



PreCap Blue

目录

1. 产品介绍.....	1
2. 纯化流程.....	1
3. 填料清洗.....	2
4. 订购信息及相关产品.....	2

1. 产品介绍

Blue Beads 6FF 是一种用于纯化白蛋白、干扰素、需要核苷酸辅助的酶、α2-巨球蛋白凝血因子等的亲和层析介质。**Blue Beads 6FF** 以高度交联的 6%琼脂糖为介质，可耐受较高的流速及更高的化学稳定性，适合大规模纯化。具体性能见表 1。

PreCap Blue 是一种中低压预装柱，有 1 ml 和 5 ml 两种规格，分别填装 1 ml 和 5 ml **Blue Beads 6FF**，共有 5 种不同包装规格的产品。预装柱具有标准接口，可以适配商品化的各类中低压色谱系统，如 AKTA 等，方便客户操作。

表 1. PreCap Blue 产品性能

性能	指标
基质	高度交联的 6%琼脂糖微球
配体	活性蓝 3G
配体密度	约 7 μmol/ml 介质
载量	>18 mg 牛血清白蛋白/ml 介质
粒径范围	45-165 μm
最大压力	0.3 MPa, 3 bar
pH 稳定范围	4-12
储存缓冲液	0.1 M KH ₂ PO ₄ , 20% 乙醇, pH8.0
储存温度	2-8℃

2. 纯化流程

2.1 缓冲液的准备

所用水和缓冲液在使用之前建议用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤。

以人血清白蛋白 (HSA) 的纯化为例

平衡/洗杂液: 50 mM Na₂HPO₄, 50 mM 柠檬酸钠, pH7.0

洗脱液: 50 mM Na₂HPO₄, 50 mM 柠檬酸钠, 1-2 M NaCl, pH7.0

注: 平衡/洗杂液和洗脱液可根据样品性质进行适当改变，原则是低盐上样高盐洗脱。

2.2 样品准备

样品在上样前建议离心或用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤，减少杂质，提高蛋白纯化效率和防止堵塞柱子。

2.3 样品纯化

PreCap Blue 是一种用于纯化白蛋白、干扰素、需要核苷酸辅助的酶、α2-巨球蛋白凝血因子等的亲和预装柱产品，可以用各种常规的中低压色谱系统，以 AKTA 仪器使用为例介绍 **PreCap Blue** 使用方法。

1) 将泵管道中注满去离子水。去掉上塞子，将层析柱连接至色谱系统中。再折断下口，将预装柱接到色谱系统中，并旋紧。

2) 用 3-5 倍柱体积的去离子水冲洗出存储缓冲液。

3) 使用至少 5 倍柱床体积的平衡液平衡色谱柱。1 ml 预装柱推荐流速为 1 ml/min, 5 ml 预装柱推荐流速为 3 ml/min。

4) 利用泵或样品环上样。

注: 样品的粘度增加使得即使上样体积很少，也会导致层析柱很大的反压。上样量不要超过柱子的结合能力。大量的样品体积也可能造成很大的反压，使得进样器更难使用。

5) 用洗杂液冲洗柱子，直到紫外吸收达到一个稳定的基线（一般至少 10-15 个柱体积）。

6) 用 5-10 倍柱体积洗脱液洗脱。

7) 依次使用 3 倍柱体积的平衡液和 5 倍柱体积的去离子水平衡填料，最后再用 5 倍柱体积的 20% 的乙醇平衡，然后保存在 20% 的乙醇中，置于 2-8℃，防止填料被细菌污染。





2.4 SDS-PAGE 检测

将使用纯化产品得到的样品（包括流出组分、洗杂组分和洗脱组分）以及原始样品使用 SDS-PAGE 检测纯化效果。

3. 填料清洗

PreCap Blue 纯化产品可以重复使用而无需再生，但随着非特异性结合的蛋白的增多和蛋白的聚集，往往造成流速和结合载量都下降，这时可按照下面方法对介质进行清洗。

去除一些沉淀或变性物质，建议使用下面的方法

用 3-4 倍柱体积的 0.1 M NaOH，然后用 3-4 倍柱体积的 70%乙醇或 2 M 硫氰酸钾溶液清洗，然后立即用 5 倍柱体积的结合液平衡。

去除一些疏水性吸附造成的非特异性吸附物质

用 3-4 倍柱体积的 70%乙醇或 30%的异丙醇或 1% Triton™ X-100 清洗，然后立即用 5 倍柱体积的结合液平衡。

4. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
Blue Beads 6FF	SA027005	5 ml
	SA027025	25 ml
	SA027100	100 ml
	SA027500	500 ml
	SA02701L	1 L
	SA02710L	10 L
PreCap Blue	SA027C11	1X1 ml
	SA027C51	5x1 ml
	SA027C15	1X5 ml
	SA027C55	5X5 ml
	SA027CS	3X1 ml+1X5 ml

