

# PROTEUS IMAC Midi Kit 簡易取扱説明書

## サンプルキット内容(PC-MCC08)

- ・プレパックレジンプラグ(Ni-IDA アガロースレジンカラム) 8 個
- ・プレパックレジン用バレル(スイングローター使用で容量 20mL) 8 個
- ・50mL 遠心チューブ 12 本
- ・5x PBS buffer(Buffer A) 250mL
- ・1x imidazole buffer(Buffer B) 150mL
- ・プラグ挿入用器具 1 本
- ・取り扱い説明ハンドブック

## 保存

プレパックレジンプラグとバッファーは、2～8℃で保存して下さい。

## 他の使用器具

- ・フィルターユニット:0.2  $\mu$ m と 1.2  $\mu$ m のシリンジフィルター(サンプルの前処理に使用します。)  
例) Millipore 社 0.2  $\mu$ m Steriflip GP unit(カタログ番号 SCGP 005 25)

## 使用方法

### 1. バッファーの調製

キットに含まれている 2 種類のバッファーを、下の表に記載している割合を参照して混合し、Binding buffer、Wash buffer、Elution buffer を調製して下さい。(十分量ある場合は、手順 2 から開始して下さい。)

Imidazole concentration (mM)	Recommended usage	Buffer A (ml) (5 x PBS buffer)	Elution buffer B (ml) (1 M imidazole pH 7.4)	Distilled water (ml)	Total volume (ml)
10	Binding buffer	20	1	79	100
20		20	2	78	100
30		20	3	77	100
50		20	5	75	100
100		20	10	70	100
150	Wash buffer	20	15	65	100
200		20	20	60	100
250		20	25	55	100
300		20	30	50	100
350		20	35	45	100
400	Elution buffer	20	40	40	100
450		20	45	35	100
500		20	50	30	100

## 2. レジンプラグの挿入

プレバックレジンプラグを、挿入用器具でバレルに押し込みます。英文の簡易取扱説明書に記載された図をご参照下さい。

## 3. スピнкаラムの平衡化(合計遠心時間:3 分間)

10mL の Binding buffer pH7.4(10mM imidazole)を、2 の操作で組み立てたスピнкаラムに入れ、500 × g で 3 分間遠心します。

## 4. サンプルの前処理

22 ~ 25mL のサンプルを、1.2 μ m、0.2 μ m シリンジフィルターに通し、細胞の残渣・タンパク質複合体の沈殿などを除去します。

## 5. サンプルローディング(合計遠心時間:30 分間)

前処理したサンプルを 20mL 取り、スピнкаラムにローディングします。スピнкаラムを 100 ~ 150 × g で 30 分間遠心します。カラム内にサンプルが残っている場合は、遠心時間または遠心力を増やして下さい。

\* カラム洗浄の前に 5.の操作をもう一度行うことで、目的のタンパク質をレジンプラグに効率よく結合させることが出来ます。

## 6. カラムの洗浄(合計遠心時間:9 分間)

スピнкаラムに 10mL の Wash buffer,pH7.4(30mM imidazole)を入れて 500 × g で 3 分間遠心し、固定化金属イオンに対して親和性を持たない、タグの無いたんぱく質を洗い流して除去します。この操作を合計 3 回行います。

カラムを通過した洗浄液は分析のために取っておいて下さい。Imidazole は 280nm の紫外光を吸収するので、目的タンパク質の溶出に imidazole を使用する場合には Wash buffer を分光光度計のブランクとして利用することをお勧めします。

## 7. タンパク質の溶出(合計遠心時間:6 分間)

新しいマイクロチューブにスピнкаラムを移します。スピнкаラムに 10mL の Elution Buffer,pH7.4(300mM imidazole)を入れ、500 × g で 3 分間遠心して His タグタンパク質を溶出します。レジンプラグに結合した組み換えタンパク質が完全に回収されるまで、この操作を繰り返します。

\* 溶出液をプールする前に、各溶出画分のタンパク質濃度(含量)を確認し、精製タンパク質を希釈してしまわないようご注意下さい。

## 8.脱塩と濃縮

限外ろ過あるいは透析を行って溶出液から imidazole や他の金属イオンを除去し、次のアプリケーションに適したバッファーと交換します。さもないと、残留している imidazole が目的の金属タンパク質から金属イオンを奪ったり、-20℃から-80℃保存下でタンパク質の不可逆的な沈殿を引き起こしたりすることがあります。限外ろ過には、添付の Apollo 20mL, 9kDa をご利用下さい。

## 9.IMAC ミニプラグの再生

スピнкаラムに 10mL の Elution Buffer を加え、500 × g で 3 分間遠心してミニプラグを洗浄します。続いて、スピнкаラムに 10mL の Binding Buffer を加え、同様の遠心操作を行います。

すぐに次の精製を行う場合は、再び手順 3 から操作を進めて下さい。

また、再生したプラグは保存することもできます。エンドキャップを外したままで 0.1%アジ化ナトリウム溶液(超純水で調製)に浸し、次の使用まで 2～8℃で保存して下さい。