



Anti-DYKDDDDK Affinity Beads

目录

1.	产品介绍	1
	试剂准备	
3	样品纯化	1
	试剂兼容性	
	问题及解决方案	
	订购信息及相关产品	

1. 产品介绍

Flag 标签是一个由八个亲水氨基酸组成的多肽片段,定位在融合蛋白表面,因此更易与抗体结合以及被肠激酶分解。Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 是以抗 Flag(DYKDDDDK)抗体为亲和配体,一步纯化原核、酵母或哺乳动物细胞表达的 Flag 标签融合蛋白。 Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 以 4%琼脂糖凝胶为基质,杂蛋白非特异性结合少,可用于 Flag 标签融合蛋白的纯化和免疫沉淀(IP)。

表 1. Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 产品性能

项目	性能
基质	4%琼脂糖微球
配体	Anti-DYKDDDDK Antibody
结合能力	>1 mg DYKDDDDK 标签蛋白/ml 介质
粒径范围	45-165 μm
最大压力	0.1 MPa,1 bar
储存缓冲液	1×PBS,0.02% NaN₃
储存温度	2-8℃

2. 试剂准备

2.1 样品准备

上柱之前要确保样品溶液有合适的离子强度和 pH 值,可以用平衡液对样品或细胞培养液稀释,或者用平衡液透析。 样品在上样前建议离心或用 $0.22~\mu m$ 或 $0.45~\mu m$ 滤膜过滤,减少杂质,提高蛋白纯化效率和防止堵塞柱子。

2.2 缓冲液的准备

所用水和缓冲液在使用之前建议用 0.22 μm 或 0.45 μm 滤膜过滤。

平衡/洗杂液: 50 mM Tris, 0.15 M NaCl, pH7.4

酸性洗脱液: 0.1 M glycine HCI, pH3.0

竞争性洗脱液: 50 mM Tris, 0.15 M NaCl, 100-500 µg flag 多肽/ml, pH7.4

中和液: 1 M Tris-HCI, pH8.0

3. 样品纯化

3.1 柱层析

- 1) 将 Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 装入合适的层析柱,层析用 5 倍柱体积的平衡液进行平衡,使填料处于与目的蛋白相同的缓冲体系下。
- 2) 将样品加到平衡好的 Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 中,收集流出液,可以反复上样增加结合效率。
- 3) 用 10 倍柱体积的洗杂液进行清洗,去除非特异性吸附的杂蛋白,收集洗杂液。
- 4) A 酸性洗脱:使用 5 倍柱体积的酸性洗脱液洗脱,向洗脱组分中加入洗脱体积十分之一的中和液,调节 pH 值至 7.0-8.0,分管收集。
- 注:酸性洗脱后填料要立即用平衡液平衡,Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 在洗脱液中不要超过 20 min。
- B 竞争性洗脱: 使用 5 倍柱体积的竞争性洗脱液洗脱。分管收集。
- 5) 使用 3 倍柱体积的洗脱液再生,然后用平衡液平衡至中性。
- 6) 然后保存在含 0.02%叠氮化钠的 PBS 溶液中, 2-8℃保存。



3.2 静态吸附

- 1) 填料准备: 取适量的 Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 加入层析柱中,流干保护液。加入 5 倍柱体积的平衡液清洗。
- 2) 加入样品溶液,4℃或室温震荡孵育至少 30 min(不能磁力搅拌),确保填料与样品溶液充分混合。
- 3) 孵育完毕后,将填料混合液离心(5000×g 离心 1 min)或过滤收集填料。
- 4) 将填料装入层析柱中,用平衡液清洗直至紫外稳定。
- 5) 用酸性洗脱液或竞争性洗脱液洗脱,参考 3.1 中 4)。
- 6) 填料再生和保存参考 3.1 中 5)和 6)。

3.3 免疫沉淀操作流程

- 1) 填料准备: 取 40 μl 的 **Anti-DYKDDDDK Affinity Beads** (柱体积 20 μl)混合液加入到 2 ml 离心管中,5000×g 离心 1 min,吸弃上清。
- 2) 填料加入 0.5 ml 平衡液,悬浮填料(使填料处于与目的蛋白相同的缓冲体系下,起到保护蛋白的作用),5000×g 离心 1 min,吸弃上清。重复一次。
- 3) 加入 200-1000 μ I 样品裂解液到处理好的填料中,混合均匀,在室温下置于翻转混合仪轻轻翻转离心管, 促使样品和填料充分接触并吸附,室温至少 1 h。5000×g 离心 1 min,吸弃上清。
- 4) 洗杂:加入 0.5 ml 的洗杂液,悬浮填料,轻轻混匀,5000×g 离心 1 min,吸弃上清。再重复三次。确保去除非特异性吸附。
- 5) 样品洗脱:可根据后期检测的需要选择不同的洗脱方法。

A:酸性洗脱

加入 100 μ I 酸性洗脱液,悬浮填料。室温孵育 5 min, 5000×g 离心 1 min。小心取出上清,不要吸到填料,用中和液中和。洗脱样品放置 4℃,长时间放置-20℃保存。

B:竞争性洗脱

加入 100 μ l 竞争性洗脱液洗脱。室温孵育 30 min, 5000×g 离心 1 min。小心取出上清,不要吸到填料。洗脱样品放置 4 $^{\circ}$ 0,长时间放置-20 $^{\circ}$ 0 保存。

C:变性洗脱

实验室常规蛋白上样缓冲液(Loading Buffer)中含有β-巯基乙醇和 DTT,可以使填料中抗体重链和轻链断开。含有 SDS 的样品缓冲液可以 使 Anti-DYKDDDDK 抗体变性,洗脱后的 **Anti-DYKDDDDK Affinity Beads** 没办法重复使用。

每管中加入 20 μl 2× Loading Buffer,95℃加热 5min。5000×g 离心 1 min,吸取上清 SDS-PAGE 电泳检测。

4. 试剂兼容性

表 2. Anti-DYKDDDDK Affinity Beads 试剂兼容性

试剂名称	最大耐受浓度	备注
β-巯基乙醇	10 mM	
DTT	80 mM	纯化过程中应避免使用,如果在 IP 中使用,填料
SDS		不能回收重复利用。
EDTA	5 mM	过高的 EDTA 会降低蛋白回收率。
Tween-20	5%	
Triton X-100	5%	过高浓度会影响标签蛋白结合效率。
NP-40	4%	
	0.3 M	
	1.5 M	过高浓度会使抗体变性。
甘油	20%	过高浓度会影响标签蛋白结合。
	1 M	减少非特异性吸附

5. 问题及解决方案

问题	原因分析	推荐解决方案
流穿中有目的蛋白	过载	减少上样体积或增加磁珠体积。
	结合时间太短	延长样品和磁珠的结合时间。
	标签未暴露	可以加入低浓度的变性剂,上样前透析。
	溶液中试剂不兼容	一样品上样前进行透析。





(续表)

(2/,12/)		
洗脱组分中没有目的蛋白	目的蛋白不稳定	使用新配制的样品。
		低温操作。
		细胞裂解液中加入蛋白酶抑制剂。
	样品中无标签融合蛋白	纯化前 Western 检测是否有 flag 标签融合蛋白
	目的蛋白表达量太低	优化蛋白表达量。
		增加上样量。
		减少 NaCl 浓度。
背景太杂	非特异性吸附	减少上样量
	洗杂不充分	增加洗杂次数,每次清洗孵育 5-10min。
		增加洗杂液中盐离子浓度。

6. 订购信息及相关产品

名称	货号	规格
	SA042001	1 ml
	SA042005	5 ml
A 1: D)((CDDDD)(A(5 : 1 D	SA042025	25 ml
Anti-DYKDDDDK Affinity Beads	SA042100	100 ml
	SA042500	500 ml
	SA04201L	1 L
	SA068001	1 ml
	SA068005	5 ml
	SA068025	25 ml
Anti-HA Affinity Beads	SA068100	100 ml
	SA068500	500 ml
	SA06801L	1 L
	SA065001	1 ml
	SA065005	5 ml
	SA065025	25 ml
Anti-c-Myc Affinity Beads	SA065100	100 ml
	SA065500	500 ml
	SA06501L	1 L
	SA070001	1 ml
	SA070005	5 ml
	SA070025	25 ml
Anti-GFP Affinity Beads 4FF	SA070100	100 ml
	SA070500	500 ml
	SA07001L	1 L
	SA075001	1 ml
	SA075005	5 ml
	SA075025	25 ml
Anti-YFP Affinity Beads 4FF	SA075100	100 ml
	SA075500	500 ml
	SA07501L	1 L
	SA072001	1 ml
	SA072005	5 ml
	SA072025	25 ml
Anti-RFP Affinity Beads 4FF	SA072100	100 ml
	SA072500	500 ml
	SA07201L	1 L