

動植物細胞からの

ATTO Ezシリーズ（試薬）

タンパク質抽出 オルガネラ分画&抽出キット

大腸菌・酵母からの

タンパク質抽出キット

アプローチを変えて新しい発見へ！

From: The Most Dedicated Original Manufacturer closely 62 Years of Service

実験コストダウンをアトーの高性能・高品質試薬で！

2025年10月価格改定版

☺ 低コスト、インヒビター付

WSE-7420 EzRIPA Lysis kit

動物細胞および組織から全タンパク質を抽出するための RIPA 可溶化バッファー

☺ 超遠心は不要です！

WSE-7421 EzSubcell Extract

動物細胞から細胞質・膜・核・不溶性タンパク質を分離して抽出

☺ PBS buffer もご用意！

WSE-7430 EzPBS(-)

リン酸緩衝生理食塩溶液（滅菌済）

☺ 活性保持してタンパク質抽出

WSE-7424 EzProteoLysis Native

細胞および組織から活性を損なわずタンパク質を抽出する可溶化バッファー

☺ 核とミトコンドリアを分画！

WSE-7422 EzSubcell Fraction

動物細胞から核・ミトコンドリア・細胞質を分画



☺ 大腸菌や酵母から！

WSE-7423 EzBactYeastCrusher

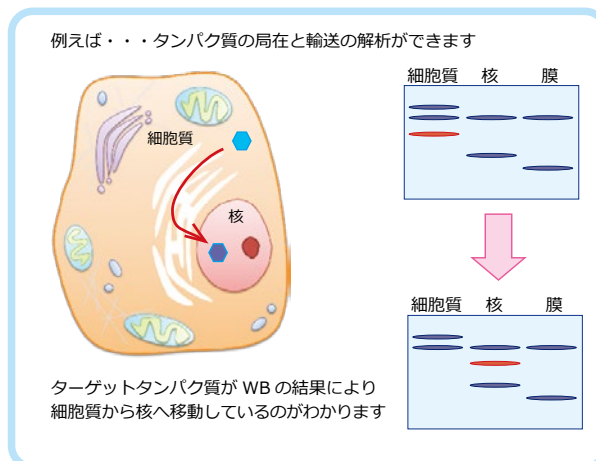
大腸菌や酵母からタンパク質を簡単・短時間に抽出

細胞および組織から分画・抽出 アプローチを変えて新しい発見へ！

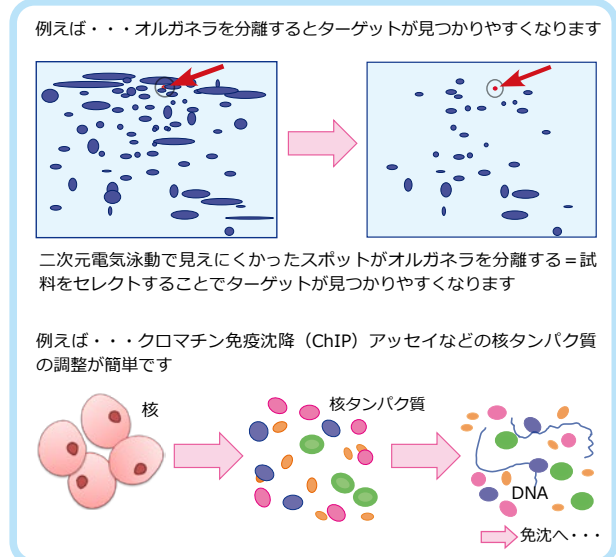
タンパク質の局在・輸送、創薬ターゲットの探索、ストレス応答、エピジェネティクス解析、シグナルパスウェイ解析、などの研究に

Introduction

細胞内のタンパク質には細胞質や核、ミトコンドリアなどある特定の領域に局在するものがあります。これらのタンパク質は、刺激に対する応答や細胞周期などの影響を受けて局在が変化し、さらに活性化／不活性化したり、機能が変化する場合などもあります。このようなタンパク質の局在や輸送を調べることは、タンパク質の機能を知る上で重要な情報の一つとなっています。



一方で、細胞全体には非常に多くのタンパク質が存在するため、ターゲットタンパク質の同定や単離・精製が難しい場合があります。このような場合、細胞を細胞小器官ごとに分けて解析することで、タンパク質の種類が少なくなり、バックグラウンドの影響も受けにくくなるため、ターゲットタンパク質の同定・機能解析をより簡単に行うことができます。



イージーリバライシス キット WSE-7420 EzRIPA Lysis kit

細胞の全タンパク質の抽出液です。プロテアーゼインヒビターとホスファターゼインヒビターが添付されています。



イージーサブセル エキストラクト WSE-7421 EzSubcell Extract

細胞小器官（細胞質・膜分画・核・不溶性タンパク質）を抽出する試薬です。混ぜて遠心するだけで各細胞小器官の抽出液が調整できます。



イージーサブセル フラクション WSE-7422 EzSubcell Fraction

細胞小器官（ミトコンドリア・核・細胞質）を分画する試薬です。各細胞小器官は膜を傷つけることなく調整できます。



イージープロテオライシスネイティブ WSE-7424 EzProteolysis Native

細胞の全タンパク質の抽出液です。機能・活性を損なわずにタンパク質を抽出します。プロテアーゼインヒビターとホスファターゼインヒビターが添付されています。



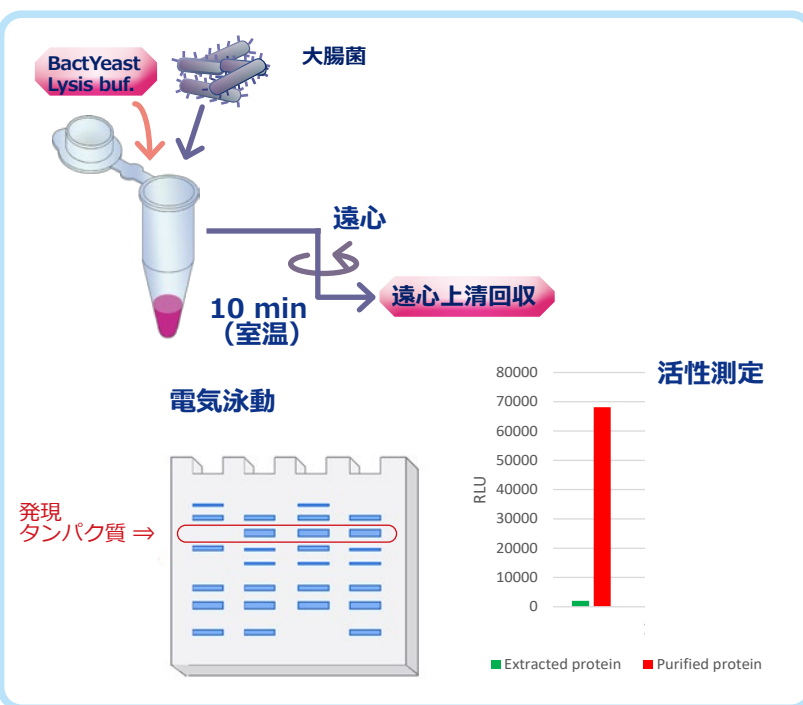
イージーピーピーエス WSE-7430 EzPBS(-)

細胞実験用の滅菌済緩衝液です。Ca⁺⁺、Mg⁺⁺を含まないリン酸緩衝生理食塩溶液です。



大腸菌や酵母からタンパク質を抽出 より簡単・確実に効率 UP へ！

大腸菌や酵母からタンパク質を簡単・短時間に抽出する溶液キットです。
発現タンパク質の精製・確認、電気泳動やプロットイングなどいろんな用途に利用いただけます。



イージーバクトイーストクラッシャー
WSE-7423 EzBactYeastCrusher

大腸菌や酵母からの全タンパク質の抽出液です。短時間で調製可能です。プロテアーゼインヒビターと DNase が添付されています。



目 次

RIPA バッファー（タンパク質抽出バッファー） イージーリパライシス キット WSE-7420 EzRIPA Lysis kit	3
タンパク質抽出試薬 イージープロテオライシスネイティブ WSE-7424 EzProteoLysis Native	4
PBS バッファー（リン酸生理食塩バッファー） イージーピーピーエス WSE-7430 EzPBS(-)	4
オルガネラ（細胞質・膜分画・核・不溶性タンパク質）分画抽出キット イージーサブセルエキストラクト WSE-7421 EzSubcell Extract	5
オルガネラ（ミトコンドリア・核・細胞質）分画抽出キット イージーサブセルフラクション WSE-7422 EzSubcell Fraction	7
大腸菌・酵母 タンパク質抽出キット イージーバクトイーストクラッシャー WSE-7423 EzBactYeastCrusher	9
操作・データ「組織・細胞・菌からのタンパク質抽出方法」 アプリケーションノート Application Note	11

動物培養細胞および組織からの 全タンパク質抽出溶液キット

WSE-7420 EzRIPA Lysis kit (イージーリパ ライシス キット)

動物細胞および組織から全タンパク質を抽出するための RIPA 可溶化バッファーです。



- ✓ 電気泳動・免疫沈降・ELISA・酵素活性実験等のサンプル調整に
- ✓ プロテアーゼインヒビターとホスファターゼインヒビターが添付
- ✓ アミノ基、リン酸基のない HEPES バッファーのためにラベル（標識）実験にも使用可能
- ✓ 1 時間以内で操作終了 ※組織は要ホモジエナライズ
- ✓ 1 回約 ¥ 108 の低コスト

WSE-7420 EzRIPA Lysis kit

仕様など

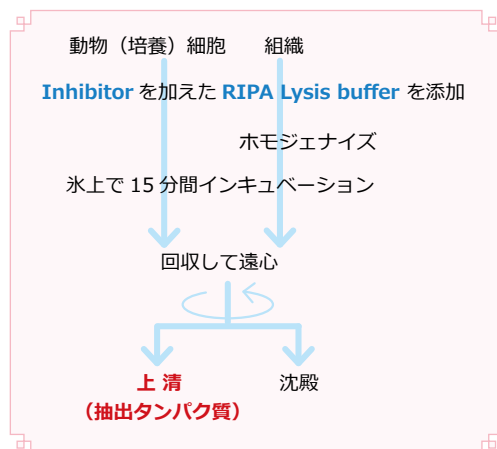
WSE-7420 EzRIPA Lysis kit (2332336)

キット内容	① EzRIPA Lysis buffer: 100mL 20mMHEPES(pH7.5)、1%IGEPAL® CA630、0.1%SDS、 0.5%デオキシコール酸ナトリウム、150mM 塩化ナトリウム ② Protease inhibitor (100x): 1mL アブロチニン、ペプスタチン A、ロイペプチド ③ Phosphatase inhibitor (100x): 1mL フッ化ナトリウム、βグリセロリン酸ナトリウム、 活性型オルトバナジン酸(V)ナトリウム
-------	---

容 量	100 サンプル分
サンプル容量	1 サンプル : ~ 2×10^7 細胞 (φ 10cm ディッシュコンフルエント) 50 ~ 100mg
保 存	冷蔵、インヒビターは -20°C (輸送時冷蔵可)、1 年間
価 格	13,800 円

* IGEPAL® CA630 は NonidetP-40 と同等品。Rhone-Poulenc AG Co. の商標登録です。

操作概要



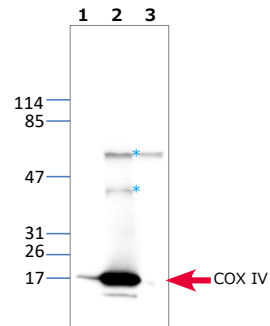
* 純粋 (50 ~ 100mg) は、ハサミ等で細断後
モジエナライズします。

データ例

実験例 1

EzRIPA Lysis kit により調整した細胞抽出液の IP/WB

EzRIPA Lysis kit により抽出した HeLa 細胞抽出液を COX IV 抗体により免疫沈降 (IP) し、さらにウェスタンプロットティング (WB) により同抗体を使用して COX IV を検出した。レーン 1 は全細胞抽出液、レーン 2 は COX IV 抗体により免疫沈降したサンプル、レーン 3 は LSD 1 抗体により免疫沈降したサンプルである。
* は免疫沈降で使用した抗体由来のバンドを示している。



* 13 頁 Application Note も参照ください



構造・活性を損なわずにタンパク質を抽出 全タンパク質抽出溶液キット

WSE-7424 EzProteoLysis Native (イージープロテオライシス ネイティブ)

動植物細胞および組織から全タンパク質を抽出するための可溶化バッファーです。



- ✓ タンパク質の構造・活性を損なわずに抽出
- ✓ 各種 Native 電気泳動・免疫沈降・ELISA・酵素活性実験等のサンプル調製に
- ✓ プロテアーゼインヒビターとホスファターゼインヒビターが添付
- ✓ 溶液混合後、静置→遠心→上清回収するだけの簡単操作※
- ✓ 30 分以内で操作終了※ ※組織は要ホジエナズ

WSE-7424 EzProteoLysis Native

仕様など

WSE-7424 EzProteoLysis Native (2332319)

キット内容	① EzProteoLysis Native: 30mL グリセリン、界面活性剤
	② Protease inhibitor (100x): 0.3mL アプロチニン、ペプスタチン A、ロイペプチニン、DMSO
	③ Phosphatase inhibitor (100x): 0.3mL フッ化ナトリウム、βグリセロリン酸ナトリウム、活性型オルトバナジン酸(V)ナトリウム
容 量	30 サンプル分
サンプル容量	1 サンプル: $5 \times 10^6 \sim 2 \times 10^7$ 細胞 ($\phi 10\text{cm}$ ディッシュコンフルエント) 50 ~ 100mg 細胞
保 存	冷蔵、インヒビターは -20°C (輸送時冷蔵可)、1 年間
価 格	21,800 円

細胞を扱う実験に

PBS(-) リン酸緩衝生理食塩溶液

WSE-7430 EzPBS(-) (イージーピーピーエス)

細胞調製などに使用する一般的な PBS バッファーです。



WSE-7430 EzPBS(-)

仕様など

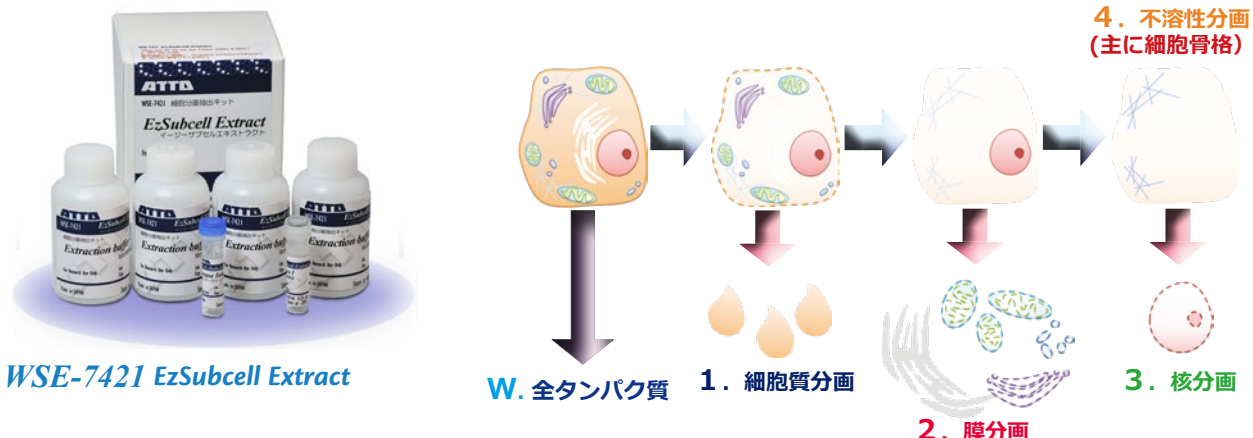
WSE-7430 EzPBS (2332380)

内 容	10× PBS(-) pH7.4 終濃度 (1.76mM KH_2PO_4 、10mM $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ 、 2.7mM KCl、137mM NaCl)
容 量	1L
保 存	室温
価 格	8,800 円

動物細胞からの オルガネラ分画・抽出キット

WSE-7421 EzSubcell Extract (イージーサブセル エキストラクト)

動物細胞から細胞質・膜・核・不溶性タンパク質を分離して抽出するための試薬キットです。



- ✓ タンパク質の局在と輸送・装葉ターゲットの探索・ストレス応答・エピジェネティクス解析などに
- ✓ 電気泳動・免疫沈降・ELISA・クロマチン免沈・酵素活性実験等のサンプル調整
- ✓ 1～4 の抽出液を順番に混ぜて遠心するだけの簡単操作
- ✓ 必要な装置はマイクロチューブ用の冷却遠心機 ($\sim 10,000 \times g$) だけ
- ✓ 全分画の抽出操作は 3 時間以内で終了
- ✓ 動物組織から回収した細胞や凍結保存した細胞からも分離 OK

操作概要



* 細胞 (50 ~ 100mg) は、ハサミ等で細断後トリプシン処理などにより細胞に分散したものを使用します。植物はプロトプラストであれば可能です。

仕様など

WSE-7421 EzSubcell Extract (2332337)

- キット内容
- ① Extraction buffer 1: 50 mL
 - ② Extraction buffer 2: 50 mL
 - ③ Extraction buffer 3: 25 mL
 - ④ Extraction buffer 4: 25 mL
 - ⑤ Protease inhibitor(100X): 1.25 mL
 - ⑥ DNase I: 0.25mL

容 量 50 サンプル分

サンプル容量 1 サンプル: $\sim 2 \times 10^7$ 細胞
($\phi 10\text{cm}$ ディッシュコンフルエント *)
50 ~ 100mg

保 存 ①～③冷蔵、④室温、⑤⑥ -20°C 1 年間
輸送時冷蔵可

価 格 49,800 円

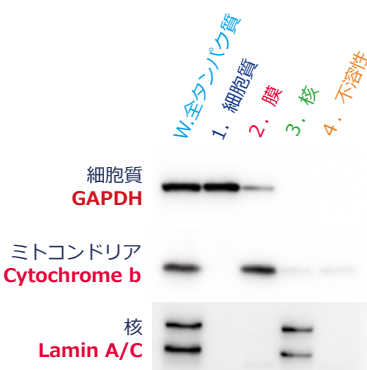
※細胞の種類・培地・環境などによって細胞数は異なります

データ例

実験例 1

オルガネラマーカータンパク質の発現

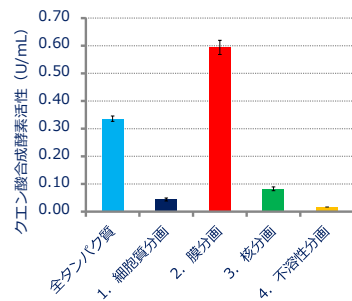
SW480 細胞から抽出した各分画を、ウェスタンブロッティングにより解析した結果を示した。それぞれの分画に特異的なマーカータンパク質の発現が確認された。このように *EzSubcell Extract* は他のオルガネラタンパク質が混入することなく分離・抽出することができる。



実験例 2

オルガネラ分画の酵素活性の確認

HeLa 細胞から抽出した各分画のクエン酸合成酵素活性を計測した結果を示した。クエン酸合成酵素はミトコンドリアに局在するタンパク質である。2 の膜分画特異的に酵素活性が確認された。活性を保持したまま抽出可能なことを示している。



② 酵素によっては失活するものもあります。

実験例 3

抽出液 2 で処理した遠心沈渣（核）のトリパンブルー染色像

Extraction buffer 2 で処理した後の遠心沈渣をトリパンブルー染色して観察した結果である。核の形状に異常がなく、核膜が保持された状態で単離されていることが判る。この単離核はクロマチン免沈用のタンパク質の調整や、DNA の抽出等に使用できる。



表 1

各抽出液のタンパク質濃度

EzSubcell Extract により、コンフルエントになった 1 枚の培養ディッシュ ($\phi 10\text{cm}$ 、細胞数は $1\sim 2 \times 10^7$ 個) から各細胞株のオルガネラ抽出液を調整した。Whole cell の抽出液は *EzRIPA Lysis kit* により、同様にコンフルエントの培養ディッシュ 1 枚から調整した。タンパク質濃度は BCA 法により定量した。

総タンパク量 (mg)					
	細胞 Whole cell	Extract1	Extract2	Extract3	Extract4
HeLa	4.06	0.47	2.49	1.33	0.07
SW480	3.22	2.42	1.17	0.44	0.18
HEK293	3.33	2.82	1.73	1.01	0.54

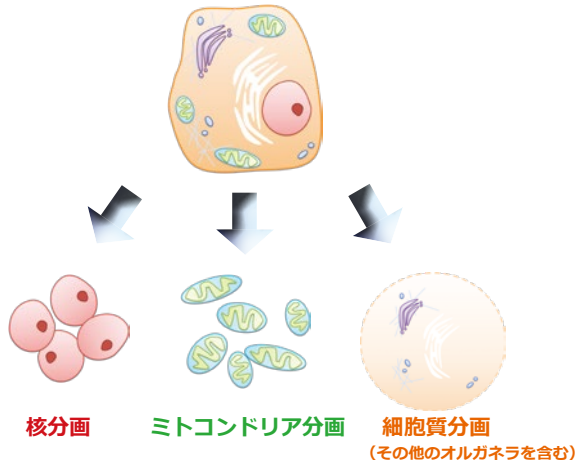
動物培養細胞からの 核&ミトコンドリア分画単離キット

WSE-7422 EzSubcell Fraction (イージーサブセル フラクション)

動物細胞から核・ミトコンドリア・細胞質を分画するための試薬キットです。



WSE-7422 EzSubcell Fraction



核分画

ミトコンドリア分画

細胞質分画

(その他のオルガネラを含む)

- ✓ タンパク質の局在と輸送・装薬ターゲットの探索・ストレス応答・エピジェネティクス解析などに
- ✓ 電気泳動・免疫沈降・ELISA・クロマチン免沈・酵素活性・生理活性実験等のサンプル調整
- ✓ 再現性&精製度の良いオルガネラ分画の簡単調整
- ✓ 必要な装置はマイクロチューブ用の冷却遠心機 ($\sim 10,000 \times g$) だけ
- ✓ 全分画の分画操作は約 2 時間で終了
- ✓ 界面活性剤の使用・不使用が選択可能

操作概要



仕様など

WSE-7422 EzSubcell Fraction (2332338)

キット内容	① Fraction buffer 1: 50 mL ② Fraction buffer 2: 50 mL ③ RIPA Lysis buffer: 20 mL ④ Detergent mix (50x): 1 mL ⑤ Protease inhibitor (100x): 0.7 mL
-------	--

容 量 50 サンプル分

サンプル容量 1 サンプル: $\sim 2 \times 10^7$ 細胞
($\phi 10\text{cm}$ ディッシュコンフルエント*)

保 存 冷蔵、④⑤は -20°C (輸送冷蔵可)、 1 年間

価 格 46,800 円

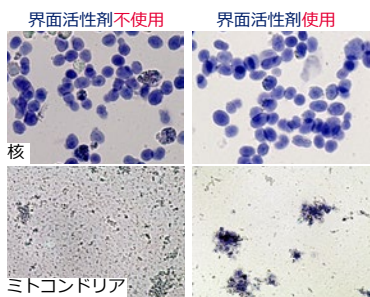
*細胞の種類・培地・環境などによって細胞数は異なります

データ例

実験例 1

核とミトコンドリアのトリパンブルー染色像

HeLa 細胞から単離した核とミトコンドリアのトリパンブルー染色結果を示した。界面活性剤の使用・不使用に関わらず、核とミトコンドリアが精製度よく形状を保持した状態で単離されている様子が観察できる。



実験例 2

オルガネラマーカータンパク質の発現

HeLa 細胞から抽出した各分画を、ウェスタンプロットティングにより解析した結果を示した。他オルガネラの若干の混入が認められたが、界面活性剤の使用・不使用に関わらず、それぞれの分画に特異的なマーカータンパク質の発現が確認された。

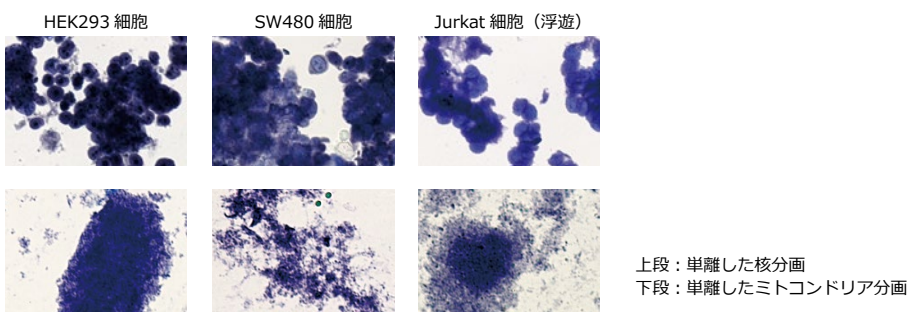


界面活性剤は実験の用途により使い分けます。界面活性剤を使用すると細胞が均一壊れやすく、再現性よく分画できます。分画したものを生理活性、膜電位実験などに使用する場合には、界面活性剤を使用しない方法で回収してください。

実験例 3

様々な細胞からのオルガネラ分画

EzSubcell Fraction により様々な細胞株から、各オルガネラ分画を界面活性剤を添加した条件で分画し、トリパンブルー染色して観察した結果である。細胞の接着性に関わらず、浮遊細胞でも同様にオルガネラの形状を保持したまま分画できることを示している。また他オルガネラ分画のコンタミがほとんどないことが分かる。



上段：単離した核分画
下段：単離したミトコンドリア分画

表1

各抽出液のタンパク質濃度

EzSubcell Fraction によりコンフルエントになった培養ディッシュ（φ 10cm）1枚から各細胞株のオルガネラ分画を調整した。細胞数は 1~2 × 10⁷ 個であった。分画後のオルガネラと Whole cell の抽出液（コンフルエントの培養ディッシュ 1枚分）は **EzRIPA Lysis kit** により調整した。タンパク質濃度は BCA 法により定量した。

	総タンパク量 (mg)			
	細胞 Whole cell	核	ミトコンドリア	細胞質
HeLa	4.06	1.19	0.81	4.75
SW480	3.22	0.69	1.17	2.53
HEK293	3.33	0.99	0.81	3.67

大腸菌や酵母からのタンパク質抽出に 大腸菌・酵母対象タンパク質抽出キット

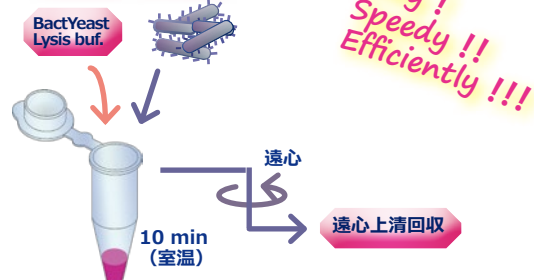
WSE-7423 EzBactYeastCrusher (イージーバクトイーストクラッシャー)

大腸菌や酵母からタンパク質を抽出する溶液キットです。



WSE-7423 EzBactYeastCrusher

大腸菌からの抽出

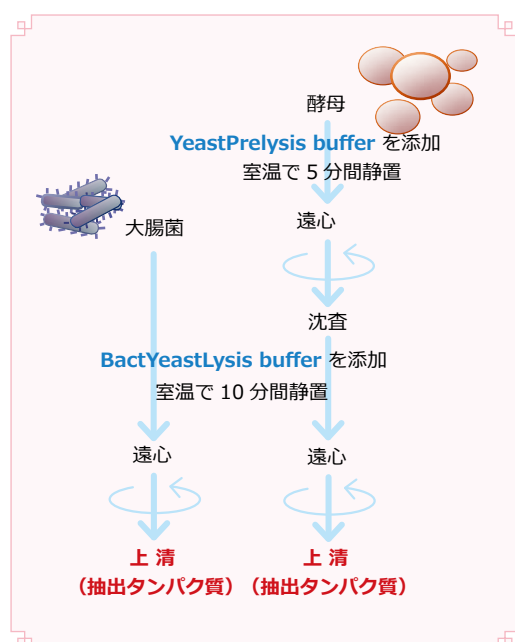


- 発現タンパク質の精製
- 免疫沈降
- 酵素活性
- 電気泳動
- ウェスタンブロッティング
- などに

✓ 簡単な操作

- 菌体と試薬溶液を混ぜて 10 分静置（可溶化）→遠心→上清回収
- 短時間 30 分以内に調製終了
- ガラスビーズ、ホモジエナイザー、破碎装置不要
- 酵素活性が阻害されにくい
- DNase、Protease inhibitor キットに付属
- アミンを含まない → ラベル化実験に使用可能
- カラム精製（His、GST 等のタグタンパク質）を阻害しない

操作概要



仕様など

WSE-7423 EzBactYeastCrusher (2332339)

キット内容	①BactYeastLysis buffer	100mL	1本
	②Yeast PreLysis buffer	100mL	1本
	③DNase	1mL	1本
	④Protease inhibitor	1mL	1本

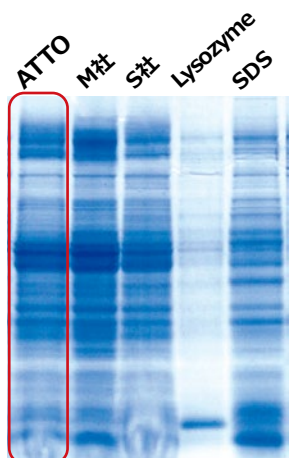
容 量	①② 各100mL、③④ 各1mL
使 用 量	50~100mg/サンプル 100サンプル分
保 存	Buffer ①②は室温、③④は -20°C 1年間
価 格	17,800 円

データ例

大腸菌

実験例 1 回収率の比較

「EzBactYeastCrusher」および他社の試薬、一般的な方法で抽出した大腸菌タンパク質を電気泳動した結果です。全体的に十分な量が抽出されていることが確認できます。

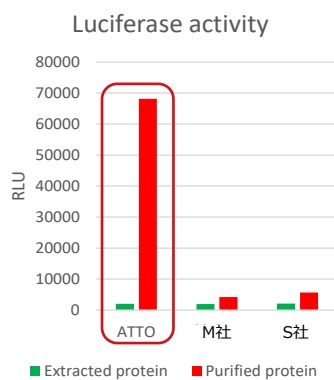


大腸菌抽出タンパク質の泳動パターン

実験例 2 回収した酵素の活性の比較

「EzBactYeastCrusher」および他社の試薬で抽出した大腸菌タンパク質（Luciferase発現株）のLuciferase活性を測定した結果です。

「EzBactYeastCrusher」は酵素活性が阻害されにくく、タンパク質を安定化する組成になっています。



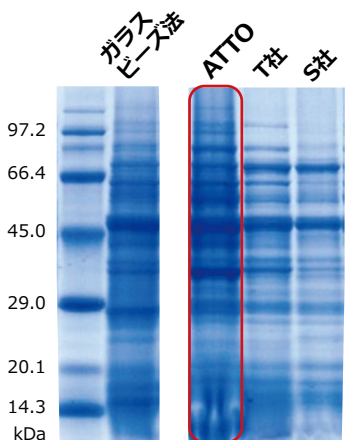
大腸菌から抽出したrec. Luciferase 酵素活性

酵母

実験例 3 回収率の比較

酵母からのタンパク質抽出はガラスビーズ法などが一般的ですが、本キットは集菌、洗浄後の酵母に[PreLysis buffer][BactYeast Lysis buffer]を加えて静置後、遠心し上清を回収する簡単な操作です。収率も良く、30分以内で操作が終了します。

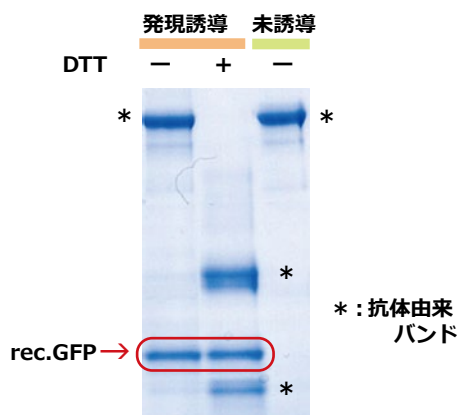
全体的に十分な量が抽出されていることが確認できます。



酵母抽出タンパク質の泳動パターン

実験例 4 免疫沈降への利用

「EzBactYeastCrusher」で抽出した酵母タンパク質からタグ抗体を使用してGFPを免疫沈降した結果です。抽出時に5~10mMのDTTを添加しても免疫沈降にはほとんど影響しないことを示しています。



酵母発現rec.GFPの免疫沈降

組織・細胞・菌からのタンパク質抽出方法

Application Note

2016年9月13日

1. 概要

「Protein」の語源はギリシャ語の「Proteios（一番重要なものの）」に由来するそうです。たしかにタンパク質は生体の構造や機能を担うのに不可欠な存在だといえます。タンパク質の機能を調べるためにには、まず生体サンプルからタンパク質を抽出して可溶化することが重要です。今回は、アトーレの製品を使用したタンパク質抽出方法に関してご紹介します。

一般的な注意点として

タンパク質を抽出する際の一般的な注意点としては、①サンプルの選択（新鮮での目的の事象がとらえやすいサンプルを選択）、②温度（一般的には0～4°C）、③pH、イオン強度（一般的にはpH 4～7、イオン強度は0.1M）、④チオール基（酸化を保護するためのDTT等の還元剤の添加）、⑤安定化剤の添加（糖やグリセリン等の添加）、⑥プロテアーゼインヒビターの添加、⑦金属イオンのキレートなどがあげられます。

2. 大腸菌からのタンパク質抽出方法

大腸菌などの微生物には細胞壁があるため、哺乳類の細胞に比べて破壊するのが困難です。一般的には超音波破碎、凍結融解による破碎、リソソームなどの酵素による溶解などによりタンパク質を抽出します。しかし、超音波や凍結融解による物理的破碎は、操作が煩雑な上に、しばしばタンパク質が壊れる原因になります。アトーレの EzBactYeast Crusher は菌体に混ぜるだけでタンパク質を安定に抽出可能です。

2-1. 実験方法

実験材料： 大腸菌および培養液（10mL）
EzBactYeast Crusher (WSE-7423)
 蒸留水
 マイクロ遠心チューブ、チップ等
 遠心機、ピベットマン等

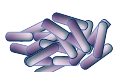
大腸菌培養



大腸菌を適当な培地で O.D.600=0.5~1.0 になるまで培養します（菌体量としては 50~100 mg 相当です）。

※大腸菌発現タンパク質を抽出する場合は、発現用大腸菌および発現タンパク質に適切な条件下で培養することを推奨します。

集菌・洗浄



大腸菌を 2,000xg で 5 分間遠心して集菌します。遠心沈査に 5~10mL の蒸留水を加えて懸濁し、再度、2,000xg で 5 分間遠心して集菌します。

※洗浄後の遠心沈査（菌体）は -80°C で凍結保存可能です。一般的に、一度、凍結した方が抽出効率は上がります。

菌体の溶解



遠心上清を捨て、菌体をボルテックスして細胞塊をよくほぐします（重要）。0.5mL の EzBactYeast Lysis buffer を添加し、室温で 10 分間静置します。

※ EzBactYeast Lysis buffer にはあらかじめ EzBactYeast Crusher キット添付の Protease Inhibitor と DNase I を添加しておきます。

タンパク質抽出



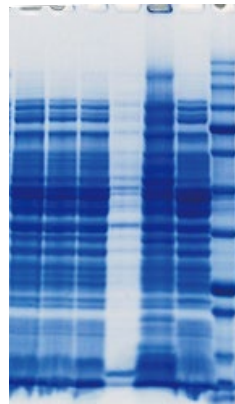
細胞溶解液を 10,000xg (4°C) で 5 分間遠心し、遠心上清を回収します。

※不溶性タンパク質は遠心沈査に回収されます。不溶性タンパク質を抽出する際は、遠心沈査に 8M 尿素含有緩衝液や 6M グアニジン塩酸含有緩衝液などを添加して溶解し、タンパク質を抽出してください。

2-2. 参考データ

実験例 1：抽出効率

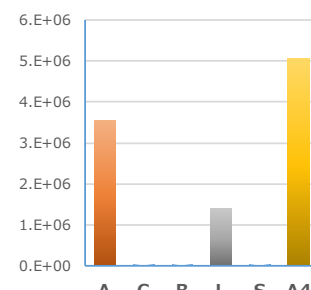
A C B L S A4 M



抽出に使用した試薬

A: EzBactYeast Crusher (RT)
 C: 他社市販試薬
 B: 他社市販試薬
 L: Lysozyme
 S: SDSサンプルバッファー
 A4: EzBactYeast Crusher (4°C)
 M: EzProtein Ladder

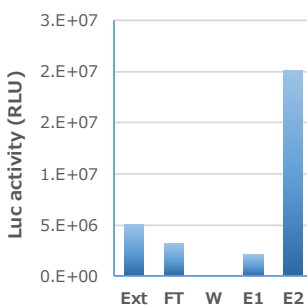
抽出タンパク質の酵素活性



図はルシフェラーゼ発現大腸菌から図表に記載された試薬を使用してタンパク質を抽出し、電気泳動した結果（左）と酵素活性を測定した結果（右）を示しています。アトーレの EzBactYeast Crusher は室温でも低温（4°C）でも同様に、他社市販試薬と同等以上の抽出効率でタンパク質を回収できます。また上記グラフに示されたように、室温で抽出した場合でも、酵素活性を高く保持した状態でタンパク質が抽出可能なことが判ります。

実験例 2：発現タンパク質の精製

精製過程の酵素活性



M Ext FT W E1 E2



図は His tag - ルシフェラーゼ発現大腸菌から EzBactYeast Crusher を使用して抽出したタンパク質を Ni-Sepharose カラムで精製した結果を示しています。

EzBactYeast Crusher は、カラムへの結合、各精製ステップの反応を阻害することなく、また酵素活性も保持した状態でタンパク質を精製できます。このように EzBactYeast Crusher は、大腸菌系発現タンパク質の抽出・精製にも適していることが示されました。

M: EzProtein Ladder
 Ext: Whole Extract
 FT: Flow through
 W: Wash
 E1: Extraction 1
 E2: Extraction 2
 (Purified protein)

一般的な大腸菌タンパク質の抽出方法

1. 大腸菌を破碎用溶液 (50 mM Tris/pH8.0, 500 mM NaCl, 15% glycerol, 10 mM imidazole) で 3 回洗浄する
2. 細胞塊を 3 倍容量の Sonication buffer に懸濁し、終濃度が 1 mg/mL Lysozyme, 1 mM DTT, 0.5 mM EDTA になるように添加する。
3. 大腸菌が破碎されるまで、冷却しながら、超音波破碎を行なう（顕鏡確認）
4. 終濃度が 0.1 mg/mL DNase I になるように添加する。
5. 遠心 (10,000g ~ 25,000g × 10 ~ 30 分) して、上清を回収する。

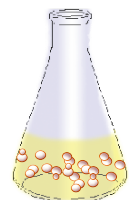
3. 酵母からのタンパク質抽出方法

酵母には多糖類を主成分とした硬質の細胞壁があるため、大腸菌よりも破壊するのが困難です。一般的にはガラスビーズなどの研磨剤を加えたホモジエナライズ、フレンチプレスなどの加圧減圧処理による破碎、超音波破碎、サイモリアーゼなどの酵素によりプロトプラスト化してからの溶解などが主流です。しかし、物理的破壊は抽出効率は高いものの、操作が煩雑で物理的ダメージが大きく、またプロトプラスト化も条件の至適化が難しいといわれています。アトーの *EzBactYeast Crusher* はプロテアーゼインヒビターと DNase I が付属されており、ガラスピーズ法に匹敵した抽出効率で、菌体に混ぜるだけでタンパク質を安定に抽出可能です（分裂酵母は抽出効率が下がります）。

3-1. 実験方法

- 実験材料：** 菌体および培養液（10mL）
EzBactYeast Crusher（WSE-7423）
 蒸留水
 マイクロ遠心チューブ、チップ等
 遠心機、ピペットマン等

酵母培養



酵母を適当な培地で O.D.600=0.5~1.0 になるまで培養します（菌体量としては 50~100 mg 相当です）。

※発現タンパク質を抽出する場合は、発現用酵母および発現タンパク質に適切な条件下で培養することを推奨します。

集菌・洗浄



酵母を 2,000xg で 5 分間遠心して集菌します。遠心沈査に 5~10mL の蒸留水を加えて懸濁し、再度、2,000xg で 5 分間遠心して集菌します。

※洗浄後の遠心沈査（菌体）は -80°C で凍結保存可能です。一般的に、一度、凍結した方が抽出効率は上がります。

前処理



遠心上清を捨て、菌体をボルテックスして細胞塊をよくほぐします（重要）。

0.5mL の *Yeast Prelysis buffer* を添加してボルテックスし、室温で 5 分間静置します。

※実験系に支障がない場合は、DTT を 5~50mM 添加するとタンパク質抽出効率が上がります。

菌体の溶解



細胞懸濁液を 10,000xg で 5 秒間（4°C）遠心し、回収した菌体をボルテックスにより細胞塊をよくほぐします（重要）。

0.5mL の *EzBactYeast Lysis buffer* を添加し、室温で 10 分間静置します。

※ *EzBactYeast Lysis buffer* にはあらかじめ *EzBactYeast Crusher* キット添付の Protease Inhibitor と DNase I を添加しておきます。

※抽出効率を上げる場合は、酸洗浄ガラスピーズ（φ 0.5 mm）を使用します（分裂酵母は必須）。

タンパク質抽出



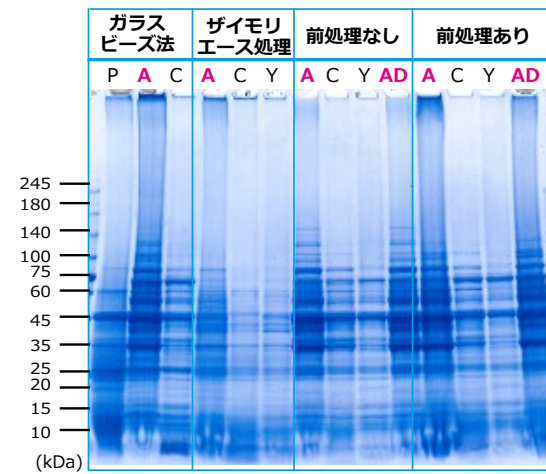
細胞溶解液を 10,000xg（4°C）で 5 分間遠心し、遠心上清を回収します。

一般的な酵母タンパク質の抽出方法

- 酵母を破碎用溶液（0.33M Sucrose, 0.3M Tris/pH8.0, 1mM EDTA, 1mM EGTA, 2mM DTT, 100mM 6-Aminohexanoic acid）で洗浄する。
- 破碎容器に菌体を入れ、容器の 40% 容量のガラスピーズ（酸洗浄済み）を添加する。
- ビーズ破碎機にセットし 1 分間のパレスで 3 ~ 5 分間破碎する。
- 破碎後、必要であれば 1M Tris/pH7.4 を添加して pH 調整する。
- 14,000g で 30 分間遠心して上清を回収する。

3-2. 参照データ

実験例 3：酵母タンパク質抽出効率の比較



抽出に使用した試薬

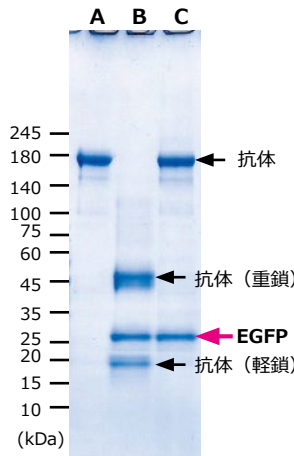
- P: PBS
 A: *EzBactYeast Crusher*
 C: 他社市販試薬
 Y: 他社市販試薬
 AD: *EzBactYeast Crusher*
 +5mM DTT

図はYPD培地で培養した出芽酵母

(*Saccharomyces cerevisiae*) 5mL の培養液から細胞を回収し、記載の方法でタンパク質を抽出して、電気泳動を行った結果を示しています。ガラスピーズ法は細胞の約 2.5 倍容量のガラスピ

ーズと各抽出液を 0.2mL 添加し、10 分間ボルテックスを行うことによりタンパク質を抽出しました。サイモリエース処理法は 5mg/mL のサイモリエースで 3 7°C で 30 分間処理した後に、細胞を PBS で洗浄し、さらに細胞に各抽出液を 0.2mL 添加して 10 分間インキュベーションしてタンパク質を抽出しました。前処理なしおよび前処理ありは、細胞に各抽出液を 0.2mL 添加して 10 分間インキュベーションすることによりタンパク質を抽出しました。前処理はタンパク質抽出前に、*EzBactYeast Crusher* に添付された *Pre-Lysis buffer* を細胞に加えて 10 分間インキュベーション処理しました。ガラスピーズ法、サイモリエース処理法を含め、*EzBactYeast Crusher* で抽出したレーン（A）のタンパク質は、その他の抽出試薬のレーンに比べてタンパク質バンドが多く、濃度も濃いことが示されました。とくに溶出が困難な高分子領域のタンパク質の抽出効率が高く、様々なタンパク質が高効率に溶出できることが判ります。

実験例 4：酵母抽出タンパク質の免疫沈降



発現誘導前 発現誘導後

- A: 発現誘導していない酵母抽出タンパク質で免疫沈降
 B: 発現誘導した酵母抽出タンパク質（DTTあり）から免疫沈降
 C: 発現誘導した酵母抽出タンパク質（DTTなし）から免疫沈降

上図は V5 tag-EGFP 発現酵母から *EzBactYeast Crusher* を使用して抽出したタンパク質を、V5 抗体を使用して免疫沈降した結果を示しています。写真は抽出後のタンパク質を Blue LED で励起して EGFP の蛍光をとらえた像です。電気泳動パターンのレーン A は発現誘導していないため、EGFP のバンドは検出されていません。しかし発現誘導したレーン B と C には明瞭に EGFP のバンドが検出されました。またレーン B は還元剤である DTT を添加した状態でタンパク質を抽出したため、免沈で使用した抗体由来のバンドも還元され重鎖（75kDa）と軽鎖（25kDa）に分かれています。一方、レーン A と C は還元剤を添加せずに抽出したため、抗体は還元されておらず、150kDa のバンドとして検出されました。このように、*EzBactYeast Crusher* を使用して抽出したタンパク質はタンパク質の変性が最小限に抑えられているため、コンプレックス（抗原サイトおよび抗体）が壊れることなく、また活性を保った状態（EGFP 蛍光）であることが判ります。

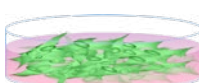
4. 動物細胞からの抽出方法

比較的柔らかい組織の場合 Potter 型ホモジエナイザーが、また大量の組織を取り扱う場合はワーリングブレンダーやミキサーなどが利用されています。もちろん微生物と同様に超音波破碎や凍結融解法による破碎も用いられます。また動物細胞には細胞壁がないため、浸透圧ショックにより細胞膜を破壊しオルガネラ等を分画する方法があります。ある種の酵素の抽出には有機溶媒（アセトン）による抽出法が利用されます。その他、酵素や界面活性剤を利用した抽出方法も一般的によく用いられます。アトーの EzRIPA Lysis kit はプロテアーゼインヒビターとホスファターゼインヒビターが付属されており、細胞に混ぜるだけでタンパク質を安定に抽出可能です。

4-1. 実験方法

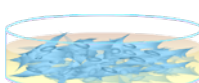
実験材料： 培養細胞（10cm ディッシュ、 $5\sim20 \times 10^6$ 細胞）
EzRIPA Lysis kit (WSE-7420)
EzPBS(-) (WSE-7430、10 × 濃度)
マイクロ遠心チューブ、チップ等
遠心機、ピペットマン等

細胞培養



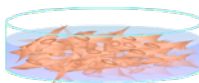
細胞を適当な培地でコンフルエントになるまで培養します（ $5\sim20 \times 10^6$ 細胞相当）
※使用する細胞によって、細胞の大きさや密度によって回収される細胞数は異なります。

洗浄



細胞を EzPBS(-) で 2 回洗浄します。
※ EzPBS(-) は使用前に蒸留水で 10 倍希釈して調整します。
※ 接着細胞は剥がさずに洗浄します。浮遊細胞はマイクロ遠心チューブに集め、EzPBS(-) に懸濁して洗浄します。
※ 洗浄後の細胞は -80°C で保存可能です。

細胞の溶解



1.0 mL の RIPA Lysis buffer を添加して氷上で 15 分間静置します。
※ RIPA Lysis buffer にはあらかじめ EzRIPA Lysis buffer kit 添付の Protease Inhibitor と Phosphatase inhibitor を添加します。
※ 浮遊細胞は遠心沈渣に RIPA Lysis buffer (調整済み) を添加してビベッティングにより懸濁し、氷上に 15 分間静置します。

抽出液の回収



細胞をスクレイパー等でかきとり、マイクロ遠心チューブに回収します。
この細胞抽出液を 15,000×g で 5~15 分間（4°C）遠心します。
※ 浮遊細胞も上記と同様に遠心します。

タンパク質回収



遠心上清を新しいマイクロ遠心チューブに回収します。可溶化したタンパク質溶液は使用時まで氷上で静置、もしくは -80°C で保存してください。
※ 核タンパク質も抽出する場合は、SDS を最終濃度が 0.5% になるように添加すると抽出効率が上がります。DNA の溶出により粘性が上がるため、超音波破碎あるいは DNase I を処理します。

一般的な動物細胞タンパク質の抽出方法

動物組織・細胞からタンパク質を抽出するためにはサンプルを破壊する必要があります。一般的に生体サンプルを破壊する方法としては①細断・摩碎（溶媒をサンプルの 3 ~ 10 倍添加してホモジエナイズする）、②超音波破碎（50mg/mL 以下の濃度で 1 ~ 10 分冷却しながら超音波をかける）、③凍結融解、④加圧破碎（フレンチプレスなどの）、⑤浸透圧ショック（pH、イオン強度の変化）、⑥有機溶媒（アセトン、アルコールにより脂質膜構造を破壊）、⑦酵素処理（細胞壁の酵素破壊など）、⑧界面活性剤の利用などがあげられます。

5. オルガネラからの抽出方法

細胞内のタンパク質には細胞質や核、ミトコンドリアなどある特定の領域に局在するものがあります。これらのタンパク質は、刺激応答や細胞周期などの影響を受けて局在や機能が変化する場合があります。一方で、細胞全体には非常に多くのタンパク質が存在するため、ターゲットタンパク質の同定や単離・精製が難しい場合があります。このような場合、細胞を細胞小器官ごとに分けて解析することで、タンパク質を絞りこむことができ、ターゲットタンパク質の同定や機能解析をより簡単に実行することが可能になります。アトーの EzSubcell Extract はプロテアーゼインヒビターと DNase I が付属されており、細胞に混ぜるだけで細胞質分画、核分画、ミトコンドリアなどの膜分画、不要性分画それぞれを分離・抽出可能です。

5-1. 実験方法

実験材料： 培養細胞（10cm ディッシュ、 $5\sim20 \times 10^6$ 細胞）
EzSubcell Extract (WSE-7421)
EzPBS(-) (WSE-7430、10 × 濃度)
マイクロ遠心チューブ、チップ等
遠心機、ボルテックスミキサー、ピペットマン等

細胞培養



細胞を適当な培地でコンフルエントになるまで培養します（ $5\sim20 \times 10^6$ 細胞相当）

※ 使用する細胞によって、細胞の大きさや密度によって回収される細胞数は異なります。

細胞回収



細胞を EzPBS(-) で洗浄し、トリプシン等で分散して回収します。回収後の細胞は再度 EzPBS(-) で洗浄します。

※ 物理的破壊を避けるためスクレイパー等でかきどらざに、細胞は分散して回収します。

※ EzPBS(-) は使用前に蒸留水で 10 倍希釈して調整します。

※ 浮遊細胞はマイクロ遠心チューブに集め、PBS(-) に懸濁して洗浄します。

※ 洗浄後の細胞は -80°C で保存可能です。

※ 凍結後の細胞からも抽出可能です。

細胞質の抽出



細胞に氷冷した 1 mL の Extraction buffer 1 を添加後、ボルテックスで混合し、4°C で 10 分間インキュベーションします。

700 × g で 5 分間（4°C）遠心し、遠心上清をマイクロ遠心チューブに回収します（細胞質分画）。

膜分画の抽出



遠心沈渣に氷冷した 1 mL の Extraction buffer 2 を添加後、ボルテックスで混合し、4°C で 30 分間インキュベーションします。

4,000 × g で 5 分間（4°C）遠心し、遠心上清をマイクロ遠心チューブに回収します（膜分画）。

※ 膜分画にはミトコンドリア、ゴルジ体、小胞体などが含まれます。

核分画の抽出



遠心沈渣に氷冷した 0.5 mL の Extraction buffer 3 を添加後、ボルテックスで混合し、4°C で 60 分間インキュベーションします。

9,000 × g で 5 分間（4°C）遠心し、遠心上清をマイクロ遠心チューブに回収します（核分画）。

不溶性分画の抽出



細胞に室温の 0.5 mL の Extraction buffer 4 を添加してボルテックスで溶解します。

5-2. 参考データ

実験例5：核分画におけるオルガネラマーカーの検出

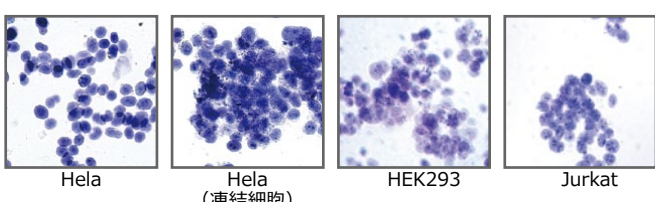


ヒト結腸癌由来細胞 SW480 (2×10^7 個細胞) から EzRIPA Lysis kit および EzSubcell Extract を使用して、全細胞 (Whole cell)、細胞質 (Cytosol, Ext.1)、膜分画 (Membrane Ext.2)、核分画 (Nuclei, Ext.3)、不溶性分画 (Insoluble, Ext.4) のタンパク質を抽出し、EzApply を使用して電気泳動サンプルを調整しました。e-PAGE (5-20% 濃度勾配ゲル) で分離し、EzFastBlot を使用してクリアプロット・P plus 膜に転写して、EzBlock CAS で 30 分ブロッキングしました。ブロッキング後の膜をミトコンドリアマーカーの Cytochrome C 抗体、次いで HRP 標識 2 次抗体と反応し、EzWestLumi plus で検出した結果が上図左側の写真です。全細胞抽出液と膜分画にのみバンドが検出されており、ミトコンドリアを含む膜分画が、他オルガネラのコンタミなく分離されていることが示されました。このプロッティング膜から EzReprobe との反応により抗体を剥離し、再び EzBlock CAS でブロッキングした後に、核マーカーの LaminA/C 抗体および HRP 標識 2 次抗体と反応して EzWestLumi plus で検出した結果が左から 2 番目の写真です。全細胞抽出液と核分画にのみバンドが検出されており、核分画もまた他オルガネラのコンタミなく分離されたことが判ります。再度、同様に抗体剥離、ブロッキングを行い、GAPDH 抗体と反応して検出した結果です。GAPDH は全細胞抽出液と細胞質分画にバンドが検出されましたが、膜分画にも検出されており、細胞質分画が膜分画にわずかに混在することが示されました。しかし、上述の実験では省きましたが、EzSubcell Extract によるオルガネラ分画の抽出法は、抽出時のさらなる洗浄操作を行うことにより、よりコンタミなく各オルガネラ分画を抽出することが可能です。このように EzSubcell Extract は各オルガネラ分画を細胞と混ぜるだけで抽出することができます、EzReprobe と組み合わせることにより、僅かで貴重なサンプルからであっても、多くのタンパク質の発現を調べることができます。

実験例6：抽出液のタンパク質量と核染色像

	総タンパク質量 (mg)				
	全細胞抽出液 Whole Cell RIPA	細胞質分画 Cytosol Ext.1	膜分画 Membrane Ext.2	核分画 Nuclei Ext.3	不溶性分画 Insoluble Ext.4
HeLa	4.06	0.47	2.59	1.33	0.07
W480	3.22	2.42	1.77	0.44	0.18
EK293	3.33	2.82	1.73	1.01	0.54

EzSubcell Extract により、コンフルエントになった 1 枚の培養ディッシュ ($\phi 10\text{cm}$ 、細胞数は $1 \sim 2 \times 10^7$ 個) から各細胞株のオルガネラ抽出液を調整しました。Whole cell の抽出液は EzRIPA Lysis kit により、同様にコンフルエントの培養ディッシュ 1 枚から調整しました。タンパク質濃度は BCA 法により定量しました。



抽出液 2 で処理した遠心沈渣 (核) のトリパンブルー染色像

EzSubcell Extract の Extraction buffer 2 で処理した後の遠心沈渣を、トリパンブルー染色して観察した結果です。核の形状に異常がなく、核膜が保持された状態で単離されていることが示されました。凍結保存した細胞からも同様に核の単離及び各オルガネラの抽出液を単離することができます。

関連製品

WSE-7423 EzBactYeast Crusher

大腸菌および酵母と混ぜるだけでタンパク質を抽出する可溶化バッファーです。抽出タンパク質は発現タンパク質の精製、免疫沈降、酵素活性測定、ウェスタンプロット等に使用できます。

キットの内容：
Yeast PreLysis buffer 100mL
BactYeastLysis buffer 100mL
DNase 1mL
Protease inhibitor 1mL

WSE-7420 EzRIPA Lysis kit

動物細胞からのタンパク質抽出に最もよく使用される RIPA バッファーです。抽出タンパク質は上記同様、様々な用途に使用できます。

キットの内容：
EzRIPA Lysis buffer 100mL
Protease inhibitor 1mL
Phosphatase inhibitor 1mL

WSE-7424 EzProteoLysis Native

動植物細胞からのタンパク質を抽出する可溶化バッファーです。
構造・活性を損なわずに抽出できます。

キットの内容：
EzProteoLysis Native 30mL
Protease inhibitor 0.3mL
Phosphatase inhibitor 0.3mL

WSE-7421 EzSubcell extract

動物細胞と混ぜるだけで各オルガネラのタンパク質が抽出できるキットです。抽出タンパク質は上記同様、様々な用途に使用できます。

キットの内容：
Extraction buffer 50/25mL (4種)
DNase 0.25mL
Protease inhibitor 1.25mL

WSE-7422 EzSubcell Fraction

動物細胞と混ぜるだけで核、ミトコンドリア、細胞質に分画できるキットです。抽出タンパク質は上記同様、様々な用途に使用できます。

キットの内容：
Fraction buffer 50mL (2種)
RIPA Lysis buffer 20mL
Detergent mix 1mL
Protease inhibitor 0.7mL



ATTO Ez シリーズ（試薬）一覧

一般名称	型式	製品名	コードNo	価格
タンパク質抽出キット	WSE-7420	EzRIPA Lysis kit イージーリバライシスキット	2332336	13,800円
タンパク質抽出キット	WSE-7424	EzProteinLysis Native イージープロテオライシスネイティブ	2332319	21,800円
大腸菌・酵母 タンパク質抽出キット	WSE-7423	EzBactYeastCrusher イージーバクトイーストクラッシャー	2332339	17,800円
オルガネラ抽出キット	WSE-7421	EzSubcell Extract イージーサブセルエクストラクト	2332337	49,800円
オルガネラ分画キット	WSE-7422	EzSubcell Fraction イージーサブセルフラクション	2332338	46,800円
リン酸緩衝生理食塩溶液	WSE-7430	EzPBS(-) イージーPBS	2332380	8,800円
SDS-PAGE用サンプル調製用バッファー	AE-1430	EzApply イージーアプライ	2332330	10,800円
Native-PAGE用サンプル調製用バッファー	WSE-7011	EzApply Native イージーアプライ ネイティブ	2332317	10,800円
二次元電気泳動用サンプル調製用キット	AE-1435	EzApply 2D Kit イージーアプライ2Dキット	2332335	24,800円
タンパク質蛍光標識キット	WSE-7010	EzLabelFluoroNeo イージーラベルフローノオ	2332333	34,800円
DNA泳動試料用色素溶液	WSE-7040	EzApply DNA イージーアプライDNA	2332394	6,800円
ポリアクリルアミドゲル作製用バッファー	WSE-7310	EzGel Ace イージーゲルエース	2332327	9,800円
ポリアクリルアミド濃縮ゲル作製用バッファー	WSE-7155	EzGel Stack イージーゲルスタック	2332329	5,800円
ポリアクリルアミド分離ル作製用バッファー	WES-7150	EzGel Sep イージーゲルセップ	2332328	5,800円
SDS-PAGE用泳動バッファー（粉末）	AE-1410	EzRun イージーラン	2332310	7,800円
SDS-PAGE用泳動バッファー（溶液）	AE-1411	EzRun イージーラン	2332311	15,800円
SDS-PAGE用高分離泳動バッファー	AE-1412	EzRun C+ イージーランC+	2332320	16,800円
トリス・トリシン 泳動バッファー	AE-1415	EzRun T イージーランT	2332325	13,800円
トリス・グリシン バッファー	WSE-7055	EzRun TG イージーランTG	2332323	7,800円
HR-Clear-Native PAGE用泳動バッファー	WSE-7056	EzRun ClearNative イージーラン クリアネイティブ	2332313	17,800円
Blue-Native PAGE用泳動バッファー	WSE-7057	EzRun BlueNative イージーラン ブルーネイティブ	2332315	13,800円
MOPS泳動バッファー	WSE-7065 WSE-7065L	EzRun MOPS イージーランMOPS	2332326 2332324	10,800円 38,800円
トリス・酢酸 泳動バッファー	WSE-7050	EzRun TAE イージーランTAE	2332391	10,800円
トリス・ホウ酸 泳動バッファー	WSE-7051	EzRun TBE イージーランTBE	2332391	6,800円
SDS-PAGE用分子量マーカー	WSE-7015	EzStandard II イージースタンダード II	2332341	16,800円
SDS-PAGE用高分子・広域分子量マーカー	WSE-7035	EzStandard HMW イージースタンダード HMW	2332343	30,800円
SDS-PAGE用ポリペプチド分子量マーカー	WSE-7025	EzStandard LMW イージースタンダード LMW	2332348	21,800円
SDS-PAGE用有色マーカー	WSE-7020	EzProteinLadder イージープロテインラダー	2332346	26,800円
Native-PAGE用マーカー	WSE-7016	EzStandard Native イージースタンダード ネイティブ	2332344	38,800円
CBB染色溶液	AE-1340 AE-1340L	EzStain AQua イージーステイン アクア	2332370 2332371	13,800円 58,800円
銀染色試薬キット	AE-1360	EzStain Silver イージーステイン シルバー	2332360	19,800円
リバース（ネガティブ）染色キット	AE-1310	EzStain Reverse イージーステイン リバース	2332350	19,800円
小容量遠心ろ過材	AB-1171	アトブレッピングMF	3521370	39,800円
DNA蛍光染色剤（先染め・後染め）	WSE-7135	EzPreStain DNA&RNA イージープレスティンDNA&RNA	2332397	16,800円
DNA蛍光染色剤（後染め）	WSE-7130	EzFluoroStainDNA イージーフロロステインDNA	2332395	19,800円
ウエスタン用プロッティングパック	WSE-4056/7/8	Q Blot kit C/M/W Qプロットキット C/M/W	2322441/3/7	22,800円
ウエスタン用プロッティング溶液	AE-1460	EzBlot イージーブロット	2332600	16,800円
ウエスタン用高速プロッティング溶液	AE-1465	EzFastBlot イージーファストプロット	2332590	14,800円
ウエスタン用高分子プロッティング溶液	WSE-7210	EzFastBlot HMW イージーファストプロットHMW	2332595	14,800円
非タンパク質性ブロッキング溶液	AE-1475	EzBlockChemi イージーブロックケミ	2332615	14,800円
BSAブロッキング溶液	AE-1476	EzBlock BSA イージーブロックBSA	2332616	14,800円
カゼインブロッキング溶液	AE-1477	EzBlock CAS イージーブロックCAS	2332617	14,800円
ウエスタンプロッティング用洗浄溶液	WSE-7430	EzPBS(-) イージーPBS	2332380	8,800円
ウエスタンプロッティング用洗浄溶液	WSE-7230 WSE-7230L	EzTBS イージーティビーエス	2332625 2332623	8,800円 34,800円
Tween溶液	WSE-7235	EzTween イージーツイーン	2332626	4,800円
膜用CBB染脱色試薬キット	WSE-7160	EzStain AQua MEM イージーステイン アクア MEM	2332375	25,800円
H R P用発色基質	WSE-7140	EzWestBlueW イージーウエストブルーW	2332456	16,800円
H R P用発光基質	WSE-7110	EzWestLumiOne イージーウエストルミワン	2332635	14,800円
H R P用高感度発光基質	WSE-7120S WSE-7120L	EzWestLumi plus イージーウエストルミプラス	2332637 2332638	14,800円 49,800円
抗体剥離剤（ストリッピング剤）	WSE-7240 WSE-7240L	EzReprobe イージーリプローブ	2332530 2332531	17,800円 63,800円



アト一株式会社

■東京本社 〒111-0041 東京都台東区元浅草3-2-2

☎ (03)5827-4861 ☎ (03)5827-6647

■大阪支店 〒530-0044 大阪市北区東天満2-8-1 若杉センタービル別館 5F

☎ (06)6136-1421 ☎ (06)6356-3625

■メンテナンスサービス 〒110-0016 東京都台東区台東2-21-6

☎ (03)5818-7567 ☎ (03)5818-7563

2023.9

■URL <https://www.atto.co.jp/> お問い合わせ WEB会員登録の上お問合せフォームより