For Research Use Only 蛋白G琼脂糖珠

Catalog Number: PR40024



产品介绍

Protein G是链球菌表面的一种细胞壁蛋白,可以结合哺乳动物免疫球蛋白部份亚型的Fc区,本产品是偶联有重组 Protein G的beads,具有高结合力,高载量的特点,可应用于免疫沉淀/免疫共沉淀实验以及抗体的纯化。

指标	性能
基质	高度交联的4%琼脂糖微球
配体	重组蛋白 G
载量	>30mg 人lgG/ml微球(干体积)
粒径(um)	45-165
最大压力	0.3 MPa, 3 bar
pH 稳定范围	3-10
储存缓冲液	含20% 乙醇的1×PBS
储存温度	2℃-8℃

25% beads悬液 2mL/5mL

beads保存在含 2 0 % 乙醇的PBS中, 2 ℃ - 8 ℃保存,有效期2年。**不可低于 0 ℃保存。**

使用本产品前,先确认一抗种属和亚型,参考下表确认本产品与之兼容。如不确定亚型,也可考虑 Protein A/G beads(货号: PR40025) ,其结合能力参考页面详情介绍。

种属	亚型	Protein A结合力	Protein G 结合力
	IgA	varible	_
	IgD	_	_
	IgE	_	_
Human	lgG1	++++	++++
Human	lgG2	++++	++++
	IgG3	_	++++
	lgG4	++++	++++
	IgM	varible	_
Avian egg yolk	IgY	_	_
Cow		++	++++
Dog		++	+
Goat		_	++
Cuinas nin	lgG1	++++	++
Guinea pig	lgG2	++++	++
Hamster		+	++
Horse		++	++++
Koala		_	+
Llama		_	+
Monkey(rhesus)		++++	++++
	lgG1	+	++++
	lgG2a	++++	++++
Mouse	lgG2b	+++	+++
	lgG3	++	+++
	IgM	variable	_
Pig		+++	+++
Rabbit	no distinction	++++	+++
	lgG1	_	+
Rat	lgG2a	_	++++

包装规格 保存条件 使用方法

	lgG2b	_	++
	IgG3	+	++
Sheep		+/-	++

免疫沉淀

方式一(SDS Sample buffer洗脱法)

- 1.用预冷的含蛋白酶抑制剂的RIPA buffer裂解细胞或组织。取1-3 mg总蛋白的裂解物(体积控制在200-400 uL),加入1-4 ug特异性抗体以及 150-300 uL Incubation buffer。4℃旋转过夜。
- 2. 吸取等量蛋白裂解物,加入等量Incubation buffer并加入同种属等量的IgG孵育作为Control IgG对照组。4℃旋转过夜。
- **3.** 加入**80-100 u**L重悬的 Protein G beads(预先用PBS低速离心洗涤**3**次),**4**℃ 旋转孵育**1-4** h。
- 4. 用1×Washing buffer(现加蛋白酶抑制剂)洗涤沉淀复合物,4℃ 500 g离心30 s,弃上清,重复洗涤5次。 最后一次洗涤后留约80 uL Washing buffer。
- 5. 加入20 uL 5 × Sample Buffer,重悬IP复合物beads,沸水浴加热5 min。
- **6.** 8000 g-10000 g离心3 min,小心吸取上清转入新的EP管中。取20-40 uL样品进行免疫印迹检测,设置Control lgG对照和Input对照。

方式二(酸洗法)

- 1.用预冷的含蛋白酶抑制剂的RIPA buffer裂解细胞或组织。取1-3 mg总蛋白的裂解物200-400 uL,加入下端带有堵帽的纯化柱中,同时加入1-4 ug特异性抗体以及 150-300 uL Incubation buffer。4℃旋转过夜。
- 2. 吸取等量蛋白裂解物,加入等量Incubation buffer并加入同种属等量的IgG孵育作为Control IgG对照组。4℃旋转过夜。
- 3. 向纯化柱中加入80-100 uL重悬的 Protein G beads (已预先用PBS低速离心洗涤3次), 4℃旋转孵育1-4 h。
- **4.**打开纯化柱末端堵帽,将上清自然流出弃除。用1x Washing buffer(现加蛋白酶抑制剂)洗涤沉淀复合物5次。洗涤结束后,将纯化柱置入收集管中4°C 500g离心30s,弃收集管以及离心产物。
- 5. 用堵帽堵住纯化柱下端出液口,向纯化柱中加入80 uL Elution buffer,盖上盖子,室温静置5-10 min,期间可以轻轻摇晃2-3次,重悬沉淀复合物,以达到更好的洗脱效果。洗脱完成,取下堵帽,将纯化柱置入新的离心管, 4° 8000-10000 g 离心 1 min 收集产物。
- 6. 向洗脱产物中加入10 uL 碱中和液以及23 uL 5 x Sample Buffer,沸水浴加热5 min。
- 7. 取20-40 uL样品进行免疫印迹检测,设置Control IgG对照和Input对照。

参考配方:

麥考配力:	
RIPA裂解液	配制: 1000 ml
Tris	6 g
NaCl	8.76 g
脱氧胆酸钠	5 g
SDS	1 g
NaF	0.42 g
EDTA.2Na.2H ₂ O	1.86 g
Triton X-100	10 ml

盐酸调pH至7.4,补**ddH₂**0定容至**1000 ml**,**4°**C保存 注: **PMSF**及其它蛋白酶抑制剂现用现加

5X SDS sample buffer	配制; 50 ml	
Tris HCl (1M母液,pH 7.0)	12.5 ml	
甘油	17.5 ml	
SDS	7.5 g	
溴酚蓝	15 mg	
补ddH ₂ O至37.5 ml,分装并保存在-20℃		

2

现用现加还原剂: 25% DTT(2M母液)

Incubation buffer	配制: 1000 ml
KCl	0.2 g
KH ₂ PO ₄	0.2 g
Na ₂ HPO ₄ ·12H ₂ O	1.14 g
NaCl	8 g
NaF	0.42 g
EDTA.2Na.2H ₂ O	1.86 g

Washing buffer (1xTBST)	配制: 1000 ml	
Tris	2.42 g	
NaCl	8.76 g	
KCl	0.373 g	
Tween-20	2 ml	
盐酸调pH至7.4,补ddH2O定容至1000 ml		

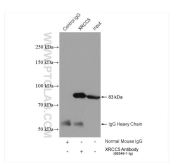
洗脱液(Elution buffer)	配制: 500 ml	
NaCl	14.6 g	
Glycine	5.625 g	
调pH至1.5-2.0,补ddH₂O定容至500 ml,4°C保存		

碱中和液(Alkali neutralization buffer)		
NaOH溶液	0.9 M~1.3 M	
The final concentration is adjusted addcording to Elution buffer		

抗体纯化

- 1.根据抗体的亚型确定填料的种类。对于IgG1亚型的小鼠单抗一般采用Protein G beads纯化,对于兔IgG类单抗、小鼠IgG2a、IgG2b、IgG2c、IgG3亚型的抗体、兔和鼠来源的多抗可采用Protein A beads(货号: PR40023)纯化。其他亚型的抗体参考上面的结合特性表选用填料。
- 2. 填料的预处理。根据粗原料中抗体抗体以及纯化规模大致估计所需要的填料体积,摇匀本产品后立即取出所需体积的填料。用填料30倍体积的PBS洗涤以去除保存液。洗涤可以在纯化柱中进行,也可以用离心管进行1000 g 离心洗涤(每轮离心5-10分钟)。
- 3. 粗原料的处理。为了得到高纯度的产品,同时让填料发挥最大性能,粗原料要求清澄均匀,待纯化的粗原料可以用0.2 um膜过滤或10000g离心10分钟以去除不溶成份。如果粗原料是动物腹水或抗血清,澄清后用PBS稀释 2 3 倍后再进行下一步可以有效降低非特异性结合。
- 4. 抗体的结合。结合可以用静态法,也可以用动态法。
- 静态法:将待纯化的粗原料与填料混合(可以用瓶子或离心管盛装),密封好后在旋转器上旋转反应,反应可以在室温或37℃进行2-4小时,也可以4℃过夜反应。反应结束后1000g离心5-10分钟分离填料和上清(流穿液)。动态法:将填料装在空的层析柱中,接至纯化仪或蠕动泵上,再使粗原料反复流经纯化柱进行结合反应,反应可以在室温或37℃进行2-4小时,也可以4℃过夜反应。反应结束后放出管路和层析柱中液体(流穿液)。
- 5. 杂质的洗涤。用30倍填料体积的PBS洗涤填料以去除非特异结合以及未结合的杂质。操作同第2步。
- 6. 抗体的洗脱。将填料转移至合适大小的层析柱内,转移后填料高度为1-5cm为宜。用洗脱液洗脱,洗脱液可以用pH 2.0-2.5 0.2M Glycine, 也可以用pH 2.0-2.5 HCl + 150mM NaCl。洗脱过程可以连续洗脱也可以用不连续洗脱。用UV法或其他快速定量方法判断洗脱峰。
- 7. 抗体的保存。洗脱下来的抗体立即用1M Tris或饱和磷酸氢二钠中和至中性。注意中和完后可能部份抗体在等电点处沉淀形成浑浊,此时可以将pH调至8.0左右 使之溶解。 最后终产品于-80℃长期保存,为了减少反复冻融可以适当分装。 也可以加甘油和防腐剂后于-20℃保存。
- 8. 填料重生和保存。纯化后的填料可以用酸碱交替洗涤各30倍柱体积,最后用PBS洗涤至中性,4度保存在20%乙醇中。

Validation Data



IP result of anti-XRCC5(IP:66546-1-Ig, 5 ug; Detection:66546-1-Ig 1:40000) with HeLa cells lysate 640 ug.