

Ime Priimek:

Vprašanja: z dvema pravilnima odgovoroma so označena z zvezdico (\*); drugače je pravilen samo en odgovor.

**1. Po obarjanju proteinov z  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$  lahko:**

- a) Proteine v oborini raztopimo in nanesemo na afinitetno kolono.  
 b) Proteini pri obarjanju izgubijo encimsko aktivnost, zato tudi, če jih raztopimo, ne moremo nadaljevati s kromatografijami.  
 c) Proteine v oborini vedno zavržemo in nadaljujemo postopek izolacije s topnimi proteini.  
 d) Proteine vedno raztopimo in dializiramo, nato nadaljujemo s postopkom izolacije.

**2. Iz velike količine oborine pri encimskem testu na hemoglobin (Ansonovem testu) lahko sklepaš na:**

- a) Premajhno količino saharoze  
 b) Premajhno količino dodane trikloroacetne kisline  
 c) Majhno aktivnost encima  
 d) veliko količino peptidov in aminokisl in filtratu  
 e) visoko absorbanci po dodatku Fast Garneta

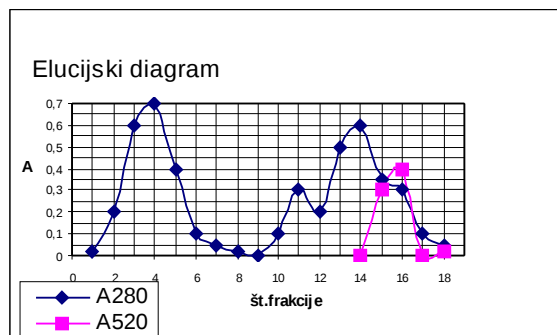
**3. Kaj ne vpliva na hitrost potovanja proteina pri gelski elektroforezi?**

- a) Celokupni naboj proteina  
 b) Velikost proteina.  
 c) Koncentracija proteina  
 d) Moč električnega polja  
 e) Polarnost medija

**4. Po izolaciji katepsina B na kationskem izmenjevalcu v pufru pH 5,0 z gradientno elucijo do 0,5 M NaCl in po encimskem testu vseh frakcij smo dobili sledeče meritve:**

Št. Frakcije	Pufer A $A_{280}$	$A_{520}$	Št. frakcij e	Gradient A <sub>280</sub>	$A_{520}$
1	0,02	0	10	0,1	0
2	0,2	0	11	0,3	0
3	0,6	0	12	0,2	0
4	0,7	0	13	0,5	0
5	0,4	0	14	0,6	0
6	0,1	0	15	0,35	0,3
7	0,05	0	16	0,3	0,4
8	0,02	0	17	0,1	0,1
9	0	0	18	0,05	0,02

Nariši elucijski diagram!

**5. Katere frakcije bi uporabili za nadaljevanje izolacije katepsina B?**15, 16, 17; predvsem 15 in 16**6. V katerih primerih lahko na ionskem izmenjevalcu ločimo proteina s  $\text{pI}=2,0$  in  $\text{pI}=6,0$ , če nimamo gradientne posode?**

- a) Kationski izmenjevalec, pH 1,0  
 b) Anionski izmenjevalec, pH 7,0  
 c) Kationski izmenjevalec, pH 8,5  
 d) Anionski izmenjevalec, pH 8,5  
 e) Anionski izmenjevalec, pH 4,0

**7. Po agarozni elektroforezi po izolaciji kromosomske DNA iz bakterij smo pod UV svetilko na gelu videli le široko liso pri 200bp. Obkroži pravilni odgovor!**

- a) Zaradi prekratke inkubacije z lizocimom nismo izolirali kromosomske DNA, pač pa le RNA.  
 b) Pred elektroforezo smo v gel pozabili dodati EdBr.  
 c) Pred elektroforezo smo v gel pozabili dodati bromfenol modro.  
 d) V lizatni pufer smo pozabili dodati Triton X-100.

**8. \*Supernatant, ki ga dobimo po homogenizaciji goveje vranice in centrifugiranju, nanesemo na nativno PAGE. S katerimi metodami bi v gelu detektirali samo katepsin B?**

- a) Vzorce iz gela prenesemo na membrano, ki jo inkubiramo v raztopini radioaktivno označenih monoklonskih protiteles proti katepsinu B.  
 b) Barvanje s Coomassie Brilliant Blue.  
 c) Barvanje s srebrovimi nitratom.  
 d) Gel inkubiramo v raztopini specifičnega substrata na katepsin B, ki nam da obarvan produkt.

**9. Primerjamo dve separacijski tehniki. Pri katerih dveh tehnikah dobimo zagotovo enako število vrhov oz. črt proteinov, če imamo zmes proteinov z naslednjimi lastnostmi:**

pI	M (kDa)
3,0	30
7,0	70
7,0	30
4,8	30
7,0	100

- a) Izoelektrično fokusiranje in gelska filtracija  
 b) Izoelektrično fokusiranje in NaDS-PAGE, če so proteini sestavljeni iz večih polipeptidnih verig brez disulfidnih vezi.  
 c) Gelska filtracija in nativna PAGE.  
 d) Nativna PAGE in izoelektrično fokusiranje.  
 e) Gelska filtracija in NaDS-PAGE, če so proteini sestavljeni iz večih polipeptidnih verig brez disulfidnih vezi.

**10. Kateri postopek bi uporabili za izolacijo jeder iz celic, ki rastejo v kulturi?**

- a) Celice spiramo s pufrom in dodamo NaDS.  
 b) Celice spiramo, homogeniziramo, centrifugiramo in dodamo NaDS.  
 c) Celice spiramo s pufrom, homogeniziramo, centrifugiramo in zavrzemo supernatant.  
 d) Celice spiramo s pufrom, homogeniziramo, centrifugiramo in dodamo NaDS.  
 e) Celice speremo s pufrom, homogeniziramo, centrifugiramo in zavrzemo usedlino.

- 11. Pri gelski kromatografiji vzorca dobimo dva elucijska vrhova, pri PAGE v prisotnosti NaDS tega vzorca pa vidimo tri lise. Kaj lahko sklepamo o proteinском vzorcu?**
- Imamo en protein iz treh polipeptidnih verig, pri čemer sta dve povezani z disulfidnimi vezmi.
  - Imamo en protein iz treh polipeptidnih verig brez disulfidnih vezi.
  - Imamo dva proteina, pri čemer je eden sestavljen iz dveh polipeptidnih verig.**
  - Imamo dva proteina, pri čemer ima eden od obih dve polipeptidni verigi povezani z disulfidnimi vezmi
  - Pri nativni elektroforezi bi dobili najmanj tri lise.
- 12. \*Imamo mešanico dveh proteinov. Protein A je sestavljen iz treh podenot (vsaka z relativno molekulsko maso ( $M_r=40000$ ),  $pI = 6,3$ , stabilen pa je pri pH 7-9. Protein B ima štiri podenote.  $M_r$  vsake je 30000,  $pI$  proteina B je 4,7, stabilen pa je pri pH 4-7,5. Za ločbo lahko uporabimo:**
- Gelsko izključitveno kromatografijo;
  - Kationsko izmenjevalno kromatografijo pri pH 7,4;
  - Anionsko izmenjevalno kromatografijo pri pH 7,4;
  - Afinitetno kromatografijo z ligandom na podenoto z  $M_r=40000$ .**
  - Preparativno izoelektrično fokusiranje pri gradientu pH 8-11
- 13. Obkroži pravilno trditev!**
- Pri liofilizaciji uporabljam celofansko membrano v obliki črevesa.
  - Dodatek suhega dekstrana v obliki kroglic povzroči dializo.
  - Vakuumnska črpalka povzroči ultrafiltracijo.
  - Lizocim homogenizira bakterije.**
  - Pri homogenizaciji izhodnega materiala potrebujemo membrano z določeno velikostjo por.
- 14. Raztopini, v kateri so 4 vrste proteinov (A močno hidrofobni, brez bazičnih aminokislin; B močno hidrofobni, brez tirozina; C močno hidrofilni, brez bazičnih aminokislin; D močno hidrofilni, brez tirozina), povišamo ionsko moč in odcentrifugiramo oborino. Nato proteine iz oborine ločimo z NaDS-PAGE in gel na hitro pobarvamo z Coomassie Brilliant Blue. Katere proteine intenzivno vidimo na gelu?**
- A in B**
  - C in D
  - A
  - B
  - C
  - D
- 15. \*Kaj velja za afinitetno kromatografijo?**
- Za elucijo je najbolj primerno uporabljati pufer z visoko ionsko močjo, ker je vzorec vezan vedno še z elektrostatskimi interakcijami.
  - Najboljšo ločbo dosežemo, če je protein, ki ga želimo izolirati, denaturiran.
  - Ligand je z šibkimi interakcijami vezan na nosilec.
  - Za izolacijo RNA, bi kot ligand lahko uporabili komplementarno nukleinsko kislino.**
  - Tvorbo nespecifičnih interakcij navadno preprečimo z rahlo zvišano ionsko močjo.
- 16. Obkroži pravilno trditev!**
- Topnost proteina je v izoelektrični točki največja.
  - Izsoljevanje jeobarjanje proteinov pri visokem pH
  - Kromatografske metode uporabljam za ločevanje proteinov.**
  - Encimske teste uporabljam za detekcijo encimov po NaDS elektroforezi.
- 17. S katerim postopkom smo med izolacijo kromosomske DNA iz jeder prekinili interakcije med DNA in histoni?**
- suspendiranje odmrznjenih jeder v 15mM citratnem pufru.
  - Centrifugiranje 5 minut pri 5000 obr./min.
  - Suspendiranje usedline v 2 M NaCl.**
  - Ekstrakcija v mešanici kloroform/izopropilni alkohol.
  - Dodatek 40 ml ledenomrzlega etanolja.
- 18. Z »dot blot« metodo smo določali goveje IgG v kozjem siru. Pri pozitivni kontroli in vzorcu smo dobili vijolično obarvanje, negativne kontrole nismo naredili. Kaj lahko sklepamo?**
- Kozji sir je bil pripravljen iz kravjega mleka.
  - Ker nismo naredili negativne kontrole, ne moremo ničesar trditi.**
  - Kozji sir je vseboval vsaj malo govejih IgG.
  - Protitelesa proti govejim IgG so se vezala na vse goveje proteine.
- 19. Pri koncentraciji govejega pankreasnegra tripsina  $[E]_{cel} = 2 \times 10^{-6}$  mol/l in koncentraciji substrata BAPNA  $[S] = 1 \times 10^{-4}$  mol/l je hitrost encimske reakcije  $9,4 \times 10^{-8}$  mol/l. Kakšna je največja možna hitrost encimske reakcije, če je bila polovica maksimalne hitrosti dosežena pri  $[S] = 1,5 \times 10^{-3}$  mol/l in  $[E]_{cel} = 2 \times 10^{-6}$  mol/l?**
- $1,5 \times 10^{-6}$  mol/l s**
  - $3,0 \times 10^{-6}$  mol/l s
  - $4,5 \times 10^{-6}$  mol/l s
  - $10 \times 10^{-6}$  mol/l s
  - $5,0$  mol/l s
- 20. Čemu je enako število vseh purinov v dvooverižni DNA?**
- Polovici števila pirimidinov,
  - Vsoti adeninov in timinov,
  - Dvakratnemu številu deoksi riboz,
  - Polovici števila vodikovih vezi med organskimi bazami,
  - Polovici števila fosfatov.**