



BESTCHROM

博 格 隆

BestPoly 30S 强阳离子层析介质 使用说明书



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 | 5 |
| 5、灭菌 | 6 |
| 6、储存 | 6 |
| 7、销毁及回收 | 6 |
| 8、订货信息 | 6 |

1、产品简介

BestPoly 30S 是一种强阳离子中低压层析介质，基架是由苯乙烯和二乙烯基苯聚合而成的具有多孔、刚性、单分散、颗粒大小约 30 微米的颗粒，是生物分子中度纯化和精细纯化的理想选择。

该介质具有以下特点：

- 粒径分布均一
- 高分辨率
- 耐压高、反压低
- 流速快
- 物理及化学性质稳定
- 具有良好的可放大性

2、技术参数

| | |
|--------------------|--|
| 外观 | 白色至微黄色浆状物，放置可分层 |
| 基架 | 苯乙烯和二乙烯基苯聚合颗粒 |
| 颗粒大小 | 30μm |
| 功能基团 | 磺甲基 |
| 50%动态载量 | ~80mg 溶菌酶/mL填装介质（pH6.8,300cm/h） |
| 化学稳定性 | 常见水相溶液：1M NaOH ⁺ 、1M HCl、50%醋酸、70%乙醇、8M尿素、6M盐酸胍、30%异丙醇、0.5%吐温 |
| 最大流速 ⁺⁺ | 2000cm/h |
| 耐压 | 8MPa |
| pH稳定性 | 1~14（CIP），2~13（工作） |
| 温度耐受性 | 使用温度2~40℃，不能冻结 |
| 储存 ⁺⁺⁺ | 2~30℃，20%乙醇或2%苯甲醇，0.2M NaAc |
| 推荐流速范围 | 300-1000cm/h |

⁺1M NaOH仅用于清洗

⁺⁺在B XK100/500柱中，柱高10cm，20℃水的流速

⁺⁺⁺ 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。

由于该介质颗粒较细，需要选择带有 10 μ m 及以下孔径大小的筛网、且耐压比较高的层析柱（实验室工艺开发阶段可以选择 BXR10 系列或 BHG 系列层析柱）。介质处理时应避免用硬物摩擦或挤压，避免介质颗粒破碎。

- BestPoly 30S 装柱高度一般在 3~15cm，不宜过高。
- 用量计算：根据计划装填的层析柱的柱体积计算需要的 BestPoly 30S 的量。

需要的 BestPoly 30S 的沉降介质体积=柱体积 \times 1.1（即压缩比约为 1.1）

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¹体积=沉降介质体积 \div 介质悬液¹浓度。介质悬液¹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 装柱液（20%乙醇）/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。
- 装柱胶悬液准备：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 25%，搅匀备用。
- 取清洗干净的层析柱，利用装柱液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：与层析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。

注：此操作仅用于 **BXK 50** 及以下层析柱。

- ✧ 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。

- 根据不同直径的层析柱设定不同的压力进行恒压装柱。

| 层析柱 | 压力 |
|----------------------|--------|
| BXP10 | 2MPa |
| BXK16、BXK26 | 0.5MPa |
| BXK100、BXK140、BXK200 | 0.6MPa |
| BXK300 | 0.3MPa |

- 去掉装柱器（如有），将柱头下降至胶面上约 0.5cm 的位置，按照上面的流速继续压胶一次，标记胶面的位置。
- 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数（N）和非对称因子（As）来评价。
- 柱效测定可以采用NaCl作为样品进行测定，按照下表配制样品溶液和流动相。

NaCl法测柱效

| | |
|------|----------------|
| 样品 | 2.0M NaCl（溶于水） |
| 样品体积 | 1.0%柱体积 |
| 流动相 | 0.5M NaCl水溶液 |
| 流速 | 60cm/h |
| 检测器 | 电导率 |

● N和As计算方法

根据UV或者电导率曲线计算理论塔板数（N）和非对称因子（As），公式如下：

$$N/m = 5.54(V_R/W_h)^2 \times 1000/L$$

其中：V_R=保留体积

W_h=半高峰宽

L=柱高

N/m=每米理论塔板数

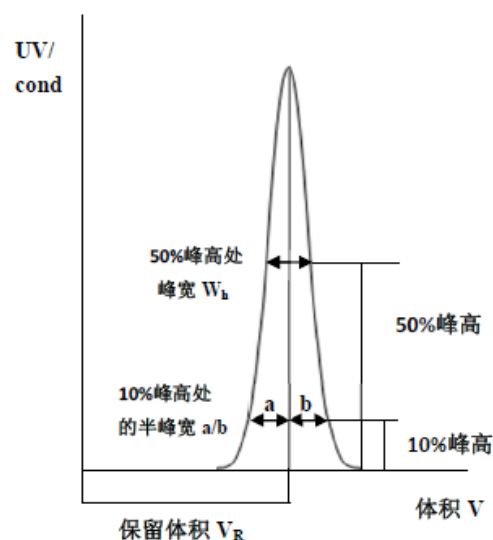
V_R和W_h的单位应一致；

$$As = b/a$$

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



● 结果评价

由以上公式计算出的 N/m > 11000 且非对称因子在 0.8~1.5 之间,说明柱效良好。

对于不理想的柱效需要分析原因并重新装柱。

3.3 层析方法

- 缓冲液：应选择缓冲基团不与介质作用的缓冲盐，平衡缓冲液宜采用低盐（小于 5mS/cm）和低 pH（通常低于目的物等电点 1 个 pH 单位）缓冲液以有利于目的物的结合，同时需要考虑目的物在缓冲液中的稳定性。洗脱缓冲液通常为在平衡缓冲液中加入高浓度盐（如 1M NaCl）的缓冲液或高 pH 洗脱。
- 流速：根据柱子的高度一般选用 300~600cm/h 的流速，柱高越大流速越慢。
- 样品准备：为防止样品堵塞柱子，上样前样品需要用 0.45μm 的微孔滤膜过滤，并将样品的 pH 和电导调整到与平衡缓冲液一致（可以采用稀释、超滤以及用 Bestdex G-25 置换缓冲液的方式调整样品的 pH 和电导率）。

- 平衡：用平衡缓冲液清洗层析柱至出口处缓冲液的 pH 和电导率与平衡缓冲液基本一致，通常需要 3~5 个柱床体积。
- 上样：根据样品中的物质含量和 BestPoly 30S 的结合载量确定上样体积，进行上样。
- 清洗：用平衡缓冲液清洗层析柱至紫外吸收接近基线。
- 洗脱：可以采用线性梯度或者步级梯度增加洗脱液中的洗脱强度（通常采用盐梯度达到 0.5~1.0M NaCl），将不同结合强度的物质从层析柱中洗脱下来，收集不同的组分，检测目的物所在的位置。根据经验，在目的分子的洗脱区域应使用较小的梯度，在清洗污染物/杂质的区域，最好使用陡坡形梯度。
在规模化生产过程中，步级梯度通常是首选，因为其在技术上比线性梯度更简单、重现性好，而且步级梯度还能减少缓冲液的消耗，缩短工艺时间，还能实现目的分子以高浓度的形式被洗脱。
- 再生：用含有高浓度盐（如 2M NaCl）的平衡缓冲液清洗层析柱。
- 再平衡：用平衡缓冲液清洗，待 pH 和电导率与平衡缓冲液基本一致，就可以进行第二次上样，如此重复。

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）。

对于不同类型的杂质和污染物建议清洗条件如下：

- 结合比较紧密蛋白的去除：用 2~3 个柱体积的 2M NaCl 清洗。
- 强疏水性蛋白、沉淀蛋白的去除：先用 2~3 个柱体积的 1M NaOH 清洗，然后立即用 5~10 个柱体积的纯化水清洗。
- 脂蛋白和脂类物质的去除：先用 5~10 个柱体积的 70%乙醇或 30%异丙醇清洗，然后用 5~10 个柱体积的纯化水清洗。
- 也可将上述两种清洗条件结合进行清洗，如用 1M NaOH 的 30%异丙醇溶液反向清洗。

注：70%乙醇或 30%异丙醇使用前应进行脱气处理；堵塞严重的时候也可以采用反向清洗。

5、灭菌

由于含有 0.2M 醋酸钠的 20%乙醇或 2%苯甲醇保存液不具有杀菌、除热原作用，建议 BestPoly 30S 介质在使用前及使用过程中，可以采用 1M NaOH 处理 0.5~1h 以减少微生物污染风险。

6、储存

BestPoly 30S 用含有 0.2M 醋酸钠的 20%乙醇或 2%苯甲醇为保存液进行销售。使用后的 BestPoly 30S 储存于含有 0.2M 醋酸钠的 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，建议定期更换一次新鲜的保存液。

7、销毁及回收

由于 BestPoly 30S 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 |
|--------------|----------|-------|
| BestPoly 30S | AI403105 | 25mL |
| | AI403107 | 100mL |
| | AI403111 | 500mL |
| | AI403112 | 1L |
| | AI403113 | 5L |
| | AI403114 | 10L |
| | AI403115 | 20L |
| | AI403116 | 40L |



| 预装柱名称 | 货号 | 包装 |
|---------------------|---------|-----|
| 10/15 BestPoly 30S | EI04261 | 1 根 |
| 10/10 BestPoly 30S | EI04262 | 1 根 |
| 10/20 BestPoly 30S | EI04263 | 1 根 |
| 10/25 BestPoly 30S | EI04264 | 1 根 |
| 4.6/10 BestPoly 30S | EI04265 | 1 根 |
| 4.6/20 BestPoly 30S | EI04266 | 1 根 |
| 4.6/25 BestPoly 30S | EI04267 | 1 根 |