吸附后吸弃上清;
- 5)每个磁珠中加入 150μL ChIP buffer,2μL Proteinase K,2μL RNase 混匀后,盖上管盖,封口膜封口离心管,65℃孵育 4h(期间混匀离心管数次)。样品冷却至室温后放回磁力架,待磁珠完全被吸附后,转移上清至干净离心管中,进行 3.6 步骤纯化 DNA。
- 6)取出步骤 3.4.2 中-20℃冻存的 25μL input,加入 125μL ChIP buffer,2μL Proteinase K,2μL RNase 混匀后,盖上管盖,封口膜封口离心管,65℃孵育 4h(期间混匀离心管数次)。样品冷却至室温后放回磁力架,待磁珠完全被吸附后,转移上清至干净离心管中,进行 3.6 步骤纯化 DNA。

3.6 离心柱法纯化 DNA

3.6.1 实验前准备

DNA Wash Buffer 使用前请按标签提示加入无水乙醇,并混合均匀;

将离心柱放入收集管,加入 500μL DNA BL Buffer,12000rpm 室温离心 1min,弃收集管中液体,平衡后的离心柱当天使用。

3.6.2 操作步骤

- 1)添加 450μL DNA Binding Buffer 到每份样品(免疫沉淀样品、input 样品)混匀,并转移到 DNA 离心柱中,室温静置 2min,12000rpm,室温 离心 1min;
- 2) 弃收集管中液体,离心柱放回收集管,加入 600µL DNA Wash Buffer,室温放置 3-5min 后,12000rpm 室温离心 1min;
- 3)弃收集管中液体,离心柱放回收集管,加入 600μL DNA Wash Buffer, 12000rpm 室温离心 1min;

伯仪生物ACE



- 4) 弃收集管中液体,离心柱放回收集管,12000rpm 室温离心 2min;
- 5)将离心柱重新放入一干净的 1.5mL 离心管,室温静置 2min 后,在离心柱中心位置加入 40μL DNA Elution Buffer 或 RNase free ddH2O;
- 6) 室温放置 2min 后,12000rpm 室温离心 2min,洗脱 DNA,1.5mL 离心管收集的液体即为纯化的 DNA(-20℃可保存 6 个月)。

3.7 定量检测 DNA

- 1) 使用带滤芯吸头减少实验污染;
- 2) 建议使用热启动 Taq 酶减少非特异性污染;
- 3) 引物设计具有特异性,遵循标准引物设计规则,普通 PCR 建议扩增大小 150-200bp,qPCR 建议扩增大小 80-160bp。
- 4) 利用步骤 3.6 提取的免疫沉淀样品 DNA 以及 input DNA,按照 PCR 检测试剂盒说明书加样,检测。每个检测孔设置复孔。

3.7.1 普通 PCR 反应(仅供参考)

表 2. PCR 反应体系如下

试剂	反应体系
10×PCR Buffer	2μL
4mM dNTP	1μL
10uM 引物	1μL
DNA 模板	2μL
Taq DNA 聚合酶	0.5μL
RNase free ddH₂O	13.5µL

表 3. PCR 反应程序如下

	95℃	5min	
变性	95 ℃	30s	
退火	62℃(根据引物 Tm 值确定)	30s	30cycles
延伸	72 ℃	30s	
延伸	72 ℃	5min	

反应结束后用 1.5-2%琼脂糖凝胶电泳进行分析。

3.7.2 qPCR 检测及富集效率确认

- 1)qPCR 反应包括如下组:按一定比例稀释 5% input DNA 4-5 组(用于生成标准曲线并测定扩增效率),实验组、阴性对照组、阳性对照组、未加模板组,进行 qPCR 加样检测。
- 2)qPCR 反应体系及条件可根据所用 SYBR Green 法检测 DNA 试剂盒确认 Percentage of Input= $5\%\times2$ $^{(Ct[input]-Ct[iP \ \ ^{\sharp h}])}$

3.7.3 ChIP-Seq

根据检测公司的要求,提供符合要求的 DNA 样品进行高通量检测 DNA 序列,如果 DNA 样品浓度和总量不能达到要求,可提高实验初始细胞量,按照说明书中步骤等比例放大试剂。

4.问题及解决方案

问题	原因分析	推荐解决方案
超声后染色质浓度过低	1. 细胞/细胞核裂解不完全;	1.确保每次免疫沉淀使用含使用 DNA 不少于 5 μg 的染色质;
<u></u>	2. 染色质制起始细胞数不足。	2.交联前,对单独平板上的细胞进行计数,以确定准确的细胞数量。
阴性对照 IgG 样品背景高	1. 抗体加入太多,导致过量的抗体 进行非特异性结合; 2. 试剂被污染; 3. 蛋白质-抗体复合物清洗不彻底	
	1. ChIP 抗体失效或者亲和力低;	1. 更换经 ChIP 验证过的对应物种抗体;
DNA 回收低,使得 PCR	2.抗体使用量不足;	2. 抗体使用量一般不少于 2µg,可以做梯度摸索最佳抗体量;
产物没有或很少	3. 超声的细胞太少;	3. 增加起始细胞量;
	4. 交联时间太长或不足。	4. 交联时间通常在 10-30min,可做梯度摸索最佳时间。

5.订购信息及相关产品

名称	货号	规格
染色质免疫共沉淀(ChIP)试剂盒	BK0045-01	24T



6.附录

6.1 优化甲醛固定

细胞或组织样品的组蛋白,与 DNA 结合牢固,所以通常固定 10min 即可,而转录因子和辅助因子,结合染色质没有组蛋白紧密。所以,在 ChIP 实验中,延长固定时间,能够相对捕获更多的转录因子和辅助因子,通常固定时间 10-30min,可设置多个固定时间进行比较,选择出最合适的固定时间。

6.2 优化染色质超声条件

染色质免疫沉淀的结果与超声效果紧密相连,超声时间太长,染色质片段太小,可能破坏靶标蛋白表位、降低 ChIP 效率。而超声时间太短,又可能导致靶标蛋白无法暴露抗原结合位点,使得抗体无法识别抗原决定簇,导致目的 DNA 不能被富集。所以,初次实验时,设置多个超声时间很有必要,每 1min 设置一个时间点,取出一部分样品进行检测,当约 60%-90% DNA 小于 1000bp 时即可。

6.3 rProtein A/G MagPoly Beads 对不同抗体的结合能力

种属	亚型	Protein A/G
	IgA	++
	IgD	-
	IgE	_
	lgG1	++++
Human	lgG2	++++
	lgG3	++++
	IgG4	++++
	IgM	++
Avian egg yolk	IgY	_
Cow		++++
Dog		++++
Goat		++++
	lgG1	++++
Guinea pig	lgG2	++++
Hamster		
Horse	Total IgG	++++
Koala		
Llama		
Monkey(rhesus)		++++
	lgG1	++
	lgG2a	++++
Mouse	lgG2b	+++
	lgG3	+++
	IgM	-
Pig		++++
Rabbit	Total IgG	++++
	IgG1	++
_	lgG2a	++++
Rat	lgG2b	++
	IgG3	++
Sheep	Total IgG	++