



Amino-Activated Beads 4FF

目录

1. 产品介绍.....	1
2. 使用流程.....	1
3. 订购信息及相关产品.....	3

1. 产品介绍

Amino-Activated Beads 4FF 是一种含有伯胺活性基团的琼脂糖微球。借助化学交联剂，本产品可以与含有羧基的分子共价偶联，制备成特殊的亲和介质，快速有效地从复杂体系中一步纯化相应的物质。**Amino-Activated Beads 4FF** 耐压性能好，偶联蛋白后性能比较稳定，可用于工业大规模纯化。

表 1. Amino-Activated Beads 4FF 产品性能

项目	性能
基质	高度交联的 4%琼脂糖微球
离子载量	>50 $\mu\text{mol Cl}^-/\text{ml}$ 介质
粒径	45-165 μm
最大流速	0.3 MPa, 3 bar
储存缓冲液	含 20%乙醇的 1×PBS
储存温度	4-30 $^{\circ}\text{C}$

2. 使用流程

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。

清洗液：1 mM HCl

偶联液：0.1 M MES, pH 4.5

清洗液 1：0.1 M 乙酸-乙酸钠, 0.5 M NaCl, pH3.0

清洗液 2：0.1 M Tris-HCl, 0.5 M NaCl, pH8.0

保护液：含 20%乙醇的 1×PBS

注：缓冲液体系中加入一定浓度的盐离子减少非特异性吸附。

2.2 样品准备

样品用偶联液溶解或透析，浓度约 5-10 mg/ml。

如果样品不溶，可以加入 50%的二氧化六环或者乙二醇，然后用 pH 试纸调 pH4.5-6.0。

2.3 样品偶联

下面以偶联抗体纯化抗原为例，介绍偶联及后续纯化步骤。

1) 取适量的 **Amino-Activated Beads 4FF**，去除保护液，用清洗液抽滤清洗三次，用偶联液清洗一次。

2) 将溶解好的样品中溶解后转入清洗好的 Amino-Activated Beads 4FF 中，填料：样品溶液体积比约为 1: 1-2。

3) 直接加入称好的 EDC 固体粉末，或逐滴加入高浓度的 EDC,使其终浓度为 0.1 M。如果是母液需提前调节 pH。

注：通常 EDC 摩尔数约为配体摩尔数的 10-100 倍，推荐浓度 0.1 M。EDC 溶液需要现配现用。

4) 4-25 $^{\circ}\text{C}$ 振荡混合反应 2-24 h。**注：**确保填料悬浮起来，否则会大大影响偶联效率。

5) 反应完后收集偶联样品，以便检测偶联效率。

6) 将上述反应体系取出，流干其中的溶液，用 3 倍柱体积的去离子水清洗填料，清洗液 1、去离子水、清洗液 2 和去离子水重复冲洗 2 次，然后保存在等体积的保护液中，于 2-8 $^{\circ}\text{C}$ 保存。

2.4 层析柱的装填

2.4.1 重力柱的装填

1) 取合适规格的重力层析柱，装入下垫片，加入适量纯水润洗柱管和垫片，关闭下出口。

2) 将偶联好的填料混合均匀，用枪头吸取适量浆液加入至重力柱中，打开下出口流干保护液。

3) 加入适量纯水冲洗介质，待柱管中液体重力流干后，关闭下出口。



- 4) 装入润洗后的上垫片，确保垫片与填料之前没有空隙，且保持水平。
- 5) 装填好的重力柱可以直接加入平衡液进行平衡。

2.4.2 中压层析柱的装填

偶联好的填料也可用于大体积样品的纯化，因此，涉及到各种中压色谱层析柱的装填，下面介绍使装填层析柱的方法。

装柱前根据层析柱直径计算柱子底面积，根据所需装柱高度计算所需介质体积，公式如下：

$$V = 1.15\pi r^2 h$$

- V: 所需介质体积 ml
- 1.15: 压缩系数
- r: 柱管半径 cm
- h: 装填高度 cm

注意：所取悬液体积应为介质体积的两倍，因为介质体积只占悬液总体积的一半，另一半为保护液。

- 1) 用去离子水冲洗层析柱底筛板与接头，确保柱底筛板上无气泡，关闭柱底出口，并在柱底部留出 1-2 cm 的去离子水。
- 2) 将填料悬浮起来，小心的将浆液连续地倒入层析柱中。用玻璃棒沿着柱壁倒入浆液可减少气泡的产生。
- 3) 如果使用储液器，应立即在层析柱和储液器中加满水，将进样分配器放置于浆液表面，连接至泵上，避免在分配器或进样管中产生气泡。
- 4) 打开层析柱底部出口，开启泵，使其在设定的流速下进行。最初应让缓冲液缓慢流过层析柱，然后缓慢增加至最终流速，这样可避免液压对所形成柱床的冲击，也可以避免柱床形成的不均匀。如果达不到推荐的压力或流速，可以用你所使用泵的最大流速，这样也可以得到一个很好的装填效果。（注意：在随后的色谱程序中，不要超过最大装柱流速的 75%）当柱床高度稳定后，在最后的装柱流速下至少再上 3 倍柱床体积的去离子水。标上柱床高度。
- 5) 关闭泵，关闭层析柱出口。
- 6) 如果使用储液器，去除储液器，将分配器置于层析柱中。
- 7) 将分配器推向柱子至标记的柱床高度处。允许装柱液进入分配器，锁紧分配器接头。
- 8) 将装填好的层析柱连接至泵或色谱系统中，开始平衡。如果需要可以重新调整分配器。

2.5 样品纯化

2.5.1 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。

平衡/洗杂液: 0.15 M NaCl, 20 mM Na₂HPO₄, pH 7.0

洗脱液: 0.1 M 甘氨酸, pH 3.0

中和液: 1 M Tris-HCl, pH 8.5

2.5.2 孵育法纯化

- 1) 根据纯化的样品量，取适量偶联好的填料加入层析柱中，重力流干保护液。
- 2) 加入 5 倍介质体积的平衡液清洗介质，重力流干。
- 3) 加入样品，封闭柱管两端，4℃振荡孵育 2-4 h 或者 37℃孵育 30 min-2 h。
- 4) 孵育结束后，离心或过滤收集介质，上清保留作为流穿，用于电泳鉴定。
- 5) 用 5 倍介质体积的洗杂液清洗介质，离心或过滤去除上清，重复 3-5 次，中间建议更换新离心管。
- 6) 加入 3-5 倍柱体积的洗脱液进行洗脱，孵育 10-15 min，离心或过滤收集洗脱液，可重复 2-3 次。洗脱组分需要立即调成中性，一般建议使用洗脱组分体积 1/10 的中和液进行中和。

2.5.3 重力柱法纯化

- 1) 将装填好的重力柱用 5 倍柱体积平衡液进行平衡，使填料处于与目的蛋白相同的缓冲液体系下。
- 2) 将样品加到平衡好的重力柱中，收集流出液，可以反复上样增加结合效率。
- 3) 用 10 倍柱体积的洗杂液进行洗杂，去除非特异性吸附的杂蛋白，收集洗杂液。
- 4) 使用 5 倍柱体积的洗脱液洗脱，分管收集。洗脱组分需要立即调成中性，一般建议使用洗脱组分体积 1/10 的中和液进行中和。

2.5.4 中压层析柱法纯化

中压层析柱装填好后，可以用各种常规的中低压色谱系统。

- 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，打开下出口，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储存缓冲液。
- 3) 使用至少 5 倍柱床体积的平衡液平衡色谱柱。
- 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) 使用 5-10 倍柱体积的洗脱液洗脱，收集洗脱液，即目的蛋白组分。洗脱组分需要立即调成中性，一般建议使用洗脱组分数目 1/10 的中和液进行中和。

介质洗脱结束后，用平衡液冲洗 5-10 柱体积，然后用纯水冲洗 5-10 个柱体积，再用 20%乙醇冲洗 2 个柱体积，置于 2-8℃保存。

2.6 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. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
Amino-Activated Beads 4FF	SA043005	5 ml
	SA043025	25 ml
	SA043100	100 ml
	SA043500	500 ml
	SA04301L	1 L