

微信订购:扫一扫右侧二维码 服务热线:400-8787-820

邮箱订购: sale@sbjbio.com



DEAE-纤维素 DE-52/DE-32

DEAE-纤维素,它采用平均粒径为 50µm 的颗粒型亲水高分子聚合物,表面又用大分子糖链接枝,使它有更高的比表面积和更好的生物兼容性,保持更高载量,同时又具有更好的分辨率。它经过接枝即使是纯化病毒,质粒等超大分子的物质,载量基本保持不变。

本产品物理和化学稳定性好,使用寿命长,操作方便。

1 填料特征:

特点	载量大,分辨率好,使用方便。			
性状	白色或淡黄色纤维结块状			
基质	高度交联纤维素			
配基	二乙基氨基乙基			
配基密度	40 μ mol /ml			
吸附载量	110mg HSA/m1			
填料的颗粒大小	50 μ m			
最大流速	100cm/h			
最大耐压	0.1 MPa			
pH范围	3-10,在位清洗时pH范围可到2-11			
化学稳定性	各种缓冲液及盐,0.1M NaOH及醋酸等			

*检测条件: 层析柱 10mm×100mm*柱床高 5cm, 25℃, 流动相为纯水。

- 2 使用说明:
- 2.1 色谱柱装填
- (1) 让所有的材料和试剂均平衡至层析实验的温度。配制缓冲液,对所有的缓冲液进行脱气处理。
- (2) 称取适量的填料,用纯净水溶涨一小时装柱即可,或用热水溶胀半小时(不要水浴)。溶胀 好之后,用纯净水清洗5柱体积。
 - (3)检查层析柱所有部件,特别是过滤网,密封圈,螺旋塞是否紧密,玻璃管是否干净和完整。
 - (4) 将柱子底端用水或缓冲液润湿并保持一小段液位, 务必使底端无气泡。
- (5) 用玻璃棒引导匀浆沿着柱内壁一次性倒入柱内,注意勿使产生气泡。打开柱子出液口,使凝胶在柱内自由沉降,连结好柱子顶端柱头。
- (6) 打开蠕动泵,让缓冲液用使用时流速的1.33倍的流速流过,使柱床稳定(注意压力不要超过填料最大耐压)。
 - 2.2 平衡柱子

网址: http://www.senbeijia.com/



微信订购:扫一扫右侧二维码 服务热线:400-8787-820

邮箱订购: sale@sbjbio.com



用上样的平衡缓冲液平衡柱子后即可上样。(当流出液的pH和电导值与起始缓冲液相同时层析柱即完全平衡)。

2.3 上样

样品的盐浓度和 pH 要尽量和平衡柱子的缓冲液一致,盐浓度过高或者 pH 过低也许挂不上。通过透析或脱盐的方法进行缓冲液置换,将样品缓冲液转移至起始平衡缓冲液。

最常见的程序是让目标分子结合到离子交换柱上,其他杂质流出。然而,在一些情况下,离子交换柱结合杂质而使目标分子流出,这样的操作也是可以的。

对于目标分子的吸附,选择具有适当 pH 的缓冲液是至关重要的,请参考下表。

缓冲液的离子强度应保持较低,以免干扰样品结合,推荐的操作 pH 应在缓冲液 pKa 的 0.5 个单位内, 并且和目标分子的等电点(pI)相差至少一个pH单位。

Buffers for anion exchange chromatography

pH interval	Substance	Conc. (mM)	Counter-ion	pK _a (25°C) ¹
4.3-5.3	N-Methylpiperazine	20	Cl-	4.75
4.8-5.8	Piperazine	20	Cl-or HCOO-	5.33
5.5-6.5	L-Histidine	20	CI-	6.04
6.0-7.0	Bis-Tris	20	CI-	6.48
6.2-7.2	Bis-Tris propane	20	CI-	6.65
8.6-9.6	Bis-Tris propane	20	CI-	9.10
7.3-8.3	Triethanolamine	20	Cl- or CH ₃ COO-	7.76
7.6-8.6	Tris	20	CI-	8.07
8.0-9.0	N-Methyldiethanolamine	20	SO ₄ ²⁻	8.52
8.0-9.0	N-Methyldiethanolamine	50	Cl- or CH ₃ COO-	8.52
8.4-9.4	Diethanolamine	20 at pH 8.4 50 at pH 8.8		8.88
8.4-9.4	Propane 1,3-diamino	20	CI-	8.88
9.0-10.0	Ethanolamine	20	CI-	9.50
9.2-10.2	Piperazine	20	Cl-	9.73
10.0-11.0	Propane 1,3-diamino	20	CI-	10.55
10.6-11.6	Piperidine	20	CI-	11.12

2.4 蛋白的洗脱

对于 DEAE 纤维素填料,一般使用盐浓度递增或 pH 值递减(线性或者阶梯梯度)的方式来进行洗脱。



2.5 再生清洗

微信订购: 扫一扫右侧二维码 服务热线: 400-8787-820

邮箱订购: sale@sbjbio.com



根据样品的性质,通常通过用高离子强度洗脱缓冲液,如 2M NaC1 对柱子进行洗涤,或降低缓冲液pH,然后在平衡缓冲液中重新平衡来进行再生。在一些应用中,诸如变性蛋白质或脂质的物质在再生过程中洗脱不下来,则需要通过在位清洗程序 CIP 来清除。

2.6 在位清洗 (CIP)

通过用 5 倍柱床体积的 2M NaCl 溶液来除去结合的蛋白质。

通过用 2 倍柱床体积的 0.1M NaOH 溶液清洗填料,随后立即用大量纯水彻底清洗直至中性,从而除去沉淀的蛋白质、疏水结合的蛋白质和脂蛋白。

3 保存

未使用的填料,4-25℃密闭保存。使用完的填料,用纯水彻底冲洗,保存在20%乙醇中,4℃保存。

4 注意事项

- (1) 上样之前,样品必须经过膜过滤及去除色素,否则杂质及色素会被吸附到填料上,影响填料的正常使用。所有的缓冲液必须用 0.45um 的滤膜过滤。
 - (2) 此填料颗粒比较细,所以一定要注意柱子要选择合适的筛网,以免漏出填料。
 - (3) 在使用过程中,避免使用高浓度的强酸强碱,酸和碱的浓度应低于 0.15M,碱会使流速变慢。
 - (4) 离子交换介质在选择层析柱时,避免使用细长柱,会增加实验操作压力。

不同的样品,吸附和洗脱方法不相同,可以根据相关的文献进行。

网址: http://www.senbeijia.com/