







# 目 录

1,	产品简介	1
2、	技术参数	1
3、	使用方法	2
4、	在位清洗	7
5、	灭菌	7
6、	储存	8
7、	销毁及回收	8
8、	订货信息	8



## 1、产品简介

Chelating Bestarose FF 为固定化金属亲和层析介质,它是由配基亚氨基二乙酸(Iminodiacetic acid,IDA)共价交联到 Bestarose FF 基质中制成的。目标蛋白基于侧链组氨酸、半胱氨酸和色氨酸与固定在介质上过渡金属离子(Cu<sup>2+</sup>, Co<sup>2+</sup>, Ni<sup>2+</sup>, Zn<sup>2+</sup>等)的相互作用的分离。

Chelating Bestarose FF 介质的配基可提供 3 个配位位点同金属离子螯合,同时提供三个离子键结合部位高亲和地纯化目的蛋白,而同类型的 IMAC Bestarose FF 介质提供 4 个配位位点同金属离子螯合,2 个离子键结合部位纯化目的蛋白,也就是说相同的配基密度、相同金属离子条件下 Chelating Bestarose FF 介质较 IMAC Bestarose FF 的亲和力要强,所有 IMAC Bestarose FF 介质中不能吸附的样品可选择 Chelating Bestarose FF 进行结合,但同时 IMAC Bestarose FF 介质因为多一个金属离子螯合位点,它结合金属离子的强度更强,还可以同还原剂 DTT 及 β-巯基乙醇兼容,因此,在纯化重组组氨酸标签蛋白时应根据蛋白特点选择介质。

## 2、技术参数

外观	白色浆状物,放置可分层		
基架	6%高度交联的琼脂糖		
颗粒大小+	45~165μm		
螯合金属能力	Cu <sup>2+</sup> : ~34μmol/mL介质		
工作pH	4~8.5		
化学稳定性++	常见水溶液中稳定: 1M NaOH <sup>+++</sup> , 8M尿素, 6M盐酸胍		
物理稳定性	由于pH值或离子强度的变化引起的体积变化可忽略		
压力流速	>300cm/h (0.1MPa BXK50 H=15cm 25°C)		
耐压	0.3MPa		
pH稳定性****	2~14 (CIP) , 3~13 (工作)		
温度耐受性	使用温度2~40℃,不能冻结,耐受121℃、20min灭菌		
储存*****	2~30℃,20%乙醇或2%苯甲醇		
推荐流速范围	60~200cm/h		

SMSAA030 V2.03



- +颗粒大小呈正态分布,在该范围内的颗粒占总数的90%以上
- ++没有螯合金属离子
- +++1M NaOH 仅可用于清洗
- ++++CIP 是指脱去金属离子时的 pH 稳定性
- +++++2%苯甲醇仅用于国外运输或者客户指定

## 3、使用方法

#### 3.1 层析柱装填

#### 注: 装柱前最好将介质悬液平衡到室温。

● 用量计算:根据计划装填的层析柱的柱体积计算需要的 Chelating Bestarose FF 的量。

需要的沉降介质体积=柱体积×1.15(即压缩比约为 1.15)

根据需要的沉降介质体积计算需要量取的介质悬液体积, 计算公式为:

需要的介质悬液<sup>1</sup>体积=沉降介质体积÷介质悬液<sup>1</sup>浓度。介质悬液<sup>1</sup>原始浓度见下表。

包装规格	介质悬液 1浓度(%)	
25mL、100mL、500mL、1L、5L、10L	80	
20L、40L	75	

#### 1: 指博格隆销售的原包装介质悬液。

注:对于非原始浓度的介质悬液,客户可根据介质悬液的实际浓度计算所需体积。

- 介质清洗:将介质悬液充分摇匀后量取上述方法计算所得的体积,倒入漏斗,抽去液体,用约 3mL 纯化水/mL 介质洗涤,重复洗涤 3 次,每次加洗液时需用玻璃棒或者搅胶棒搅拌,以便更好地清洗掉原保存液。
- 装柱介质悬液准备:将清洗好的介质从漏斗转移到烧杯或其它适当的容器中,加入装柱液至胶悬液浓度为50~75%,搅匀备用。
- 取清洗干净的 BXK 层析柱(BXK 系列层析柱的直径从从 1 厘米到 30 厘米不等,不同规格可以满足不同规模大小的层析应用),以层析柱 BXK16/20 为例,利用 纯化水通过层析柱排液口排净下筛网内气泡,在柱子底部保留 1cm 高左右的液体,拧紧下堵头,调整柱子使其垂直于地面。



● 将搅匀后的胶悬液一次性缓慢倒入层析柱内(必要时使用装柱器),注意不要带入气泡。

装柱器:与BXK 柱相同直径的空柱管。

- 用装柱液将装柱器加满,将装柱器与层析系统连接,开启流速,排空软管中气泡,关闭流速,再拧紧装柱器上盖。
- ◆ 倒入后用搅胶棒再次搅匀,然后用装柱液沿内壁从上而下冲洗柱子上的介质颗粒,让介质自然沉降,直至悬液上有大约1cm澄清液。安装上柱头,将上柱头与层析系统或者蠕动泵连接。调节适配器使其下降到与澄清液接触,待密封圈全部浸入澄清液后拧紧密封圈。确保层析柱顶部阀门打开情况下,慢慢下移适配器至所有气泡排净。

注:此操作仅用于 BXK 100 及以上层析柱。冲洗内壁可减少介质颗粒粘在密封 圈和柱壁之间,避免泄漏风险。

- 柱高为 10cm 时,可将 Chelating Bestarose FF 的装柱流速设定为 75cm/h,打开 层析柱底阀/堵头,开启流速、使用设定流速压至胶面清晰稳定,标记胶面稳定 时的位置。
- 去掉装柱器(如有),装上上柱头,将柱头下降至胶面上约 0.5cm 的位置,设定流速为 260cm/h,继续压柱至胶面清晰稳定,标记胶面稳定时的柱高。
- 停泵,打开柱头上的阀门/堵头,关闭柱底的阀门/堵头,稍微放松柱头密封圈,下压柱头至标记位置下面约 0.3cm,旋紧柱头密封圈,关闭柱头阀门/堵头,装柱完成。

#### 3.2 柱效测定和评价

- 通过柱效测定和评价可以确认层析柱装填质量。装柱完成后、层析柱使用期间以及分离纯化效果不理想时都需要进行柱效测定和评价。柱效通常用理论塔板高度(HETP)和非对称因子(As)来评价。
- 柱效测定可以采用丙酮或者NaCl作为样品进行测定,按照下表配制样品溶液和流动相。



	丙酮法测柱效	NaCl法测柱效	
样品	1.0%(v/v)丙酮水溶液	0.8M NaCl(溶于水)	
样品体积	1.0%柱体积	1.0%柱体积	
流动相	纯化水	0.4M NaCl水溶液	
流速	30 cm/h	30cm/h	
检测器	UV 280 nm	电导率	

#### ● HETP和As计算方法

根据UV或者电导率曲线计算理论塔板高度(HETP)、理论塔板数(N)和非对 称因子 (As), 公式如下:

UV/

cond

#### HETP=L/N

 $N=5.54(V_R/W_h)^2$ 

其中:  $V_R$ =保留体积

W<sub>h</sub>=半高峰宽

L=柱高

N=理论塔板数

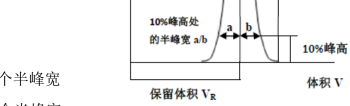
 $V_R$ 和 $W_h$ 的单位应一致;

As=b/a

其中:

a= 在10%峰高处的第一个半峰宽

b= 在10%峰高处的第二个半峰宽



50%峰高处

峰宽 Wh

#### ● 结果评价

一般来说, HETP 的数值若小于三倍介质平均颗粒大小且非对称因子在 0.8~1.8 之间,说明柱效良好。对于不理想的柱效结果需要分析原因并重新装柱。

#### 3.3 层析方法

- 螯合金属离子:
- ▶ 用纯化水清洗 2 个柱体积。
- ➤ 用 0.5 个柱体积 0.2M 金属离子溶液过层析柱。

一般金属离子溶液是中性 (pH7~8); 如金属离子为 Zn2+,则溶液 pH 应在 5.5 左右或更低, 避免高 pH 盐的溶解性; 如金属离子为 Fe3+, 则溶液 pH 应在 3.0 左右,以免形成不溶性铁化合物。

50%峰高

体积 V



- ▶ 用5个柱体积纯化水清洗层析柱,去除未结合金属离子。
- ▶ 用至少 5 倍柱体积酸性缓冲液(20mM NaAc、1M NaCl, pH4.0)清洗层析柱直至流出液 pH 为 4.0,洗去结合不紧密的离子,避免层析过程泄漏。
- ▶ 用平衡缓冲液平衡层析柱后待用。
- 缓冲液: 首选磷酸盐缓冲液, pH 范围在中性 (7~8 之间), 避免使用 EDTA 及 柠檬酸盐等,表 1 和表 2 分别列出了不影响和影响金属螯合层析的常见添加试 剂及浓度。
- ▶ 为了减少宿主蛋白同介质的非特异结合,平衡缓冲液和样品中通常加入低浓度的咪唑(20~40mM)。
- ➤ 缓冲液中必须加入 0.15~0.5M 的 NaCl 以消除离子吸附作用。

表 1 不影响蛋白质结合到固定化金属离子亲和介质的添加物

添加物	常用浓度	添加物	常用浓度
磷酸盐、Tris、硼酸盐、	20~100mmol/L	非离子型去污剂	2%
HEPES			
NaCl	2mol/L	Triton X-100	2%
KCl	1mol/L	Tween-20	2%
盐酸胍	6mol/L	辛基葡糖苷	2%
尿素	8mol/L	十二烷基麦芽糖苷	2%
甘油	50%	$C_{12}E_{8}$ , $C_{10}E_{6}$	2%
异丙醇	60%	PMSF(蛋白酶抑制	
		剂)	
乙醇	30%	胃蛋白酶抑制剂(蛋	1mmol/L
		白酶抑制剂)	
两性去污剂(CHAPS)	1%	亮抑酶肽(蛋白酶抑	$1\mu\text{mol/L}$
		制剂)	
1%苯甲脒(蛋白酶抑制剂)	1mmol/L		$0.5 \mu g/mL$



表 2 有可能破坏蛋白质结合到固定化金属离子亲和介质的添加物

添加物	常用浓度	添加物	常用浓度
2-巯基乙醇	_	组氨酸	可用于替
			代咪唑
强还原剂(DTT 和 DTE)	_	甘氨酸	_
螯合剂(EDTA和EGTA)	0.1mmol/L,从介质中夺取 Ni <sup>2+</sup>	谷氨酰胺	_
离子去污剂(胆酸盐、	_	精氨酸	_
SDS)			
叠氮化钠	3mmol/L	氯化铵	_
柠檬酸盐	可耐受低浓度		

- 样品准备:为防止样品堵塞柱子,在上样前样品需要用 0.45μm 的微孔滤膜过滤, 并将样品的 pH 和电导率调整到与平衡缓冲液一致,平衡液咪唑浓度及螯合金属 离子种类等因素影响 Chelating Bestarose FF 的上样量。
- 平衡:用平衡缓冲液清洗层析柱至流出液的 pH、电导和 UV 与平衡液相同。
- 上样:将准备好的样品按照设定条件上样。 为了减少金属离子的脱落对蛋白的影响,上样前先用纯化水清洗 5 个柱体积, 然后用洗脱缓冲液清洗 5 个柱体积,最后用平衡缓冲液平衡层析柱后再上样。
- 洗脱:结合到层析柱上的物质根据实际情况,可以通过以下三种方法中的一种进行洗脱。
- ➤ 竞争性洗脱:线性或逐步增加与金属离子有亲和力的物质浓度,如 0~2M NH<sub>4</sub>Cl、0~0.5M 咪唑、0~0.5M 组氨酸。梯度洗脱最好在平衡缓冲液的恒定 pH 下进行。
- ▶ 可降低缓冲液的 pH 进行洗脱: 随着 pH 降低,弱结合蛋白和强结合蛋白依次被洗脱。当缓冲液 pH 降低至 4 以下时,金属离子会同介质解离从而达到洗脱目的。(如果目的蛋白对低 pH 敏感,建议洗脱收集液中加入 1/10 体积的 1M Tris-HCl, pH9.0 进行中和)。
- ▶ 0.05M 的螯合剂 EGTA 或 EDTA 溶液可将金属离子同介质解离而达到洗脱目的, 这种方法也可以用来洗脱变性或沉淀的蛋白质。该方法一般不推荐使用。洗脱 产物中的金属离子可用脱盐柱去除。



- 再生: 杂质残留和金属离子的脱落将会影响柱子的层析性能及载量降低。根据 生产需要, 在每 1~5 个循环后需要重新螯合金属离子。
- ▶ 用 2~5 个柱体积剥落金属离子缓冲液(50mM PB, 0.5M NaCl, 0.1~0.2M EDTA, pH 7.0)脱金属离子; Fe<sup>3+</sup>在中性溶液中容易形成不溶物,所以建议用 50mM EDTA 过夜脱去金属离子。
- ▶ 用 2~3 个柱体积 0.5M NaCl 过柱, 去除残留的 EDTA:
- ▶ 用 0.5 个柱体积 0.2M 金属离子溶液过层析柱;
- ▶ 用 5 个柱体积纯化水去除未结合金属离子:
- ▶ 用 5 倍洗脱缓冲液清洗层析柱;
- ▶ 用平衡缓冲液平衡层析柱后待用。

## 4、在位清洗

随着层析介质使用次数的增加,污染物在层析柱上的积累也在不断增加,定期的在位清洗能有效防止污染物的累积,保持层析介质稳定的工作状态。客户可根据使用过程中介质的污染程度确定在位清洗的频率(如果污染较严重,建议每次使用之后都进行在位清洗,以保证结果的可重复性)。

- ▶ 首先脱去金属离子。
- ▶ 因离子交换作用吸附的蛋白去除:用 2~3 倍柱床体积的 2M NaCl 溶液清洗柱子,再用 3 倍柱床体积蒸馏水清洗柱子。
- ➤ 沉淀或变性物质去除: 用 1M NaOH 处理 0.5~1h 反相清洗去除。
- ▶ 疏水结合物质、脂蛋白或脂类去除: 2 个柱体积 70%乙醇或 30%异丙醇洗涤柱子,立即用至少 5 个柱体积的过滤灭菌的平衡缓冲液,反向清洗。使用高浓度溶剂清洗时,应采用递增梯度,避免产生气泡。

## 5、灭菌

由于 20% 乙醇或 2%苯甲醇保存液不具有杀菌、除热原作用,建议 Chelating Bestarose FF 介质在使用前及使用过程中,可以采用 70% 乙醇处理 12h 以上或者脱去金属离子 后的介质可以采用 1M NaOH 处理 0.5~1h 以减少微生物污染风险。



# 6、储存

Chelating Bestarose FF 以 20% 乙醇或 2%苯甲醇为保存液进行销售。使用后的 Chelating Bestarose FF 储存于 20% 乙醇中、2~30°C 密闭保存,为了防止乙醇挥发以 及微生物滋生,建议每 3 个月更换一次新鲜的保存液。

## 7、销毁及回收

由于 Chelating Bestarose FF 在自然界很难降解,为了保护环境建议采用焚烧处理。

# 8、订货信息

产品名称	货号	包装
	AA206305	25mL
	AA206307	100mL
	AA0302	500mL
Chelating Bestarose FF	AA0303	1L
	AA0304	5L
	AA0305	10L
	AA206315	20L

预装柱名称	货号	包装
Eg-East Chalating FE	EA206301	1×1mL
	EA206303	1×5mL
EzFast Chelating FF	EA206351	5×1mL
	EA206353	5×5mL
EzScreen Chelating FF	EA03025	1×4.6mL
	EA03035	5×4.6mL
EzLoad 16/10 Chelating FF	EA206304	1 根
EzLoad 26/10 Chelating FF	EA206306	1 根
EzLoad 10/20 Chelating FF	EA053	1 根