

SARS-CoV2 スパイク蛋白 RBD・

ウサギ Fc タグ (100µg)



Code No. HAK-SPD_UL-1

2020年8月1日作成

バックグラウンド

アンジオテンシン変換酵素 2

(Angiotensin-converting enzyme 2, ACE2) は ACE ホモログとも呼ばれ、ACE とかなり相同性のある内在性膜タンパク質です。

ACE2 は血圧調節に関与するレニン・アンジオテンシン系で働く因子の一つとして知られていましたが、最近になり、COVID-19 の原因である新型コロナウイルスがヒトの細胞に感染する際、細胞膜に存在する ACE2 に結合してから細胞内に取り込まれることが明らかとなり、ACE2 は新型コロナウイルスの受容体でもあると考えられています。⁽¹⁾

別売試薬ヒト ACE2 蛋白・His タグを 96 穴プレートに固相し、本試薬 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグを加え、HRP 標識した抗ウサギ IgG 抗体で検出させることで、高感度なバインディング・アッセイを提供します。

製品情報

1. タンパク質構造

SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ(HAK-SPD_UL-1) は、SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-binding domain の Arg319-Phe541 の C 末端にウサギ IgG1 Fc タグを付けて HEK293 細胞で発現させ、プロテイン A カラムを用いて精製したものが含まれています。

2. 純度

>95% (SDS-PAGE)

3. 組成

SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ 1mg/mL

0.1M-PBS(pH7.2~7.4)

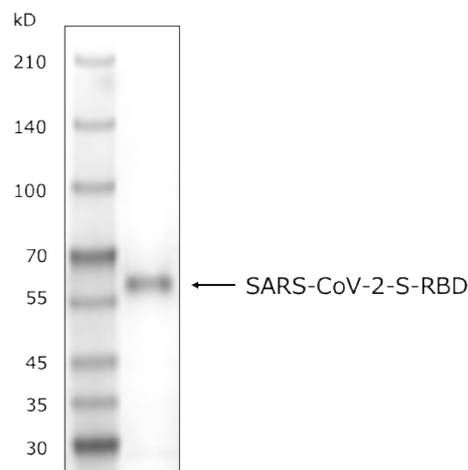
4. 保存

凍結融解の繰り返しは避けてください。

製品は受領時に-70°C 以下で保管して下さい。使用時に小分け分注を推奨します。

5. SDS-PAGE

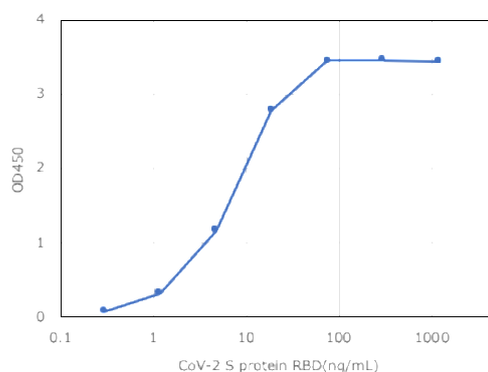
本製品 500ng を 4~20%グラジエント・ゲルで電気泳動し、CBB 染色した。



使用例

1. バインディング・アッセイ

固相化した 1µg/mL のヒト ACE2 蛋白・His タグ (100µL/ ウェル) に 0.293-1200ng/mL の SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグを結合させ、HRP 標識ウサギ IgG 抗体で検出した。この際の検量線において、線形範囲(リニアレンジ)は 0.293-18.8ng/mL であった。



参考文献

- (1) Alexandra C. Walls, Young-Jun Park, et al., Cell 180, 1-12 (2020)

本品は、研究目的にのみご使用ください。ヒト、動物への医療、臨床診断用には使用しないでください。本マニュアルをご精読のうえ、研究目的にのみご使用ください。

SARS-CoV-2 スパイク蛋白と ACE2 との 結合実験プロトコール



Code No. HAK-SPD_bio-1

2020年8月1日作成

Code No. HAK-SPD_UL-1

Code No. HAK-ACE2_UL-1

【実験1：バインディングアッセイ】

準備する試薬類

- ・ヒト ACE2 蛋白・His タグ
- ・ビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ
- ・HRP 標識ストレプトアビジン
- ・プレート固相液：PBS (-)
- ・蛋白希釈液/ブロッキング液：1%BSA/ PBS (-)
- ・洗浄液：0.05%Tween20 を含む PBS(-)
- ・HRP 基質液：TMB など
- ・停止液：2N H₂SO₄

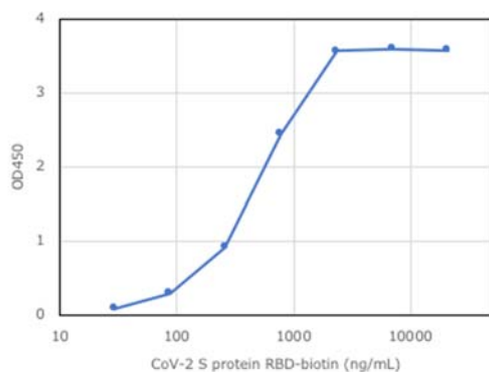
- ・96 穴プレート
- ・プレートシール
- ・プレートシェーカー
- ・プレートリーダー

試薬の調製方法

1. ヒト ACE2 蛋白・His タグの希釈調製 (1 ウェルあたり 100 μ L)
PBS(-)で 1 μ g/mL に希釈する。
2. ビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグの希釈調製 (1 ウェルあたり 100 μ L)
1%BSA/PBS(-)で 29-21000ng/mL に希釈する(3 倍ずつ段階希釈)。
3. HRP 標識ストレプトアビジンの希釈調製 (1 ウェルあたり 100 μ L)
1%BSA/PBS(-)で使用製品メーカー取扱説明書に従って、希釈する。

測定方法

1. ヒト ACE2 蛋白・His タグを希釈調製する。
2. 96 穴プレートにヒト ACE2 蛋白・His タグを 1 ウェルあたり 100 μ L ずつプレートに加える。
3. 4 $^{\circ}$ Cで終夜、静置する。
4. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300 μ L の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
5. 1%BSA/PBS(-)を 200 μ L ずつプレートに加える。
6. 室温で 2 時間あるいは 4 $^{\circ}$ Cで終夜、ブロッキングする。
7. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300 μ L の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
8. 希釈調製したビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグを 1 ウェルあたり 100 μ L ずつプレートに加える。
9. 室温で 2 時間静置反応する。
10. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300 μ L の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
11. 希釈調製した HRP 標識ストレプトアビジンを各ウェルあたり 100 μ L ずつプレートに加える。
12. 室温で静置反応する（反応時間は使用製品メーカーの取扱説明書に従う）。
13. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300 μ L の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
14. 基質液を各ウェルに 100 μ L ずつ加え、室温で反応する。
15. 発色を確認後、各ウェルに 50 μ L ずつ停止液を加える。
16. プレートリーダーにて各ウェルの吸光度を測定する（測定波長：450nm）。



【実験2：競合法による結合阻害物質スクリーニング】

準備する試薬類

- ・ヒト ACE2 蛋白・His タグ
 - ・ビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ
 - ・SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ
 - ・HRP 標識ストレプトアビジン
 - ・プレート固相液：PBS (-)
 - ・蛋白質希釈液/ブロッキング液：1%BSA/ PBS (-)
 - ・洗浄液：0.05%Tween20 を含む PBS(-)
 - ・HRP 基質液：TMB など
 - ・停止液：2N H₂SO₄
-
- ・96 穴プレート
 - ・プレートシール
 - ・プレートシェーカー
 - ・プレートリーダー

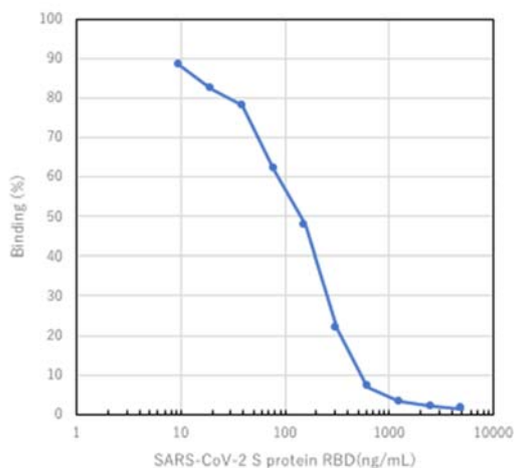
試薬の調製方法

1. ヒト ACE2 蛋白・His タグの希釈調製（1 ウェルあたり 100 μ L）
PBS(-)で 1 μ g/mL に希釈する。
2. ビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグの希釈調製（1 ウェルあたり 50 μ L）
1%BSA/PBS(-)で 1200ng/mL（終濃度 600ng/mL）に希釈する。
3. SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc タグ（結合阻害蛋白質コントロール）の希釈調製（1 ウェルあたり 50 μ L）
20-10000ng/mL（終濃度 10-5000ng/mL）の濃度範囲で希釈する（2 倍ずつ段階希釈）。
4. HRP 標識ストレプトアビジンの希釈調製
1%BSA/PBS(-)で使用製品メーカー取扱説明書に従って、希釈する。

測定方法

1. ヒト ACE2 蛋白・His タグを希釈調製する。
2. 96 穴プレートにヒト ACE2 蛋白・His タグを 1 ウェルあたり 100 μ L ずつプレートに加える。

3. 4°Cで終夜、静置する。
4. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300μL の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
5. 1%BSA/PBS(-)を 1 ウェルあたり 200μL ずつプレートに加える。
6. 室温で 2 時間あるいは 4°Cで終夜、ブロッキングする。
7. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300μL の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
8. 希釈調製したビオチン化 SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc を 1 ウェルあたり 50μL ずつプレートに加える。
9. 結合阻害コントロールである SARS-CoV-2 スパイク蛋白 RBD・ウサギ Fc または評価する検体を 1 ウェルあたり 50μL ずつプレートに加える。
10. 室温で 2 時間静置反応する。
11. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300μL の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
12. 希釈調製したペルオキシダーゼ標識ストレプトアビジンを各ウェルあたり 100μL ずつプレートに加える。
13. 室温で静置反応する（反応時間は使用製品メーカーの取扱説明書に従う）。
14. 反応液を完全に除去し、各ウェルに 300μL の洗浄バッファーを加え、洗浄する。この操作を 3 回行う。
15. 基質液を各ウェルに 100μL ずつ加え、室温で反応する。
16. 発色を確認後、各ウェルに 50μL ずつ停止液を加える。
17. プレートリーダーにて各ウェルの吸光度を測定する（測定波長：450nm）。
18. 阻害物質の添加による吸光度の低下を検出する。



SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-

binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag (100µg) Hakarel

Code No. HAK-SPD_UL-1

Created on August 1, 2020

Background

Angiotensin-converting enzyme 2 (ACE2), also called ACE homolog, is a membrane protein considerably homologous to ACE.

ACE2 was known as a factor in the renin-angiotensin system involved in blood pressure regulation.

Recently, it was clarified that the Spike glycoprotein of SARS-CoV-2 binds to ACE2 present on the cell membrane and then the virus is taken up into the cell when the infection occurs. Therefore, ACE2 is considered as a receptor for SARS-CoV-2 and this product (SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag) corresponds to the binding site of the Spike glycoprotein to the viral receptor ACE2⁽¹⁾.

As shown in the usage example, a highly sensitive binding assay can be performed by this product (HAK-SPD_UL-1) and human ACE2 His tag (HAK-ACE2_UL-1).

Product information

1. Protein Structure

SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag (HAK-SPD_UL-1) contains Arg319-Phe541 of SARS-CoV-2 Spike glycoprotein tagged with Fc region of rabbit IgG1 at its C-terminus. The protein was expressed and secreted from HEK293 cells, followed by the purification using a Protein A column.

2. Purity

> 95% (SDS-PAGE)

3. Composition

SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag 1mg/mL,
0.1M PBS(pH7.2~7.4)

4. Storage:

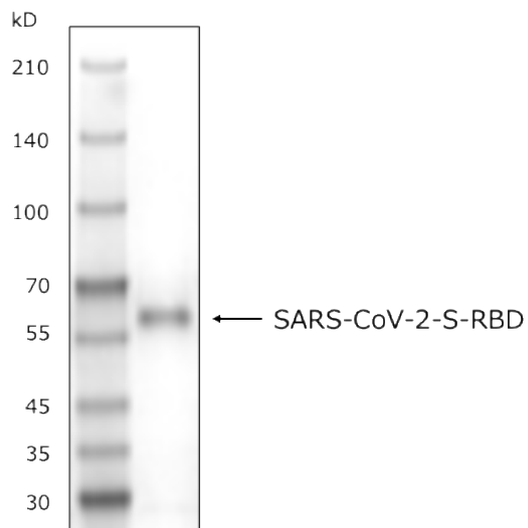
Please avoid repeated freeze-thaw cycles.

The product must be stored at -70°C or lower upon receipt.

It is recommended to make small aliquots when using.

5. SDS-PAGE

500ng of the product was electrophoresed on 4~20% gradient gel and stained with CBB.



Usage example

For research use only, not for diagnostic use.

Please read this manual carefully before use.

SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-

binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag (100µg)

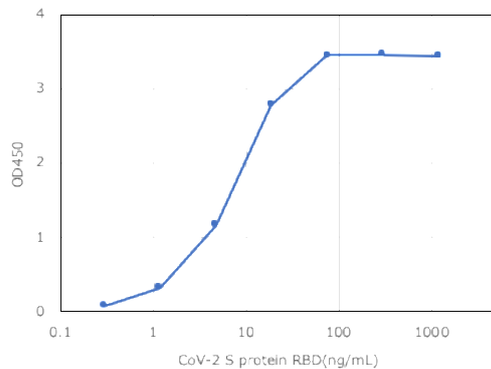


Code No. HAK-SPD_UL-1

Created on August 1, 2020

1. Binding assay

Human ACE2 His tag was immobilized in a 96-well plate by adding at 0.1µg/100 µL/well. Then 0.293-1200ng/mL of SARS-CoV-2 Spike glycoprotein Receptor-binding domain, Rabbit IgG1 Fc Tag was added to the wells. The binding was detected with HRP-labeled anti-rabbit IgG secondary antibody. The linear range in the standard curve was 0.293-18.8ng/mL. Detail protocol for the binding assay is provided separately.



References

- (1) Alexandra C. Walls, Young-Jun Park, et al., Cell 180, 1-12 (2020)

For research use only, not for diagnostic use.
Please read this manual carefully before use.

Protocol for the binding assay of SARS-CoV-2 Spike glycoprotein and ACE2



Code No. HAK-SPD_bio-1

Code No. HAK-SPD_UL-1

Code No. HAK-ACE2_UL-1

August 1, 2020

【Experiment 1, binding assay】

Reagents

- Human ACE2, His Tag
- Biotin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag
- HRP-labeled streptavidin
- Immobilization buffer : PBS (-)
- Dilution buffer/Blocking buffer : 1%BSA/ PBS (-)
- Washing buffer : PBS(-) containing 0.05%Tween20
- HRP substrate : TMB etc.
- Stopping solution : 2N H₂SO₄

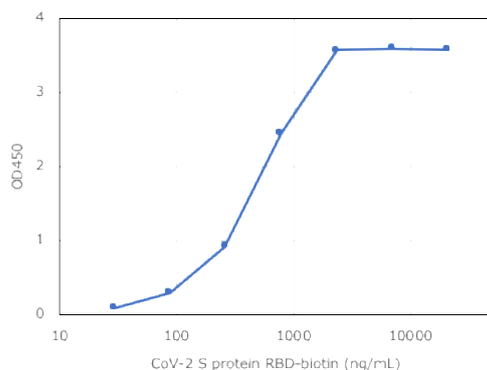
- 96-well plate
- Plate seal
- Plate shaker
- Plate reader

Preparation of reagents

1. Dilute human ACE2, His Tag with PBS(-) to 1 μg /mL. 100 μL of the solution is needed per well.
2. Dilute biotin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag with 1%BSA/PBS(-) to 29-21000ng/mL (serial dilution by three-fold). 100 μL of the solution is needed per well.
3. Dilute HRP-labeled streptavidin according to manufacturer's manual. 100 μL of the solution is needed per well.

Method for the measurement

1. Dilute human ACE2, His Tag.
2. Add 100 μL /well of human ACE2 in 96-well plate.
3. Stand at 4°C overnight.
4. Remove the reagent completely and add 300 μL /well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
5. Add 200 μL /well of 1%BSA/PBS(-).
6. As a blocking procedure, stand the plate at room temperature for 2 hours or at 4°C overnight.
7. Remove the reagent completely and add 300 μL /well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
8. Add 100 μL /well of diluted biotin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag.
9. Stand at room temperature for 2 hours.
10. Remove the reagent completely and add 300 μL /well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
11. Add 100 μL /well of diluted HRP-labeled streptavidin.
12. Stand at room temperature (reaction time should be referred to the manufacturer's manual) .
13. Remove the reagent completely and add 300 μL /well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
14. Add 100 μL /well of substrate solution to react at room temperature.
15. When the color developed, add 50 μL /well of stopping solution.
16. Measure the optical density (OD450) of each well by plate reader.



【Experiment 2 : Screening for the binding inhibitors by competition assay】

Reagents

- Human ACE2, His Tag
 - Bioin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag
 - SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag
 - HRP-labeled streptavidin
 - Immobilization buffer : PBS (-)
 - Dilution buffer/Blocking buffer : 1%BSA/ PBS (-)
 - Washing buffer : PBS(-) containing 0.05%Tween20
 - HRP substrate : TMB etc.
 - Stopping solution : 2N H₂SO₄
-
- 96-well plate
 - Plate seal
 - Plate shaker
 - Plate reader

Preparation of reagents

1. Dilute human ACE2, His Tag with PBS(-) to 1μg /mL. 100 μL of the solution is needed per well.
2. Dilute biotin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag with 1%BSA/PBS(-) to 1200ng/mL. 50 μL of the solution is needed per well to make final concentration of 600ng/mL.
3. Dilute SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag with 1%BSA/PBS(-) to 20-10000ng/mL (serial dilution by two-fold) to make final concentration of 10-5000ng/mL.
4. Dilute HRP-labeled streptavidin according to manufacturer's manual.

Method for the measurement

1. Dilute human ACE2, His Tag.
2. Add 100 μL/well of human ACE2 in 96-well plate.
3. Stand at 4°C overnight.
4. Remove the reagent completely and add 300μL/well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
5. Add 200μL /well of 1%BSA/PBS(-).
6. As a blocking procedure, stand the plate at room temperature for 2 hours or at 4°C

overnight.

7. Remove the reagent completely and add 300 μ L/well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
8. Add 50 μ L/well of diluted biotin labeled SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag.
9. Add 50 μ L/well of SARS-CoV-2 Spike glycoprotein, Rabbit IgG1 Fc tag as a control inhibitor or any inhibitor samples to be tested.
10. Stand at room temperature for 2 hours.
11. Remove the reagent completely and add 300 μ L/well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
12. Add 100 μ L/well of diluted HRP-labeled streptavidin.
13. Stand at room temperature (reaction time should be referred to the manufacturer's manual).
14. Remove the reagent completely and add 300 μ L/well of washing buffer. Discard the washing buffer and repeat this washing process twice.
15. Add 100 μ L/well of substrate solution to react at room temperature.
16. When the color developed, add 50 μ L/well of stopping solution.
17. Measure the optical density (OD450) of each well by plate reader.
18. Check for the decrease in the absorbance caused by the binding inhibitors.

