

Anti-DYKDDDK Magnetic Beads

使用说明:

一、样品制备

建议将蛋白裂解液控制在 pH6–8, NaCl 或 KCl 浓度 \geq 0.15M 可获得较好的实验效果。

蛋白裂解液需要离心 (10,000–20,000 \times g, 15min) 才能去除干扰蛋白质结合的细胞碎片和微粒。如想获得更好的实验效果，蛋白裂解液还可通过 0.45 μ m 或 0.22 μ m 滤器过滤。

二、使用 Anti-DYKDDDK 免疫磁珠进行免疫沉淀 (IP)

此程序推荐用于纯化少量 Flag 融合蛋白。

以下方法是单个免疫沉淀 (IP) 反应的示例。对于多个 IP 反应，根据要处理的样品数量计算所需试剂的体积。对于 IP 反应，建议每个反应 (1×10^6 细胞 或 500 μ L 裂解液) 使用 10–20 μ L 的磁珠悬浮液。

注意：该方法推荐使用两个对照。第一个对照是 IP 与 Flag 融合蛋白（阳性对照）。第二个是不含蛋白质的试剂空白（阴性对照）。

1. 通过颠倒混匀彻底重悬磁珠。确保 Anti-DYKDDDK 免疫磁珠是均匀的悬浮液。取出适当的体积以供使用（见表 1），加入到合适的离心管中。为减少对磁珠的损坏，建议剪掉移液器吸头的末端。

2. 将离心管放入适当的磁力架中以收集磁珠。吸出并丢弃存储缓冲液。

3. 用 10 倍磁珠悬浮液体积的 TBS 清洗磁珠三次。确保去除大部分洗涤缓冲液并且没有磁珠被丢弃。

注意：对于多个 IP 样品，一起清洗所有样品的磁珠。洗涤后，将磁珠重新悬浮在 TBS 中，并根据测试的样品数量重新分配磁珠。

将离心管放入适当的磁力架中以收集磁珠，吸出并丢弃 TBS。

4. 将 500 μ L 处理好的细胞裂解液添加到洗涤过的磁珠中。（使用的细胞裂解液体积取决于转染细胞中 Flag 融合蛋白的表达水平，可根据样品中目的蛋白丰度来调整裂解液的体积）。对于阳性对照，将 500 μ L TBS 和 4 μ L 50 ng/ μ L Flag 融合蛋白 (~200ng) 添加到洗涤过的磁珠中。对于阴性对照，仅添加 500 μ L 的裂解缓冲液，不含蛋白质。

5. 轻轻摇动（推荐使用旋转混匀仪）所有样品和对照 1 小时。为了提高结合效率，可将结合步骤延长至 4°C 过夜反应。

6. 将离心管放在适当的磁力架中以收集磁珠。用移液器吸头（推荐使用细长的吸头或者 1 mL 吸头上套 200 μ L 吸头来使用）去除上清液（注意防止吸头沾到磁珠）。

7. 用 10 倍磁珠悬浮液体积的 TBS 清洗磁珠三次。

8. 洗脱：

根据后续实验要求，可以选择如以下 3 种方法之一进行洗脱。

8.1 酸性洗脱法

本方法为非变性法，比较快速且高效。洗脱后的蛋白保持原有的生物活性，便于后续分析检测。

8.1.1 溶液的配制：酸性洗脱液 (0.1M 甘氨酸, 0.2M 精氨酸, pH2.7)，中和液 (1M Tris-HCl, pH9.0)。

8.1.2 每 10 μ L 原始磁珠悬浮液，加入 100 μ L 酸性洗脱液，混匀后置于旋转混合仪上，室温孵育 5 分钟。

注：孵育时间不宜超过 15 分钟。

8.1.3 孵育完毕后，置于磁力架上分离磁珠至溶液澄清，将上清转移到新的离心管中，并立刻加入 10 μ L 中和液，混匀。

8.1.4 为了获得最大的洗脱效率，可重复步骤 8.1.2 和 8.1.3，并将相同样品合并。

8.1.5 洗脱并中和的目的蛋白置于 4°C 待用，或者 -20°C 或 -80°C 长期保存。

注：1) 酸性洗脱法虽然高效，但仍可能低于 SDS-PAGE 上样缓冲液洗脱法。

2) 由于目的蛋白的差异可能对酸性洗脱法的洗脱效率有一定的影响，如果对洗脱效率的要求比较高，可对酸性洗脱液的 pH 在

2. 5-3. 1 之间进行一定的调整，相应的中和液的 pH 值或量也要进行一定的调整。

8. 2 SDS-PAGE 上样缓冲液洗脱法

本方法为变性法，得到的蛋白样品适合 SDS-PAGE 电泳或 Western Blot 检测。

8. 2. 1 5X SDS-PAGE 上样缓冲液（碧云天 P0015L）用 1XPBS 稀释至 1X 即可。

8. 2. 2 每 10ul 原始磁珠体积的磁珠，加入 50ul 1X SDS-PAGE 上样缓冲液，95°C 加热 10 分钟。

8. 2. 3 置于磁力架上分离磁珠至溶液澄清，取上清进行 SDS-PAGE 电泳或 Western Blot 检测。

8. 3 3X Flag 竞争洗脱法

本方法为非变性法，洗脱效率高，且洗脱后的蛋白保持原有的生物活性，便于后续分析检测。

8. 3. 1 3X Flag 多肽洗脱液的配制：取适量 3X Flag 多肽溶解于 1XTBS+1%Triton+0. 1%SDS 中，使其终浓度为 300 μg/ml。

8. 3. 2 每 10ul 原始磁珠体积，加入 100ul 3X Flag 多肽洗脱液（300 μg/ml），混匀后置于旋转混合仪上，室温摇晃孵育 30-60 分钟，或 4°C 孵育 1-2 小时。为了提高洗脱效率，可延长孵育时间或重复洗脱。

8. 3. 3 孵育完毕后，置于磁力架上分离至溶液澄清，将上清转移到新的离心管中。上清即为洗脱的 Flag 标签蛋白。

8. 3. 4 洗脱的 Flag 标签蛋白置于 4°C 待用，或者 -20°C 或 -80°C 长期保存。

注：结合的 Flag 融合蛋白作为 SDS-PAGE 样品的洗脱会导致 Anti-DYKDDDDK 磁珠损坏。磁珠不能再次使用，因为样品缓冲液中的 SDS 会使 A2-A4 抗体变性。煮沸还会破坏磁珠结构。

以下方法是为小规模单个样品的亲和纯化实验编写的。

对于批量纯化实验，建议每次反应使用 250 μL 磁珠悬浮液（约 50 μL 纯磁珠）。对于 96 孔板的使用，建议每孔使用 10 μL 纯磁珠。磁珠用量可根据样品中目的蛋白丰度和使用磁力架的类型做出对应调整。

三、Flag 标签蛋白纯化

纯化 Flag 标签蛋白，磁珠可用于批量或以 96 孔板的形式纯化。对于较大体积的蛋白质提取物，建议使用批量处理方式从大量提取物中快速捕获目标蛋白。

使用 Anti-DYKDDDDK 免疫磁珠纯化 Flag 融合蛋白的处理方式：

Anti-DYKDDDDK 免疫磁珠储存在 20% 悬浮液中。使用前可根据纯化体系大小选择是否去掉保存液，并用缓冲液平衡磁珠。平衡在室温下进行。只取出纯化所需要的磁珠量（参见表 1）

如果想让磁珠在 TBS（50 mM Tris-HCl、150 mM NaCl、pH 7.4）缓冲液中停留较长时间 (>24 小时)，建议向磁珠缓冲液中添加抗菌剂（例如 0.05% ProClin 300）。

1. 轻轻颠倒以彻底重悬磁珠。确保 Anti-DYKDDDDK 免疫磁珠是均匀的悬浮液状态。取出适当的体积以供使用（见表 1）。
2. 将磁珠转移到合适大小的离心管中。用 5 倍磁珠悬浮液体积的 TBS（50 mM Tris-HCl、150 mM NaCl、pH 7.4）重新悬浮来平衡磁珠，充分混合。将离心管放入适当的磁力架中以收集磁珠。取出并丢弃存储缓冲液/TBS 混合物。
3. 再次添加 10 倍磁珠悬浮液体积的 TBS（50 mM Tris HC1, 150 mM NaCl, pH 7.4）重悬来平衡磁珠，充分混合。将离心管放入适当的磁力架中以收集磁珠。取出并丢弃存储缓冲液，重复清洗 2 次。
4. 在室温下将蛋白质提取物（参见样品制备）与平衡好的磁珠（步骤 3）孵育约 1 小时，同时轻轻混合以捕获 Flag 融合蛋白。混合应在旋转混匀仪上进行。
5. 结合步骤完成后，将离心管放入适当的磁力架中收集磁珠。移除上清液。
6. 用 TBS 清洗磁珠以去除非特异性结合的蛋白质。洗涤应使用 20 倍磁珠悬浮液体积的 TBS，共清洗 3 次。

注意：洗涤过程可以通过测量上清液在 280nm 处的吸光值来监测。继续洗涤磁珠，直到从磁珠吸出的洗涤液与洗涤液（TBS）空白之间的吸光值差异 <0.05。

7. Flag 融合蛋白可以通过低 pH 值方法或通过与 3X Flag 多肽竞争从磁珠上洗脱下来。

7. 1 在低 pH 条件下用甘氨酸洗脱：

用 10 倍磁珠悬浮液体积的 (0.1M 甘氨酸, 0.2M 精氨酸, pH 2.7) 的洗脱液加入到磁珠中, 室温孵育 5 分钟, 洗脱结合的 Flag 融合蛋白, 向洗脱液中加入适量的中和液 (按每 100ul 洗脱液加入 10 μ L 1M Tris-HCl, pH 9.0 的中和液), 孵育时间不要超过 15 分钟。洗脱后尽快将磁珠重新平衡至中性 pH 值。

7.2 通过与 3X Flag 多肽的竞争洗脱:

使用 5 倍磁珠悬浮液的含有 3X Flag 多肽 (300 μ g/mL) 的 1X TBS + 1% Triton X-100 + 0.1% SDS 溶液竞争洗脱, 洗脱结合的 Flag 融合蛋白。

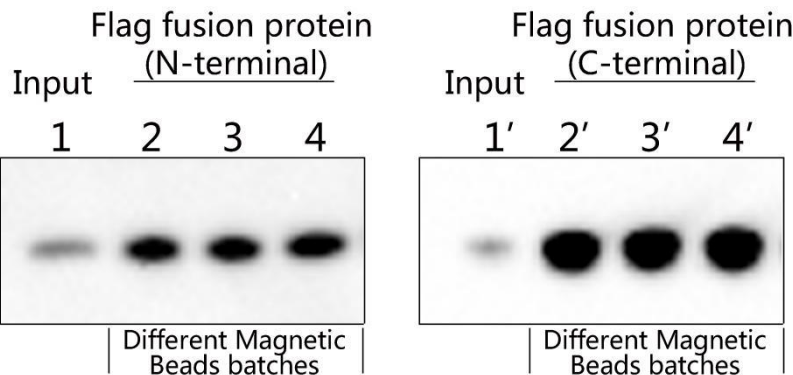
8. 清洁磁珠

建议在使用后立即清洁磁珠, 方法是用 3 倍体积的 (0.1M 甘氨酸, 0.2M 精氨酸, pH 2.7) 的洗脱液清洗磁珠。磁珠应立即在 TBS 中重新平衡, 直到流出物处于中性 pH 值。

9. 储存磁珠

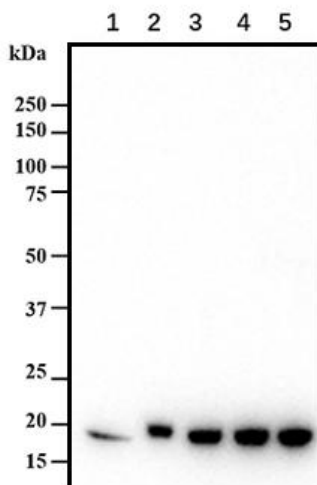
清洗磁珠后, 将离心管放入适当的磁力架中收集磁珠, 并去除缓冲液。磁珠可以作为 20% 的悬浮液储存在 PBS, 0.05% ProClean 300, pH7.4 中。将磁珠储存在 2–8°C, 避免磁珠干掉。

四、结果展示



Immunoprecipitation

Anti-DYKDDDDK [A2-A4] Magnetic Beads: Cat.No. HAK21011: Purification of Two Different FLAG-tagged fusion protein from HeLa transfected with Flag-fusion protein expression vector. 10 μ L Anti-FLAG [A2-A4] Magnetic Beads was used for IP per lane.
 Lane 1, 2, 3, 4: Hela transfected with Flag-fusion protein expression vector containing an N-terminal Flag tag, whole cell lysate
 Lane 1', 2', 3', 4': Hela transfected with Flag-fusion protein expression vector containing an C-terminal Flag tag, whole cell lysate



Immunoprecipitation

Lane 1, 2, 3, 4, 5: Input, 5 μ L, 10 μ L, 15 μ L, 20 μ L Anti-DYKDDDDK [A2-A4] Magnetic Beads suspension were add to the same volume of the Hela lysate transfected with Flag-fusion protein expression vector containing an N-terminal Flag tag, whole cell lysate.