

His 标签蛋白纯化琼脂糖凝胶 Ni-Agarose Resin

本产品 4℃ 运输; 保存于 4℃, 禁止产品冻结, 长期存放请保证试剂管竖立向上, 保质期 24 个月。

货号规格

YJ104 1 mL × 10

产品简介

His 标签蛋白纯化琼脂糖凝胶是由高度交联的 4% 琼脂糖凝胶为基质, 用于纯化各种表达系统融合表达的 His 重组蛋白。

产品参数

项目	参数
基质	高度交联的 4% 琼脂糖微球
载量	>40 mg 6×His 蛋白
粒径	45~165 μm
储存缓冲液	20% 乙醇
体积	10 mL (5 mL 凝胶)

自备试剂

缓冲液	推荐配方
平衡缓冲液	50 mM NaH ₂ PO ₄ , 300 mM NaCl, pH 8.0
漂洗缓冲液	50 mM NaH ₂ PO ₄ , 300 mM NaCl, 10 mM imidazole, pH 8.0
洗脱缓冲液	50 mM NaH ₂ PO ₄ , 300 mM NaCl, 250 mM imidazole, pH 8.0

注: 所用去离子水和缓冲液在使用前建议用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤, 减少杂质, 以提高蛋白纯化效率和防止堵塞纯化柱。

操作步骤

◆ 样本处理 (以大肠杆菌表达系统为例)

- 离心收集大肠杆菌 (4℃, 4,000 × g, 30 min), 弃上清;
- 用冷平衡缓冲液重悬细胞, 同时加入蛋白酶抑制剂 (货号: GRF101);
注: 所用试剂中不能含有 EDTA、EGTA 等螯合剂, DTT、巯基乙醇等还原剂, 尿素、盐酸胍等变性剂。
- 用超声波破碎法在冰上破碎菌体, 直到样品破碎完全;
- (可选) 如果裂解物太过粘稠, 可以加入 RNase A (终浓度 10 μg/mL) 和 DNase I (终浓度 5 μg/mL) 并在冰上孵育 10~15 min;
- 离心收集上清 (4℃, 12,000 × g, 20 min);
- SDS-PAGE 分析 His 融合蛋白的含量及可溶性;

◆ 纯化重组 His 融合蛋白

7. 轻轻重悬 His 标签蛋白纯化琼脂糖凝胶，吸取适量加入重力柱中，用 5~10 倍柱体积的冷 **平衡缓冲液** 平衡 His 琼脂糖凝胶；
8. 将步骤 5 制备好的含有 His 融合蛋白的上清液加入到纯化柱中，流速控制为 0.5~1 mL/min；
9. 蛋白上清液全部流出纯化柱后，立刻加入 **漂洗缓冲液** 清洗纯化柱，所需量大约为柱体积的 10~20 倍或者直到流出液的 A280 值达到最低且稳定；
10. 用 5~10 倍柱体积的现配 **洗脱缓冲液** 以 0.5~1 mL/min 的流速洗脱，收集洗脱液。或者根据流出液 A280 值判断，当数值陡然上升时开始接收洗脱液，直到 A280 数值降至最低且稳定时，停止收集。后续可根据目的蛋白的性质和用途，4℃透析到 20 mM Tris-HCl, pH 8.0 或者 1× PBS, pH 7.4 中。

◆ 凝胶再生及储存

His 标签蛋白纯化琼脂糖凝胶可以重复使用，但随着使用次数增多，非特异性结合的蛋白聚集往往会造成流速和蛋白结合载量的下降，此时便需要对琼脂糖凝胶填料进行清洗。

11. 使用 5 倍纯化柱体积去离子水清洗琼脂糖凝胶填料；
12. 使用 5 倍柱体积 100 mM EDTA (pH 8.0) 剥落镍离子；
13. 使用 10 倍柱体积去离子水清洗填料；
14. 使用 5 倍柱体积 0.5 M NaOH 清洗填料；
15. 使用 10 倍柱体积去离子水清洗填料；
16. 使用 3~5 倍柱体积 100 mM NiSO₄ 再生挂镍；
17. 使用 10 倍柱体积去离子水清洗，即完成琼脂糖凝胶填料再生。

注：填料再生后，可以立即使用，如不立即使用，需要将填料悬浮于等体积的 20% 乙醇中，置于 4℃ 保存。

注意事项

1. 琼脂糖凝胶应保存在储存溶液中，防止干燥；
2. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作；
3. 本产品仅限科研使用。

常见问题解析

问题	原因	解决方案
洗脱组分中没有目的蛋白	目的蛋白可能是包涵体，上清无蛋白	可以通过电泳检测蛋白提取上清中是否含有目的蛋白，包涵体蛋白需要按照相应纯化方式处理
	目的蛋白表达量太低	优化表达条件
	目的蛋白结合比较弱，在漂洗步骤被洗脱丢失	提高漂洗缓冲液的 pH 值，或者降低咪唑的浓度
	目的蛋白被蛋白酶降解	在裂解步骤或洗涤步骤加入适量的蛋白酶抑制剂
	目的蛋白不能有效地从琼脂糖凝胶填料上洗脱下来	降低洗脱缓冲液的 pH 值，或者增加洗脱缓冲液中咪唑的浓度 使用 10~100 mM EDTA 溶液剥离镍离子，同时得到目的蛋白

问题	原因	解决方案
回收的重组蛋白纯度不够	漂洗不彻底	增加漂洗缓冲液的用量
	样品中含有其它 His 标签蛋白	①通过调节 pH 值，或者咪唑浓度来优化漂洗条件 ②通过使用其它纯化方式(如离子交换，疏水等)进一步纯化洗脱组分
上样过程中蛋白发生沉淀	蛋白浓度太高	适当稀释蛋白
	操作温度太低	室温下进行上样
	蛋白发生聚集	在样品和所有的缓冲液中添加稳定剂，如 0.1%的 Triton X-100 或者 Tween-20