



# Protein At Beads LX

## 目录

1. 产品介绍.....	1
2. 纯化流程.....	1
3. 残留配体去除.....	2
4. 填料清洗.....	2
5. 问题及解决方案.....	3
6. 订购信息及相关产品.....	3

## 1. 产品介绍

**Protein At Beads LX** 是用于分离和纯化单克隆抗体、多克隆抗体或 Fc-融合蛋白的亲层析介质，具体性能见表 1。Protein A 是一种分离自金黄色葡萄球菌的细胞壁蛋白，主要通过 Fc 片段结合哺乳动物 IgG。**Protein At Beads LX** 的配体蛋白是在天然蛋白 A 的基础上进行生物工程突变得到的，通过大肠杆菌表达的一种耐碱蛋白 A (Alkaline tolerate, 故缩写为 At)。该配体纯化过程中无动物源成分。配体经特殊设计增强了对碱和蛋白酶的稳定性。**Protein At Beads LX** 在延长保留时间后，具有很高的动态结合载量，专门为高滴度抗体纯化设计开发。耐碱性、高载量、低配体脱落以及高度交联的 4%琼脂糖凝胶刚性基质，使得该填料特别适合工业化抗体或临床应用抗体的大规模纯化。

表 1. Protein At Beads LX 产品性能

项目	性能
介质	高度交联的琼脂糖微球
平均粒径	~ 85 μm
配体	耐碱性 Protein A
结合载量*	> 60 mg Rabbit IgG/ml 介质
化学稳定性	可耐受抗体纯化过程中的常用试剂
工作 pH	3-12
在线清洗	0.1-0.5 M NaOH
线性流速	50-500 cm/h
保存	含 20%乙醇的 1×PBS, 2-8℃

\*注: 目标抗体的动态结合载量, 需要使用实际样品进行前端分析来确定。动态结合载量是一个样品保留时间的函数, 因此需要在样品的不同保留时间范围内来定义。

## 2. 纯化流程

### 2.1 Buffer 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:** 0.15 M NaCl, 20 mM Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, pH7.0

**洗脱液:** 0.1 M 甘氨酸, pH 3.0-3.6

**中和液:** 1 M Tris-HCl, pH 8.5

### 2.2 样品准备

上柱之前确保样品溶液有合适的离子强度和 pH 值, 可以用平衡/洗杂液对血清样品、腹水或细胞培养液稀释, 或者样品用平衡/洗杂液透析。样品在上样前建议离心或用 0.22μm 或 0.45μm 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 Protein At Beads LX 装填

**Protein At Beads LX** 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, 下面介绍使用 **Protein At Beads LX** 填装层析柱的方法。

#### 层析柱的装填 (使用储液器装填)

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

**Protein At Beads LX** 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, 保证样品保留时间大于 6 分钟。**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) 线性洗脱: 0-100%洗脱液洗脱 10 个柱体积, 收集洗脱液, 即目的蛋白组分。建议首次纯化使用线性洗脱, 从而选择最佳的洗脱 pH, 有利于保护易失活抗体的活性。

等度洗脱: 首次测试后, 后续放大纯化, 可使用 5-10 倍柱体积的选定 pH 洗脱液洗脱, 该方法有利抗体在一个比较集中的浓度洗脱, 从而减少洗脱液使用和循环纯化时间。

洗脱组分需要立即调成中性, 一般建议使用洗脱组分组分 1/10 的中和液进行中和。

**注:** 首次使用时, 可先按照 4 填料清洗中 CIP 清洗一遍, 避免脱落的配体残留。

- 7) 洗脱结束后, 先用平衡液冲洗 3 倍柱体积, 然后用纯水冲洗 5 倍柱体积, 再用 20%乙醇冲洗 2 个柱体积, 然后将介质置于 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. 残留配体去除

**Protein At Beads LX** 配体的脱落很低, 小于 10ng/mg 抗体。但是很多产品需要完全去除, 可采用阳离子交换、阴离子交换或凝胶过滤等方法去除, 具体参照阳离子交换介质、阴离子交换介质和凝胶过滤介质的使用。

## 4. 填料清洗

**Protein At Beads LX** 可以重复使用而无需再生, 但随着一些变性物质的沉淀和蛋白的聚集, 往往造成流速和结合载量都下降, 压力升高, 或者在后续纯化中脱落, 严重影响柱子的性能, 这时需要对介质进行清洗, 以保证填料的载量、流速和一般性能

### CIP 清洗

**Protein At Beads LX** 是一种耐碱亲和介质, 可以耐受 0.1 M-0.5 M NaOH 溶液的清洗, 成本低, 效果好, 具体操作:

- 3 倍柱体积的平衡液;
- 至少 2 倍柱体的 0.1-0.5 M NaOH, 接触时间为 15 minutes;
- 5 倍柱体积的平衡液冲洗。

**注:** 因 0.1-0.5 M NaOH 粘度大易造成压力增加, 可进行反向冲洗。





## 5. 问题及解决方案

问题	原因分析	推荐解决方案
柱子反压过高	筛板被堵塞	清洗或更换筛板
	填料被堵塞	按照第4部分进行介质CIP清洗 裂解液中含有微小的固体颗粒, 建议上柱前使用滤膜 (0.22或0.45μm) 过滤, 或者离心去除。
样品纯化过程中曲线不稳	样品或缓冲液中有气泡	去除样品或柱子中的气泡 样品和缓冲液进行脱气
洗脱组分中没有目的蛋白	样品中抗体浓度太低	使用其抗原做配体的介质
	抗体被降解	适当的提高洗脱pH
回收率逐渐减低	上样量太多	减少上样量
	柱子太脏, 载量降低	按照第4部分进行介质CIP清洗

## 6. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
Protein At Beads LX	SA085005	5 ml
	SA085025	25 ml
	SA085100	100 ml
	SA085500	500 ml
	SA08501L	1 L
	SA08510L	10 L
MabCap At LX	SA085C11	1×1 ml
	SA085C51	5×1 ml
	SA085C15	1×5 ml
	SA085C55	5×5 ml
	SA085CS	3×1 ml+1×5 ml

