

# Magnify Q (高流速 Q 强阴离子交换层析填料)

# 产品信息

产品名称	产品编号	规格
Magnify Q (高流速 Q 强阴离子交换层析填料)	20466ES25	25 mL
Magnify Q(同机还Q短的两丁文铁层们填料)	20466ES60	100 mL

### 产品描述

离子交换主要包括强阳离子交换、弱阳离子交换、强阴离子交换和弱阴离子交换 4 种,广泛用于生物制药和生物工程下游蛋白质、核酸及多肽的分离纯化。

本品 Magnify Q 是一种强阴离子交换层析介质,以表面接枝了葡聚糖的高刚性琼脂糖为基架,具有高流速状态下仍具有高的动态结合能力的优点,可以很好的提高工业下游工艺的生产效率。本品离子交换基团- $N^+$ (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>。

# 产品性质

基质(Matrix)	高刚性琼脂糖微球	
粒径(Bead size)	45-165 μm	
离子交换类型(Type)	强阴离子	
载量(Capacity)	0.16-0.22 mmol Cl <sup>-</sup> /mL 介质	
流速(Flow Rate)	<700 cm/h	
pH 范围(pH Range)	2-12	
储存缓冲液(Buffer)	20%乙醇	

# 运输和保存方法

冰袋运输。4-30℃保存,有效期4年。

# 使用方法

# 1 缓冲液的准备

所用水和 Buffer 在使用前最好用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤, 下表为常用的阴离子交换缓冲液。

表 1: 阴离子交换缓冲液

pH 范围	缓冲盐	浓度(mM)	平衡离子	pKa(25°C)
4.3-5.3	N-Methylpiperazine	20	Cl-	4.75
4.8-5.8	Piperazine	20	Cl <sup>-</sup> 或 HCOO <sup>-</sup>	5.33
5.5-6.5	L-Histidine	20	Cl-	6.04
6.0-7.0	bis-Tris	20	Cl-	6.48
6.2-7.2	bis-Tris propane	20	Cl-	6.65
7.3-8.3	Triethanolamine	20	Cl <sup>-</sup> 或 CH₃COO-	7.76
7.6-8.6	Tris	20	Cl-	8.07
8.0-9.0	N-Methyl-diethanolamine	20	SO <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	8.52
8.0-9.0	N-Methyl-diethanolamine	50	Cl <sup>-</sup> 或 CH₃COO-	8.52
8.4-9.4	Diethanolamine	50	Cl-	8.88
8.4-9.4	Propane 1,3-Diamino	20	Cl-	8.88
8.6-9.6	bis-Tris propane	20	Cl-	9.10
9.0-10.0	Ethanolamine	20	Cl-	9.50

网址: www.yeasen.com 第 1页, 第 2页

YEASEN

				<b>0</b> ,
9.2-10.2	Piperazine	20	Cl-	9.73
10.0-11.0	Propane 1,3-Diamino	20	Cl-	10.55
10.6-11.6	Piperidine	20	Cl-	11.12

## 2 样品准备

样品在使用前最好用 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。

#### 3 样品纯化

- 1) 将介质装入合适的层析柱,层析用 5 倍柱体积的结合 Buffer 进行平衡,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)将样品加到平衡好的 Magnify Q 中(保证目的蛋白与填料充分接触,提高目的蛋白的回收率),收集流出液。
- 3) 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) 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) 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。

### 4 填料清洗

离子交换树脂每次使用后可以用 1M NaCl 甚至更高离子强度溶液或高 pH 溶液清洗,然后用至少 5 倍柱体积的 Buffer 进行平衡至离子强度或 pH 值稳定。

### CIP (Cleaning In Place) 清洗

离子交换树脂可以重复使用而无需再生,但随着非特异性结合的蛋白的增多和蛋白的聚集,往往造成流速和结合载量都下降,这时可按照下面方法对树脂进行清洗。

### 1) 去除一些沉淀或变性物质

用 2 倍柱体积的 1M NaOH 溶液进行清洗, 然后立即用 5 倍柱体积的 PBS, pH7.4 清洗。

# 2) 去除一些疏水性吸附造成的非特异性吸附物质

用 3-4 倍柱体积的 70%乙醇或 3-4 倍柱体积的 1% Triton™ X-100 清洗, 然后立即用 5 倍柱体积的 PBS, pH7.4 清洗。

### 3) 去除一些离子键结合物质

用 3-4 倍柱体积的 2M NaCl 清洗, 然后立即用 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) 填料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℃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!

# 附表 问题及解决方案

问题	可能原因	推荐解决方案	
柱子反压过高	填料被堵塞	按照【填料清洗】部分对树脂进行清洗。	
		样品中含有微小的固体颗粒,建议使用前用 0.22 μm 或 0.45 μm	
		滤膜过滤。	
洗脱样品较杂	树脂重复多次使用	按照【填料清洗】部分对树脂进行清洗或更换新树脂。	
	平衡不充分	增加平衡液体积,确保树脂充分平衡/洗杂。	

网址: www.yeasen.com 第 2页, 第 2页