

rProtein G Agarose Resin 4FF 蛋白 G 琼脂糖快速纯化树脂

产品信息

产品名称	产品编号	规格
rProtein G Agarose Resin 4FF 蛋白 G 琼脂糖快速纯化树脂	36406ES08	5 mL
	36406ES25	25 mL
	36406ES60	100 mL

产品描述

天然蛋白 G (Protein G) 是一种分离自 G 型或 C 型链球菌属的细胞表面蛋白，与发现于金黄色葡萄球菌的细胞壁表面的蛋白 A 类似，主要通过与免疫球蛋白 (Ig) 的 Fc 区相互作用，结合大多数哺乳动物的 IgG，可用于多种抗体（单抗和多抗）的分离纯化。在与不用的免疫球蛋白亚类的结合特性上，ProteinA 和 Protein G 结合性能不太一样，相比 ProteinA，ProteinG 对牛、羊、马等多克隆抗体有更强的结合力，它还可以结合不能与 ProteinA 很好结合的大鼠 IgG、人 IgG3 和小鼠 IgG1（详见附录 1）。

本品使用的是基因改造后的蛋白 G，不仅维持其本身的 Ig 亲和特性，同时也去除了天然蛋白本身的非主要结合域以降低非特异性结合，rProtein G Agarose Resin 4FF 以高度交联的琼脂糖凝胶为基质，重组 Protein G 为配基，具有很高的物理化学稳定性，可以在相对较高的流速下进行抗体的纯化，适用于工业客户。利用本品经过一步亲和层析，即可从腹水、血清和培养液等样品中得到高纯度的抗体，使用方便，应用广泛。

产品性质

基质 (Matrix)	高度交联的 4% 琼脂糖微球
配体 (Ligand)	重组蛋白 G
孔径 (Bead size)	45-165 μm
最大流速 (Flow _{max})	0.3 MPa, 3 bar
储存缓冲液 (Buffer)	含 20% 乙醇的 1×PBS
载量 (Capacity)	>30 mg human IgG/ mL 基质
pH 范围 (pH range)	3-10

运输与保存方法

冰袋运输。2-8°C保存，2 年有效。

需准备试剂

【注】建议以下缓冲液在使用前用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤。

结合/洗杂缓冲液：0.15 M NaCl, 20 mM Na₂HPO₄, pH7.0

洗脱缓冲液：0.1 M 甘氨酸, pH 3.0

中和液：1 M Tris-HCl, pH 8.5

使用方法

【注】上柱之前要确保样品溶液有合适的离子强度和 pH 值，可以用结合/洗涤缓冲液对血清样品、腹水或细胞培养液稀释，或者样品用结合/洗涤缓冲液透析。

1 rProtein G Agarose Resin 4FF 的装填

- 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) 将树脂悬浮起来，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，升起泵，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，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】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，将分配器至于层析柱中。
- 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 样品纯化

- 1) **平衡：**用 5 倍柱体积的结合 Buffer 平衡层析柱，使填料处于与目的蛋白相同的缓冲体系下，起到保护蛋白的作用。
- 2) **上样：**将样品加到平衡好的 rProtein G Agarose Resin 4FF 中，保证目的蛋白与树脂充分接触，提高目的蛋白的回收率，收集流出液，待检测。
- 3) **洗杂：**用 10-15 倍柱体积的洗杂 Buffer 进行清洗，去除非特异性吸附的杂蛋白，收集洗杂液。
- 4) **洗脱：**使用 5-10 倍柱体积的洗脱 Buffer，收集洗脱液，即目的蛋白组分。
- 5) **清洗及保存：**依次使用 3 倍柱体积的结合 Buffer 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，然后保存在等体积的 20% 的乙醇中，置于 4 度保存，防止填料被细菌污染。

3 SDS-PAGE 检测

将纯化过程中得到的样品（包括原始样品、流出组分、洗杂及洗脱组分等）利用 SDS-PAGE 进行检测，判定其纯化效果。

4 树脂清洗

随着一些变性物质的沉淀和蛋白的聚集，往往造成流速和结合载量下降，影响柱子的性能，这时需对柱子进行清洗：

1) 去除沉淀或变性物质

- ① 用 2 倍柱体积的 6M 盐酸胍溶液进行清洗；
- ② 用 5 倍柱体积的 PBS，pH 7.4 清洗。

2) 去除由于疏水性吸附造成的非特异吸附物质

- ① 用 3-4 倍柱体积的 70% 乙醇或 2 倍柱体积的 1% TritonTMX-100 清洗；
- ② 用 5 倍柱体积的 PBS，pH 7.4 清洗。

注意事项

- 1) 请勿冷冻保存本产品。
- 2) Protein G 琼脂糖珠使用前一定要充分颠倒若干次，使琼脂糖珠混合均匀。
- 3) 所有操作过程中，样本需要在 4°C 或冰上操作。
- 4) 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。
- 5) 本产品仅作科研用途！

附录 1. 蛋白 A, G 对不同物种 Ig 的结合能力总表

免疫球蛋白亚型	Protein A	Protein G	免疫球蛋白亚型	Protein A	Protein G
Human IgG	++++	++++	Mouse IgG	++++	++++
Human IgG1	++++	++++	Mouse IgG1	+	++++
Human IgG2	++++	++++	Mouse IgG2a	++++	++++
Human IgG3	+	++++	Mouse IgG2b	+++	+++
Human IgG4	++++	++++	Mouse IgG3	++	+++
Human IgM	Use anti-Human IgM		Mouse IgM	Use anti-Mouse IgM	
Human IgE	NR	NR	Chicken IgG (IgY)	NR	NR
Human IgA	+	NR	Cow IgG	++	++++
Human IgA1	+	NR	Goat IgG	+	++++
Human IgA2	+	NR	Goat IgG1	+	++++
Human IgD	Use anti-Human IgD		Goat IgG2	++++	++++
Rat IgG	+	++	Goat IgM	NR	NR
Rat IgG1	NR	+	Guinea Pig IgG	++++	++
Rat IgG2a	NR	++++	Guinea Pig IgG1	++++	++
Rat IgG2b	NR	+	Guinea Pig IgG2	++++	++
Rat IgG3	+	++	Hamster IgG	+	++
Sheep IgG	+	++	Horse IgG	+	++++
Sheep IgG1	+	++	Rabbit IgG	++++	+++
Sheep IgG2	+	++	Rabbit IgM	NR	NR
Sheep IgM	NR	NR	Rabbit All isotypes	+++	++
Pig IgG	+++	+++	Monkey IgG	++++	++++
Cat IgG	++++	+	Donkey IgG	++	++++
Dog IgG	++++	+			

(+)= weak binding; (++)= moderate binding; (+++)= strong binding; NR= not recommended; (-)= not tested;

附录 2 常见问题与解答

问题	可能原因	推荐解决方法
柱子反压过高	筛板被堵塞	清洗或更换筛板
	填料被堵塞	清洗填料 裂解液中含有微笑的固体颗粒, 建议上柱前使用0.22 μm/0.45 μm 滤膜过滤。
样品纯化过程中曲线不稳	样品或 buffer 中有气泡	赶出气泡
		样品和 buffer 进行脱气
洗脱组分中没有目的蛋白	样品中抗体浓度太低	使用其抗原做配体的介质
	抗体被降解	适当的提高洗脱 pH
	样品与 Protein G 结合力低	换用 Protein A 或 Protein A/G 树脂纯化
回收率逐渐减低	上样量太多	减少上样量
	柱子太脏, 载量降低	清洗树脂