





Product Data Sheet

Product Name: Protein G Magnetic Beads

Cat. No.: GK30001

产品介绍

GLPBIO Protein G Magnetic Beads常用于IgG 抗体富集和免疫沉淀。Protein G Magnetic Beads使用纳米表面生物技术将 Protein G共价连接到直径为2 μ m的超顺磁性磁珠微球表面,磁珠表面抗体结合位点多,使用简便有效。GLPBIO Protein G Magnetic Beads具有大面积特异的表面区域,能够极大缩短抗体吸附和抗原结合的时间。GLPBIO Protein G Magnetic Beads对来自多种物种的 IgG 抗体的 Fc 区具有高亲和力,适用于从血清、细胞裂解物、细胞分泌液上清以及动物腹水中纯化抗体,且非特异性结合低。

产品特性

项目特性磁珠浓度10 mg/mLIgG 结合量0.85 mg/mL适用范围IP, Co-IP, CHIP适用抗体种属广谱抗体种属

操作说明

推荐缓冲液(自备)

结合/洗涤缓冲液 PBST: 1×PBS + 0.5% Tween-20, pH 7.4

洗脱缓冲液 0.15 M Glycine, pH 2.5-3.1

1. 抗原样品的准备(请根据不同的样品选择合适的处理方法)

样品 样品处理

血清 若目标蛋白丰度较高,建议稀释血清样品至目标蛋白终浓度为 10-100 μg/mL,置于冰上备用 (或置

于 -20°C 长期保存)。

悬浮细胞 离心收集细胞 (4°C, 500g, 10 mins), 弃上清后称重,按照每毫克细胞 50 μL 的比例用 1×PBS (pH

7.4) 洗涤 2 次;按每毫克细胞 5-10 μ L 的比例加入细胞裂解缓冲液,同时加入蛋白酶抑制剂,混匀后置于冰上处理 10 mins;离心 (4°C, 14000 g, 10mins)、收集上清液、置于冰上备用 (或置于

-20°C 长期保存)。

贴壁细胞 移去培养基,按每 1×10⁵的细胞 150 μL 的比例用 1×PBS (pH 7.4)洗涤 2 次;用细胞刮棒刮脱细

胞, 收集至 1.5 mL EP 管内, 按每 1×10^5 的细胞 20-30 μ L 的比例如加入细胞裂解缓冲液,同时加入蛋白酶抑制剂,混匀后置于冰水处理 10 mins;离心 $(4^{\circ}C, 14000$ g, 10 mins),收集上清液,置

于冰上备用(或置于-20°C长期保存)。

大肠杆菌 离心大肠杆菌 (4°C, 12000 g, 2 mins), 弃上清后称重,按每克 (湿重)菌体 10 mL 的比例用 1×PBS

(pH 7.4) 洗涤 2 次;按每克(湿重)菌体 5-10 mL 的比例加入细胞裂解缓冲液,同时加入蛋白酶抑制剂,重悬菌体,超声裂解细胞,离心 (4° C, 17000 g, 10 mins),收集上清液,置于冰上备用 (或置

于 -20°C 长期保存)。

2. 磁珠预处理

将磁珠充分混悬,取 25-50 μ L 磁珠,置于 1.5 mL EP 管中,加入 400 μ L 结合/洗涤缓冲液,充分混悬,置于磁力架,磁性分离,弃上清;重复以上洗涤步骤 2 次。

3. 抗体与磁珠结合

(1) 抗体预处理:使用结合/洗涤缓冲液将抗体稀释至终浓度为 5-50 µg/mL。

(2) 抗体-磁珠结合:将稀释好的 400 µL 抗体加入步骤 2 处理好的磁珠中,充分混悬,置于翻转混合仪孵育 (常温,30 mins; 4°C, 2 hours),磁性分离,上清液收集于新的 EP 管中,以备后续检测。

Caution: Producthasnot been fully validated for medical applications. For research use only.

Tel: (909) 407-4943 Fax: (626) 353-8530 E-mail: tech@glpbio.com

Address: 10292 Central Ave. #205, Montclair, CA, USA

1 www.glpbio.com



Product Data Sheet

- (3) 洗涤:加入 400 μL 结合/洗涤缓冲液,充分混悬磁珠,磁性分离,弃上清;重复洗涤 4 次。注:结合过程中,磁珠可能会出现聚团或呈片状,属于在正常现象,不会影响实验结果。
- 4. 抗原与抗体-磁珠复合物结合
- (1) 抗原-抗体-磁珠复合物结合:加入 400 μ L 步骤 1 准备的抗原样品,充分混悬,置于翻转混合仪孵育 (常温,30 mins; 4°C,2 hours),磁性分离,弃上清。
- (2) 洗涤: 使用 400 μL 结合/洗涤缓冲液充分重悬磁珠、磁性分离、弃上清; 重复洗涤 4 次。
- 5. 抗原洗脱

本说明书提供以下两种抗原洗脱方案,操作者可根据后期检测的需要选择不同的抗原洗脱方法。

a 变性洗脱法:此方法洗脱的样品适合用于 SDS-PAGE 检测。

步骤:分离磁珠, 弃上清,向磁珠中加入 25-50 μL 1×SDS-PAGE Loading Buffer 混合均匀,95 C 加热 5 mins。分离磁珠,收集上清,进行SDS-PAGE 检测。

b 非变性洗脱法: 此方法洗脱的样品保持原有的生物活性,可用于后期功能分析。

步骤:分离磁珠,弃上清,向磁珠中加入 25-50 μL 洗脱缓冲液,室温孵育 10 mins;分离磁珠,收集上清至新的 EP 管,并立即滴入总体积 1/10体积的中和缓冲液 (0.1 M NaOH),将洗脱产物 pH 调节至中性,样品用于后期功能分析。

注:本步骤洗脱的抗原为抗原-抗体复合物,如操作者需要单独洗脱目标抗原,推荐使用交联剂,并按相关实验说明操作。

保存条件

4°C, and is stable for up to 2 years.

Do not centrifuge, dry or freeze the magnetic beads.

注意事项

- 1. 本产品 pH 值为 6-8, 禁止冻结。
- 2. 本产品应避免离心、干燥或冻存,禁止长时间置于磁场,可能会引起磁珠聚团,抗体结合后操作过程应轻柔,避免抗体脱落。
- 3. 为最大限度的降低蛋白质降解,请配合使用蛋白酶抑制剂 cocktails
- 4. 使用前请先通过查阅附录确认抗体所属亚型与 Protein G 的亲和度,如亲和度不佳,可以通过增加抗体与磁珠的 孵育时间 (30-120 mins)、提高结合缓冲液的 pH 值 (8-9)以及降低离子强度 (25-100 mM NaCl)等方法提高亲和效率。
- 5. 为提高磁珠在免疫沉淀反应中的特异性,可以先将抗体与样品进行孵育,形成抗体-抗原复合物,再用 Protein G 磁珠捕获复合物。
- 6. 磁珠在低 pH 的洗脱缓冲液中发生聚集属于正常现象。在结合/洗涤缓冲液和洗脱缓冲液中添加浓度为 0.1% (V/V) 的非离子型去垢剂 (如 NP-40、Tween-20 或 Triton X-100)可有效防止磁珠聚集。经过低 pH 洗脱操作的磁珠可以用结合/洗涤缓冲液洗涤至中性,然后用含有 0.1% (V/V) Tween-20的 Tris Buffer (pH 7.5)振荡重悬磁珠,并用超声波水浴处理 2 mins,即可使磁珠恢复均匀状态,以上处理均不影响磁珠的抗体结合效率。
- 7. 超声处理会使磁珠在样品溶液中捕获的抗体脱落, 所以磁珠在捕获抗体后不宜使用该方法重悬磁珠。
- 8. 本产品仅限于专业人员的科学研究用,不得用于临床诊断或治疗,不得用于食品或药品。
- 9. 为了您的安全和健康,请穿实验服并戴一次性手套操作。

Caution: Producthasnot been fully validated for medical applications. For research use only.

Tel: (909) 407-4943 Fax: (626) 353-8530 E-mail: tech@glpbio.com

Address: 10292 Central Ave. #205, Montclair, CA, USA