



Streptactin Beads 4FF

目录

1. 产品介绍.....	1
2. 纯化流程.....	2
3. 填料再生和清洗.....	3
4. 订购信息及相关产品.....	3

1. 产品介绍

Streptactin Beads 4FF 可用于从任何表达系统包括杆状病毒、哺乳动物细胞、酵母和细菌中纯化 *Strep-tag II* 和 *Twin Strep-tag II* 蛋白。*Strep-tag II* 是一个由 8 个氨基酸 (Trp-Ser-His-Pro-Gln- Phe-Glu-Lys) 构成的短序列, 对重组蛋白的影响可以忽略不计, 因此无需去除该 tag。进一步改进的 *Twin Strep-tag II* 是一个顺序排列的两个 *Strep-tag II* 序列 (通过内部氨基酸连接), 该标签能够像 *Strep-tag II* 一样进行温和、快速的纯化。*Streptactin* 是最稳定的蛋白之一, 其偶联至高度交联的 4% 琼脂糖微球上, 使得融合蛋白在生理条件下亲和纯化, 保证了蛋白质的生物活性。具体性能见表 1。**Streptactin Beads 4FF** 具有较高的耐受性, 可以多次使用, 见表 2。

表 1. Streptactin Beads 4FF 产品性能

项目	性能
基质	高度交联的 4% 琼脂糖微球
配体	Streptactin
载量	3-5 mg <i>Twin Strep-tag II</i> 蛋白/ml 介质
粒径	45-165 μm
最大流速	300 cm/h
储存缓冲液	含 20 % 乙醇的 1XPBS
储存温度	2 - 8 $^{\circ}\text{C}$

表 2. Streptactin Beads 4FF 耐受性

试剂	浓度
Reduction Agents	
DTT	50 mM
β -mercaptoethanol	50 mM
Non-Ionic Detergents	
C ₈ E ₄ Octyltetraoxyethylene	Max.0.88 %
C ₁₀ E ₅ ; Decylpentaoxyethylene	0.12 %
C ₁₀ E ₆	0.03 %
C ₁₂ E ₈	0.005 %
C12E9; Dodecyl nonaoxyethylene (Thesit)	0.023 %
DM; Decyl- β -D-maltoside	0.35 %
LM; N-dodecyl β -D-maltoside	0.007 %
NG; N-nonyl- β -D-glucopyranoside	0.2 %
OG; N-octyl- β -D-glucopyranoside	2.34 %
TX; Triton X-100	2 %
Tween 20	2 %
Ionic Detergents	
N-lauryl-sarcosine	2 %
8-HESO;N-octyl-2-hydroxy-ethylsulfoxide	1.32 %
SDS; Sodium-N-dodecyl sulfate	0.1 %
Zwitter-Ionic Detergents	
CHAPS	0.1 %
DDAO; N-decyl-N,N-dimethylamine-N-oxide	0.034 %
LDAO; N-dodecyl-N,N-dimethylamine-N-oxide	0.13 %
其它	
Ammonium sulfate (NH ₄) ₂ SO ₄	2 M
CaCl ₂	Max.1 M





表 2. Streptactin Beads 4FF 耐受性 (续)

Ethanol	10%
EDTA	50 mM
Guanidine	Max.1 M
Glycerol	Max.25 %
Imidazole	Max.250 mM
MgCl ₂	1 M
NaCl	5 M
Urea	Max.1 M

2. 纯化流程

2.1 缓冲液的准备

所用水和缓冲液在使用之前建议用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤。

平衡/洗杂液: 100 mM Tris-HCl, 150 mM NaCl, 1 mM EDTA, pH8.0

或 PBS: 20 mM sodium phosphate, 280 mM NaCl, 6 mM potassium chloride, pH7.4

洗脱液: 平衡液中加入 2.5 mM 脱疏生物素

再生液: 平衡液中加入 1 mM HABA

注: 当样品中存在游离生物素时, 需透析后实验, 避免影响填料二次使用。

2.2 样品准备

样品在上样前建议离心或用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤, 减少杂质, 提高蛋白纯化效率和防止堵塞柱子。

2.3 Streptactin Beads 4FF 装填

2.3.1 重力柱的装填

- 1) 取合适规格的重力层析柱, 装入下垫片, 加入适量纯水润洗柱管和垫片, 关闭下出口。
- 2) 将 **Streptactin Beads 4FF** 混合均匀, 用枪头吸取适量浆液加入至重力柱中 (介质实际体积占悬液的一半), 打开下出口流干保护液。
- 3) 加入适量纯水冲洗介质, 待柱管中液体重力流干后, 关闭下出口。
- 4) 装入润洗后的上垫片, 确保垫片与填料之前没有空隙, 且保持水平。
- 5) 装填好的重力柱可以直接加入平衡液进行平衡, 暂不使用时则加入保护液, 2-8℃保存。

2.3.2 中压层析柱的装填

Streptactin Beads 4FF 被广泛应用于工业纯化, 因此, 涉及到各种中压色谱层析柱的装填, 下面介绍装填层析柱的方法。

装柱前根据层析柱直径计算柱子底面积, 根据所需装柱高度计算所需介质体积, 公式如下:

$$V = 1.15\pi r^2 h$$

V: 所需介质体积 ml

1.15: 压缩系数

r: 柱管半径 cm

h: 装填高度 cm

注意: 所取悬液体积应为介质体积的两倍, 因为介质体积只占悬液总体积的一半, 另一半为保护液。

- 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) 将介质悬浮起来, 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, 开启泵, 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, 也可以避免柱床形成的不均匀。如果达不到推荐的压力或流速, 可以用你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。(注意: 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, 将分配器置于层析柱中。
- 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。





2.4 样品纯化

2.4.1 孵育法纯化

- 1) 根据纯化样品量, 取适量 **Streptactin Beads 4FF** 加入离心管中, 1000 rpm 离心 1 min, 吸弃上清; 也可加入重力柱中, 流干保护液。
- 2) 向离心管中加入 5 倍介质体积的平衡液清洗介质, 1000 rpm 离心 1 min, 吸弃上清; 如使用重力柱, 则直接在重力柱中清洗, 直接重力流干平衡液; 重复两次以上。
- 3) 加入样品, 封闭离心管或重力柱管, 4℃振荡孵育 2-4 h 或者 37℃孵育 30 min-2 h。
- 4) 孵育结束后, 1000 rpm 离心 1 min, 吸弃上清, 或过滤收集介质, 上清保留作为流穿, 用于电泳鉴定。
- 5) 用 5 倍介质体积的洗杂液清洗介质, 1000 rpm 离心 1 min 或重力柱管过滤, 去除上清 (注意不要吸到介质), 重复 3-5 次, 中间建议更换新离心管。
- 6) 加入 3-5 倍柱体积的洗脱液进行洗脱, 室温孵育 5 min, 1000 rpm 离心 1 min 或重力柱管收集洗脱液, 可重复 2-3 次。

2.4.2 重力柱法纯化

- 1) 将装填好的 **Streptactin Beads 4FF** 重力柱用 5 倍柱体积平衡液进行平衡, 使填料处于与目的蛋白相同的缓冲液体系下, 重复 2-3 次。
- 2) 将样品加到平衡好的重力柱中, 样品保留时间至少 2 min, 保证样品和介质充分接触, 收集流出液, 可以反复上样增加结合效率。
- 3) 用 10-15 倍柱体积的洗杂液进行洗杂, 去除非特异性吸附的杂蛋白, 收集洗杂液。
- 4) 使用 5-10 倍柱体积的洗脱液洗脱, 分段收集, 每一个柱体积收集一管, 分别检测, 既可以保证所有结合的目的蛋白被洗脱, 又可以得到高纯度和高浓度的蛋白。

2.4.3 中压层析柱法纯化

Streptactin Beads 4FF 装填好后, 可以用各种常规的中低压色谱系统。

- 1) 将泵管道中注满去离子水。去掉上塞子, 将层析柱连接至色谱系统中, 打开下出口, 将预装柱接到色谱系统中, 并旋紧。
- 2) 用 3-5 倍柱体积的去离子水冲洗出储存缓冲液。
- 3) 使用至少 5 倍柱床体积的平衡液平衡色谱柱。
- 4) 利用泵或样品环上样。**注:** 样品的粘度增加使得即使上样体积很少, 也会导致层析柱很大的反压。上样量不要超过柱子的结合能力。大量的样品体积也可能造成很大的反压, 使得进样器更难使用。
- 5) 用洗杂液冲洗柱子, 直到紫外吸收达到一个稳定的基线 (一般至少 10-15 个柱体积)。
- 6) 使用 5-10 倍柱体积的洗脱液洗脱, 收集洗脱液, 即目的蛋白组分。

介质洗脱结束后, 用平衡液冲洗 5-10 柱体积, 然后用纯水冲洗 5-10 个柱体积, 再用 20%乙醇冲洗 2 个柱体积, 置于 2-8℃保存。

2.5 SDS-PAGE 检测

将使用纯化产品得到的样品 (包括流出组分、洗杂组分和洗脱组分) 以及原始样品使用 SDS-PAGE 检测纯化效果。

3. 填料再生和清洗

再生: 洗脱液为脱硫生物素时, 用 5 倍柱体积 (CV) 的去离子水清洗, 用 15 倍柱体积的含 1 mM HABA 的平衡液再生, 然后用 30 倍柱体积的平衡液清洗。脱硫生物素被黄色溶液 HABA 取代, 后者一旦与 Streptactin 复合即变为红色。HABA 随后被平衡液除去, 柱子可被重新使用。

保存: 填料再生清洗后保存在等体积的保护液中, 置于 2-8℃保存, 防止填料被细菌污染。

4. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
Streptactin Beads 4FF	SA053005	5 ml
	SA053025	25 ml
	SA053100	100 ml
	SA053500	500 ml
	SA05301L	1 L
	SA05310L	10 L
PreCap Streptactin	SA053C11	1X1 ml
	SA053C51	5x1 ml
	SA053C15	1X5 ml
	SA053C55	5X5 ml
	SA053CS	3X1 ml+1X5 ml

