

# 苯甲脒琼脂糖凝胶 6B

## 1 简介

苯甲脒类物质是丝氨酸蛋白酶的广谱抑制剂,所以将这类物质偶联到琼脂糖凝胶6B上,可以从各种来源的样品中一步纯化胰蛋白酶、凝血酶、尿激酶、激肽释放酶、前激肽释放酶等丝氨酸蛋白酶。

### 2 亲和填料特征

基质	6%的琼脂糖凝胶
配基	苯甲脒
配基密度	5-7 μmol /ml
吸附载量	8-15 mg胰蛋白酶/ml
填料的颗粒大小	45-165μm
最大流速*	75cm/h
pH范围	2-8
保存温度	+4~8℃
保存液体	20%乙醇

<sup>\*</sup> 层析柱16mm\*10cm, 柱床高度5cm, 20°C

# 3 使用方法

苯甲脒-琼脂糖凝胶 6B 对于不同的样品的亲和力不同,吸附载量取决于流速、pH、缓冲液组成和温度等参数。

#### 3.1 装柱

- (1) 让所有的材料和试剂达到室温。配制初始缓冲液(平衡液)和洗脱缓冲液。
- (2)根据柱子大小取所需量的凝胶,用去离子水清洗掉 20%乙醇,用初始缓冲液(按凝胶:缓冲液=3:1 的比例)配成匀浆。
  - (3) 将柱内及柱子底端用水或缓冲液润湿并保持一小段液位, 务必使底端无气泡。
- (4)用玻璃棒引导匀浆沿着柱内壁一次性倒入柱内,注意勿使产生气泡。打开柱子出液口,使凝胶 在柱内自由沉降,连结好柱子顶端柱头。
  - (5) 打开蠕动泵, 让缓冲液用使用时流速的 1.33 倍的流速流过, 使柱床稳定(注意压力不要超过填

TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd ———



料最大耐压)。

#### 3.2 样品的制备

样品应完全溶解,并且pH值应与结合缓冲液pH值相同。

为了避免堵塞层析柱,我们建议通过0.45 μ m过滤器进行离心和过滤,以去除细胞碎片或其他颗粒物质。

#### 3.3 平衡色谱柱

用5-10个柱体积的结合缓冲液平衡该柱,直到流出液电导和pH不变。

参考结合缓冲液: 0.05M Tris-HCl, 0.5M NaCl, pH 7.4。

#### 3.4 上样

- (1) 样品用平衡液配制,样品一定要离心或过滤后上样。盐浓度太大的样品需要处理后再配。
- (2) 一般情况是让目标产品结合在柱子上,用平衡液洗去杂质和没有结合的蛋白,再选择一种洗脱液洗下目标产品。

#### 3.5 洗脱

洗脱条件因样品而异, 具体参考文献。

参考洗脱缓冲液: 0.05M甘氨酸,pH 3.0或10mM HCl, 0.5M NaCl,pH2.0,可以往收集到的洗脱液中加入pH9 1M Tris-HCl,这将防止洗脱蛋白质由于pH低而变性。

结合物可以特异性或非特异性地洗脱。在结合缓冲液中加入20mM对氨基苯甲脒,使用竞争剂为目标分子,抑制剂对氨基苯甲脒来洗脱特异性结合的物质。

#### 4 再生

根据样品的性质,可以通过用2-3床体积的高pH(0.1M Tris-HCl+0.5M NaCl, pH8.5)和低pH值(0.1M 乙酸钠+0.5M NaCl, pH4.5)缓冲液交替洗涤填料,来再生苯甲脒-琼脂糖凝胶 6B,该循环应重复3次,然后用5-10倍柱床体积的结合缓冲液重新平衡。

#### 5 保存

使用完的填料,用纯水彻底冲洗,最后保存在20%乙醇中,4℃保存。

# 注意事项:

- 1.上样之前,样品必须经过膜过滤及去除色素,否则杂质及色素会被吸附到填料上,影响填料的正常使用。
- 2.在使用过程中,避免使用高浓度的强酸强碱,酸和碱的浓度应低于 0.1 摩尔。碱会使流速变慢。
- 3.不同的样品,吸附和洗脱方法不相同,可以根据相关的文献进行。

TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd ——