

BeaverBeads™ Mag NHS

产品简介

BeaverBeads™ Mag NHS 表面为 NHS 基团修饰，能够与带有伯胺基团的蛋白和其他分子形成稳定的肽键，用于亲和纯化抗体、抗原和其他生物分子。与传统的羧基、氨基磁珠相比，表面含 NHS 基团的磁珠无需先采用 EDC/NHS 或戊二醛进行活化，只需简单地将含伯氨基的生物配体溶解在试剂盒自带的 Coupling Buffer 中，室温下将蛋白与 NHS 磁珠混合 1~2 h 便可将生物配体共价偶联到磁珠上，具有操作简单、偶联条件温和、生物配体偶联快速高效等优点。磁珠偶联过程必需在不含任何氨基的缓冲溶液中进行。人工操作时，使用磁性分离架实现磁珠与溶剂分离。也可采用自动化设备操作，自动化操作适用于多样品的筛选。

产品信息

1.磁珠基本信息

产品名称	BeaverBeads™ Mag NHS
粒径	~2 μm (单分散)
结合能力 ¹	≥30 μg 兔 IgG/mg 磁珠
浓度	10 mg/mL
保存液	DMAC
保质期	在 2~8℃可稳定保存，保质期 2 年

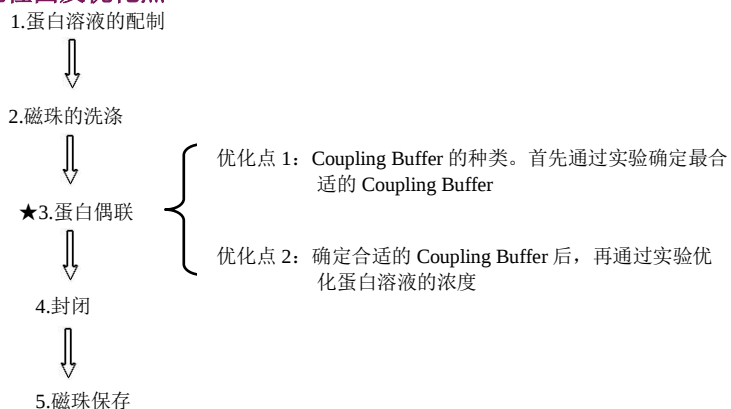
注：结合能力与生物配体本身特性有关，此处仅做参考值。

2.BeaverBeads™ Mag NHS 与不同分子量大小蛋白质的结合能力

Protein	分子量(kDa)	NHS 磁珠结合能力(μg/mg of bead)
IgG	150	50
Streptavidin	53	24
Protein A/G	50	21
Protein L	36	39

注：结合量会受蛋白质活性伯胺基团和仲胺基团的数量影响。

蛋白偶联流程图及优化点



- 其中磁珠洗涤要严格按照说明书采用冷却的 Washing Buffer A 快速洗涤，以防磁珠在洗涤过程中 NHS 基团水解；
- 蛋白偶联过程中，首先要通过实验确定合适的 Coupling Buffer（主要包括 Coupling Buffer A、Coupling Buffer B、50 mM 硼酸溶液，pH 8.5、100 mM 磷酸缓冲液，100 mM NaCl，pH 7.4 这四种）；
- 确定合适的 Coupling Buffer 后，再以此 Coupling Buffer 为基础，确定合适的偶联蛋白浓度，因为蛋白浓度越高，偶联到磁珠上的蛋白的量会越大（这是由于 NHS 基团跟蛋白偶联和 NHS 基团本身水解是一对竞争反应）。当然此处要综合考虑使用性能和成本，有些客户偶联少量的蛋白便可满足使用需求，这时采用低浓度的蛋白便可，这样可以降低成本。
- 封闭这一步可以采用试剂盒中自带的 3 M 乙醇胺，也可使用 Tris 缓冲液（100 mM Tris-HCl，150 mM NaCl，pH 8.0），封闭时间不得低于 2 h，如果化学封闭后背景仍然很高，还可以额外加一步 BSA 封闭。

蛋白偶联操作步骤

需要准备的试剂：

序号	试剂名称	备注
①	Washing Buffer A	1 mM 盐酸，使用前冷却到 4℃。
②	Coupling Buffer A	100 mM 2-吗啉乙磺酸 MES)，pH 4.8(用于等电点小于 7 的生物分子的偶联)
③	Coupling Buffer B	200 mM NaHCO ₃ ，pH 8.3(用于等电点大于 7 的生物分子的偶联)
④	Blocking Buffer	3 M 乙醇胺，pH 9.0
⑤	Storage Buffer	含质量分数为 0.05%叠氮化钠的 PBS 缓冲液或者根据客户自己需求 采用其他缓冲液

以下操作过程以取磁珠样品 500 μL，采用 1.5 mL EP 管为例介绍。用户可根据自身需求按比例调整：

1. 蛋白溶液配制：

取适量待偶联蛋白用 Coupling Buffer 溶解，配成浓度为 0.1-3.0 mg/mL 的蛋白溶液。已经保存于 buffer 中的蛋白，需要通过透析或者脱盐的方法彻底除去原有 buffer 里含伯胺基的物质，然后再用 Coupling Buffer 配成浓度为 0.1-3.0 mg/mL 的蛋白溶液，将配制好的蛋白溶液于 4℃ 保存备用。

注：(1)为了达到更好的性能，当蛋白浓度≥2 mg/mL 时，此时偶联效率会更高，不过需根据成本和使用要求综合考虑；

(2)蛋白溶液中不能含有带伯氨基的成分，比如 Tris，甘氨酸，明胶，BSA 等；

2. 取 500 μL 磁珠于 1.5 mL EP 管中。

注：磁珠取样前要反复颠倒、使用涡旋振荡器或者垂直混合仪使其混合均匀，以保证实验的同一性。

3. 将 EP 管置于磁性分离架内，富集磁珠，去除上清液。

4. 加 1 mL 2~8℃ 的预冷的 Washing Buffer A 于 1.5 mL EP 管中，涡旋 15 s，使磁珠混合均匀。

5. 将 EP 管置于磁性分离架内，富集磁珠，去除上清液。

6. 加 500 μL 蛋白溶液于 EP 管中，涡旋 30 s，使其混合均匀。

7. 将 EP 管涡旋 15 s，置于垂直混合仪上，室温混合 1~2 h。如果垂直混合不均匀，则反应前 30 min，每隔 5 min 取下 EP 管涡旋 15 s。此后，每隔 15 min，取下 EP 管涡旋 15 s。

8. 采用磁性分离架富集磁珠，保存流穿液。

9. 加 1 mL Blocking Buffer 于 EP 管中，涡旋 30 s，将 EP 管置于磁性分离架内，富集磁珠，弃上清液。

注：Blocking Buffer 除了试剂盒中提供的 3 M 乙醇胺外，也可以使用 100 mM Tris-HCl，150 mM NaCl，pH 8.0 等其它封端试剂。

10. 重复“步骤 9”操作四次。
11. 加 1 mL Blocking Buffer 于 EP 管中，涡旋 30 s，将 EP 管置于垂直混合仪中室温反应 2 h。
12. 将 EP 管置于磁性分离架内，富集磁珠，弃上清液。
13. 加 1 mL 超纯水于 EP 管中，充分混合，用磁力架富集磁珠，弃上清液。
14. 加 1 mL Storage Buffer（比如含 0.05%叠氮化钠的 PBS 缓冲液，或者客户根据自己实际需求选择合适的保存溶液）于 EP 管中，充分混合，用磁力架富集磁珠，弃上清液。重复该操作 2 次。
15. 加入 500 μ L Storage Buffer 于 EP 管中，充分混合，4 $^{\circ}$ C 保存备用。

注：最终偶联蛋白后的磁珠浓度为 10 mg/mL。

注意事项

1. 磁珠对水敏感。为了保证产品质量，在取样之后需立即盖上瓶盖，并用封口膜密封，于 4 $^{\circ}$ C 保存。
2. 禁止将磁珠干燥或冷冻。干燥和冷冻操作可能导致磁珠的聚集从而丧失结合活性。
3. 可通过间接法(e.g., Thermo Scientific™ Pierce™ 660nm Protein Assay, Product No. 22660 and 22662)测定反应前后蛋白含量，或通过直接法(e.g., use the Thermo Scientific™ Pierce™ Micro BCA Protein Assay, Product No. 23235)检测偶联到磁珠表面的蛋白含量，使用 280 nm 附近的波长来测定蛋白含量是不可取的，因为 NHS 基团在 280 nm 波长附近有很强的吸收，会严重干扰检测结果。
4. 蛋白稳定剂（如 BSA, gelatin）会抑制抗体与磁珠的结合，因此在磁珠偶联抗体过程中，需要确保抗体保存体系中不存在含伯氨基的蛋白稳定剂。
5. 缓冲液中含有带伯胺的物质会抑制蛋白质偶联到磁珠表面，去除伯胺物质可采用透析和脱盐的方法。
6. NHS 基团易水解，故在用 Washing buffer A 洗涤时，一定要参照说明书进行。
7. 蛋白溶液要预先配制好，Washing buffer A 洗涤完毕后，要立即加入蛋白溶液进行偶联反应。
8. 蛋白质和磁珠的偶联效率因蛋白质种类和性质差异而不同。一般而言，蛋白质浓度为 0.1-3.0 mg/mL 时利于蛋白质偶联；然而，对于不同的蛋白其浓度需要优化。

产品列表

货号	名称	规格	浓度
70701-1	Mag NHS	1 mL	10 mg/mL
70701-5		5 mL	10 mg/mL
70701-50		50 mL	10 mg/mL

有限使用商标许可

苏州海狸生物医学工程有限公司声明对其开发的或者与其他单位合作开发的所有内容和服务拥有或者与合作者共同拥有全部知识产权，受有关商标权、专利、版权等知识产权法律的保护。本产品的购买者享有的权利仅限于对所购买数量的本产品进行内部研究使用，并且该权利不可转让，亦不可用于任何商业应用，购买者无权对该产品或其任何一部分进行重新销售。如出于商业用途的使用（包括但不限于代理销售），则必须经过苏州海狸生物医学工程有限公司的书面许可，并在使用时注明来源和知识产权、版权等系苏州海狸生物医学工程有限公司所有的标记。如需获得其它权限信息，请联系 Beaver@beaverbio.com，或者苏州海狸生物医学工程有限公司地址：苏州工业园区星湖街 218 号生物纳米园 A6-101，邮编 215123。

本产品由苏州海狸生物医学工程有限公司生产。

版权声明：

©2013 苏州海狸生物医学工程有限公司保留所有权利。本《用户手册》所呈现的任何内容，无论商标、设计、文字、图像和任何其他信息，未经特殊说明，其著作权均属苏州海狸生物医学工程有限公司所有。对于违反国家有关法律法规，不尊重本声明，不经同意，擅自使用本《用户手册》内容并不注明出处的行为，本公司保留采取法律措施，追究其责任的权力。

需要支持，请访问：www.beaverbio.com/support 或电子邮件：Service@beaverbio.com