

地址:北京市回龙观西大街118号龙冠置业大厦609室 电话: 010-59812370/1/2/3 传真: 010-59812400

网址: www.prep-hplc.com

# Phenyl 6FF(LS)使用说明书

为确保产品的性能和无忧的操作,使用前请仔细阅读本手册,有任何疑问请咨询本公司售后技术支持或销售人员。

## 1. 产品介绍

Phenyl 6FF (LS) 偶联的疏水性配基在高离子强度条件下(高离子强度会增加配基和疏水性基团的相互作用)可以与蛋白质或抗体表面的一些疏水性基团进行相互作用,从而达到分离纯化的目的。Phenyl 6FF (LS) 主要用于初始样品的捕获和中度纯化。

- a. 快速、简单(一步纯化)。
- b. 与反相层析相比,疏水作用层析介质上的配基浓度低,洗脱条件温和,有助于保持生物分子的生物活性。
- c. 应用广,可以单独进行初期捕获、中度纯化,又可以直接和离子交换介质反复组合使用。
- d. 高载量。

表1: 性能参数

|        | 权1. 压加多效                              |  |  |  |
|--------|---------------------------------------|--|--|--|
| 基质     | 高度交联 6%的琼脂糖                           |  |  |  |
| 粒径范围   | 45-165 μm                             |  |  |  |
| 平均粒径   | 90 μm                                 |  |  |  |
| 配基浓度   | 40umol/ml(介质)                         |  |  |  |
| pH 稳定性 | 2-14 (短期) 3-13 (长期)                   |  |  |  |
| 化学稳定性  | 所有常用缓冲溶液,1M乙酸、1M氢氧化钠、8M尿素、6M盐酸胍、30%异丙 |  |  |  |
|        | 醇、70% 乙醇                              |  |  |  |
| 最大流速   | 400cm/h                               |  |  |  |
| 贮存溶液   | 20% 乙醇                                |  |  |  |
| 贮存温度   | 4-30℃                                 |  |  |  |

#### 表2: 影响疏水层析的因素

| 影响因素 | 作用机理            | 处理建议   |
|------|-----------------|--|
| 配基结构 | 不同的配基与蛋白的结合能力强  | 建议预实验筛选合适的介质,可以参考图 1   |
|      | 弱不同             | 是以顶头抛师远百起的开顶, 可以参考图 I  |
| 配基浓度 | 配基浓度越高结合能力越强    | 建议预实验选择最优配基浓度  |
| 样品性质 | 蛋白质的疏水性强弱取决于其表  | ,  |
|      | 面疏水基团的分布        | /  |
| 盐的浓度 | 盐浓度越高, 配基和蛋白质结合 |  |
|      | 的越牢固,但过高的盐浓度会导  | 检测不同盐浓度下蛋白的溶解性和稳定性   |
|      | 致蛋白沉淀           |  |
| 盐的种类 | 不同类型的盐会产生不同的结合  | 优先选择(NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> 和 NaCl, 其它选择参考 |
|      | 效果              | 图 2  |

北京慧德易科技有限责任公司 北京市回龙观西大街 118 号龙冠置业大厦 609 室 102206 电话 010-59812370/71/72/73 传真 010-59812400





地址: 北京市回龙观西大街118号龙冠置业大厦609室 电话: 010-59812370/1/2/3 传真: 010-59812400

网址: www.prep-hplc.com

| 温度 | 温度越高,蛋白疏水性越强                        | 必须要维持同样的温度,建议维持室温                     |
|----|-------------------------------------|---------------------------------------|
| pН | 过高的或过低的pH会影响蛋白质的溶解性和稳定性,并且pH会影响结合效果 | 在保证蛋白的溶解性和稳定的前提下,建议<br>pH 范围在 5.0-8.5 |



## 2. 使用(以 HT 1ml 和 HT 5ml 为例)

#### a.水洗

用 5-10CV 纯化水以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)清洗介质。 备注: 此步骤用于去除介质中 20% 乙醇。

#### b.平衡

用 5-10CV 平衡液以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)平衡介质,直至基线平稳后调零。

备注:此步骤用于平衡介质,保证介质中的溶液的组分和 pH 与样本一致。

#### c.上样

样本经过离心、过滤(0.45um)后以 0.5ml/min(HT 1ml)或 1.0ml/min(HT 5ml)进行上样,上样完成后用平衡液进清洗直至基线为零。

备注: 样本中的离子强度和 pH 务必和平衡液保持一致。

d.洗脱(根据客户的设备条件选择不同的洗脱方式)

线性梯度洗脱(使用层析系统): 0%-100%洗脱液,20CV,以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)流速进行线性梯度洗脱,收集洗脱峰。

阶梯式洗脱(使用蠕动泵):采用逐渐降低盐浓度的方式以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)的流速进行阶梯式洗。

备注:强烈推荐进行线性梯度洗脱;如果采用阶梯式洗脱,需要配制一系列不同盐浓度的洗脱液\*。

\*: 洗脱液 I -0.05M PB、1.50M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0; 洗脱液 II -0.05M PB、1.25M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0; 洗脱液III-0.05M PB、1.00M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0; 洗脱液 IV -0.05M PB、0.75M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0; 洗脱液 V -0.05M PB、0.50M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0; 洗脱液 VI-0.05M PB、0.25M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, pH 7.0;

北京慧德易科技有限责任公司 北京市回龙观西大街 118 号龙冠置业大厦 609 室 102206 电话 010-59812370/71/72/73 传真 010-59812400





地址: 北京市回龙观西大街118号龙冠置业大厦609室 电话: 010-59812370/1/2/3 传真: 010-59812400

网址: www.prep-hplc.com

洗脱液VII-0.05M PB, pH 7.0。

## e.水洗

用 5-10CV 纯化水以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)清洗介质。

备注: 此步骤用于去除介质中洗脱液。

#### f.保存

用 5-10CV 贮存液以 0.5ml/min(HT 1ml)或 2.0ml/min(HT 5ml)清洗介质后保存。

备注: 贮存液可以防止微生物的生长。

#### g.溶液配制

平衡液: 0.05M PB、1.70M (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>,调节 pH 7.0,室温保存。

备注:在高盐浓度下,一些蛋白可能会沉淀,建议检测不同盐浓度下蛋白质的溶解性和稳定性:

当使用(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>时,溶液的pH≤8.0。

洗脱液: 0.05M PB<sub>4</sub>,调节 pH 7.0,室温保存。

贮存液: 20% 乙醇, 室温保存。

### 3. 清洗

清洗后可以去除一些强结合性物质(例如一些强结合的蛋白、变性物质、沉淀等),从而达到恢复介质的优良性能(例如载量、流动性、柱效等)。

建议每使用 5 次后进行一次清洗,具体清洗频率需根据纯化的初始样品的洁净度进行调整。

a.用 5-10 倍柱体积纯化水冲洗。

备注: 此步骤用于去除介质中 20% 乙醇。

b.用 5-10 倍柱体积 1M 氢氧化钠冲洗后,静置 1 小时后立即用纯化水冲洗至中性。

备注:用于去除聚集在介质中的沉淀或变性物质。

c.用 5-10 倍柱体积 70% 乙醇或 30% 异丙醇冲洗后, 静置 1 小时后立即用 5-10 倍柱体积纯化水冲洗。

备注:用于去除强疏水结合物质。

d.用 5-10 倍柱体积 20% 乙醇冲洗后保存。

备注: 20%乙醇可以防止微生物的生长, 4-30℃保存(4-8℃更佳)。

#### 4. 常见问题

表3: 常见问题及解决方案

| 问题         | 可能原因            | 解决方案          |
|------------|-----------------|---------------|
|            | 1.上样量过载         | 降低上样量         |
| 纯化时目标物不与介质 | 2.上样速度过快        | 降低上样流速        |
| 结合或结合量较低   | 3.杂质蛋白或脂类在介质中聚集 | 及时有效地清洗介质或更换新 |
|            |                 | 的介质           |

北京慧德易科技有限责任公司 北京市回龙观西大街 118 号龙冠置业大厦 609 室 102206 电话 010-59812370/71/72/73 传真 010-59812400

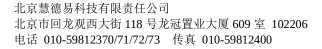




地址:北京市回龙观西大街118号龙冠置业大厦609室 电话:010-59812370/1/2/3 传真:010-59812400

网址: www.prep-hplc.com

| riigii quanty & Expert   |                             |   |
|--------------------------|-----------------------------|---|
|                          | 4.平衡液中盐浓度较低或目标物<br>疏水性较弱    | 加大平衡液中盐浓度或更换盐<br>的种类或更换结合能力更强的<br>疏水介质                                    |
|                          | 1.目标物没有与介质结合或结合<br>量较少      | 先确认目标物是否与介质结合   |
| <b>沙巴叶狐女协</b> 萨到日本       | 2.洗脱时间不够                    | 降低流速,延长洗脱液的保留时<br>间   |
| 洗脱时没有收集到目标<br>物或只收集到少量目标 | 3.洗脱体积过小                    | 加大洗脱体积  |
| 物                        | 4.目标物和介质结合强度太高              | 降低平衡液中盐浓度或更换盐<br>的种类或或更换结合能力较弱<br>的疏水介质在洗脱液中加入添<br>加剂(少量去污剂或者低浓度有<br>机试剂) |
|                          | 1.样品没有经过前处理                 | 样品上柱前必须要经过离心或<br>过滤   |
|                          | 2.样品粘度过高                    | 用平衡液适当的稀释样品,降低<br>粘度。   |
|                          | 3.洗杂不彻底                     | 加大洗杂体积直至基线平稳并<br>与平衡液一致   |
| 目标物纯度较低                  | 4.杂质蛋白或脂类在介质中聚集<br>沉淀       | 及时有效地清洗介质   |
|                          | 5.洗脱条件不佳,洗脱速度太快、<br>梯度太陡。   | 调整洗脱条件  |
|                          | 6.柱料装填效果不佳                  | 重新装填或购买   |
|                          | 7.分离柱顶部有较大储样体积              | 重新装柱或降低储样体积   |
|                          | 8.介质选择性不合适                  | 筛选合适的疏水介质   |
|                          | 9.介质中有微生物生长                 | 介质使用完后,请及时正确保存<br>介质  |
|                          | 1.上样速度过快                    | 降低上样流速  |
| 介质载量下降                   | 2.杂质蛋白或脂类在介质中聚集,<br>导致载量下降。 | 及时清洗介质  |
|                          | 3.使用次数过多,配基被氧化或脱落           | 及时清洗介质或更换新介质  |
| 色谱峰上升缓慢                  | 介质装填过紧                      | 重新装柱  |
| 色谱峰拖尾                    | 介质装填太松                      | 重新装柱  |
| 柱床有裂缝或干涸                 | 出现泄露或大体积气泡引入                | 检查管路是否有泄露或气泡,重<br>新装柱   |
|                          | 1.蛋白或脂类聚集                   | 及时清洗介质或滤膜   |
| 液流较慢                     | 2.目标物沉淀在介质中                 | 调整平衡液和洗脱液组分,以维<br>持目标物的稳定性  |







地址: 北京市回龙观西大街118号龙冠置业大厦609室 电话: 010-59812370/1/2/3 传真: 010-59812400

网址: www.prep-hplc.com

3.分离柱中微生物生长

所用试剂必须经过过滤和脱气、 样品上柱前必须离心或过滤

## 5. 订购信息

表 4: 订购信息表

| 产品              | 规格(ml) | 货号       |
|-----------------|--------|----------|
| Phenyl 6FF (LS) | 25     | HS1003-2 |
| Phenyl 6FF (LS) | 100    | HS1003-2 |
| Phenyl 6FF (LS) | 500    | HS1003-2 |
| Phenyl 6FF (LS) | 1000   | HS1003-2 |

