

苏州赛分科技股份有限公司

地址: 苏州市工业园区集贤街11号 咨询电话: 400-636-8880

www.sepax-tech.com.cn; www.sepax-tech.com

Agarosix HC90-Q 填料产品说明书

一、产品简介

Agarosix HC90-Q 离子交换填料专门为特殊生物大分子样品纯化而设计,该填料基质由含有葡聚糖长链的高刚性琼脂糖组成,具有高度的生物相容性和物理化学稳定性。对于某些生物相容性要求较高的样品,琼脂糖基质的 Agarosix HC90-Q 离子交换填料可以满足其纯化要求,填料表面的高度亲水性使得样品与固定相间的非特异性吸附降至最低。Agarosix HC90-Q 是将季铵基偶联在高刚性琼脂糖微球上形成的一种强阴离子交换介质,具有载量高的特点,同时可为生物分子提供出色的分离效果,并具有很高的效率和回收率。

层析介质特点

- □ 高结合载量和极好的生物相容性
- □ 优越的 HCP 去除能力、高柱效和高回收率
- □ 高批间重现性、易于放大

二、安全

有关本产品安全使用的信息,请参阅安全数据书(SDS)。

三、产品性质及特征参数

3.1 层析介质化学结构与技术参数

Agarosix HC90-Q 为强阴离子交换层析介质,配基为季铵基团。结构示意图如图 1 所示,具体产品技术参数见表 1。

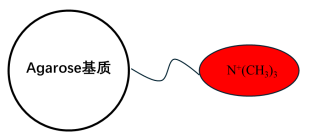


图 1.层析介质配基结构示意图

表 1. Agarosix HC90-Q 层析介质技术参数

产品名称	Agarosix HC90-Q		
离子交换种类	强阴离子		
基质	含有葡聚糖长链的高刚性琼脂糖		
官能团	-N ⁺ (CH ₃) ₃		
粒径	~90 µm		
离子交换容量 (eq/L)	0.06-0.15		
流速/压力关系*	800 cm/hr (运行压力 3 bar)		



动态载量* (/mL 填料)	≥ 120 mg BSA		
pH 稳定性(操作)	2 ~ 13		
pH 稳定性(CIP)	1 ~ 14		
工作温度	4 ~ 30°C		
耐受压力	≤ 0.5 MPa (5 bar)		
化学稳定性*	常用的水性缓冲液; 其它溶剂: 1.0 M NaOH、DMSO、DMAC、6.0 M 盐酸胍、30%异丙醇		
16.1 7600 12	和 70% 乙醇等。		
运输条件	4-35℃,保存于 20%乙醇		
保存条件	具体见"八、产品储存"内容		

^{*}注: 1. DBC 测试方法: 2.0 mg/mLBSA 的溶于 50 Mm Tris 缓冲液(pH = 8.5), 驻留时间 2min, 以 10%流穿计;

- 2. 压力和流速关系测试方法: 层析柱柱高: 200 mm 直径: 100mm Operating Pressure: 3 bar;
- 3. 填料分别在表中其它试剂中40℃浸泡一周后测试,结果: 载量在原载量的90%以上。

3.2 Agarosix HC90-Q 高分辨率纯化应用

3.2.1 某多抗样品纯化实验方案

层析柱信息: Agarosix HC90-Q (6.6×200 mm, CV=6.842 mL) **纯化应用**

检测器: UV 280 nm 样品:某多抗样品

上样量: 100 mg/mL 填料

纯化步骤	冷斗和	驻留时间	冲洗体积
	流动相	min	CV
平衡	20 mM Tris-HCl, pH7.2	6	5
上样	上样液	6	_
后平衡	20 mM Tris-HCl, pH7.2	6	5
再生	20 mM Tris-HCl, 1M NaCl, pH7.2	6	5
CIP	0.5 M NaOH	6	3
平衡	20 mM Tris-HCl, pH7.2	6	5

3.2.2 某多抗样品纯化实验结果

该多抗在 Agarosix HC90-Q 上走流穿模式, HCP、内毒素都集中在再生阶段, HCP 从 1522 ppm 下降至 114 ppm, 下降效果明显,回收率为 96.25%。



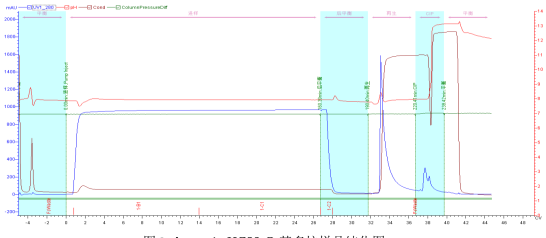


图 2. Agarosix HC90-Q 某多抗样品纯化图

四、层析柱装柱

层析介质在不同场景下适用不同装柱方法,实验室装柱方法与规模化生产用装柱有较大差异,下文介绍不同情况下装柱方法,图 3 为 Agarosix HC90-Q 的压力流速曲线图。

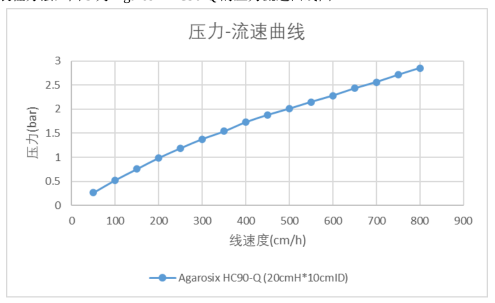


图 3. Agarosix HC90-Q 压力流速曲线图

4.1 实验室用装柱方法(内径 ID 6.6 mm~25 mm 实验室用层析柱)

4.1.1 准备工作

- 4.1.1.1 装柱设备及层析柱: 检查蛋白纯化仪是否正常,特别是压力检测模块和电导检测模块;
- 4.1.1.2 缓冲液配制: 配制足量的装柱、测试缓冲液 0.1 M NaCl 水溶液; 1.0 M NaCl 水溶液。

4.1.2 置换保存溶剂

Agarosix HC90-Q 填料出厂时保存在 20% 乙醇中,体积比为 50%,装柱前需将 20% 乙醇置换为纯化水。快速置换方法:将填料混合后取所需匀浆液倒入柱管中,安装好柱头并用纯化水冲 5.0 CV,将填料打出至广口瓶中,添加纯化水至填料体积比为 50~70%之间,也可采用沉降的方法置换保存溶剂。

4.1.3 填料匀浆比测算

将置换好的填料混匀,取 20 mL 加入到玻璃柱管中,如 Generik FPLC 10×400 mm 玻璃柱管,打



开下堵头,让水漏出,直至填料沉降至高度不再变化,用直尺测量柱床高度,计算填料体积,例如柱床高度为14 cm,填料体积则为14×0.7854=10.9956 mL,匀浆比则为54.98%。也可用在量筒中沉降过夜的方式测算匀浆比,沉降时间要保持在14~16 h。

4.1.4 填料需求量计算

 $Vslurry = V/P = S \times H \times F/P$

- V: 目标柱体积
- P: 匀浆比
- H: 目标装柱高度
- S: 柱管横截面积
- F: 压缩系数
- H: 装柱高度

例如:内径为10 mm的手动柱横截面积为 0.7854 cm^2 ,装柱目标高度为20 cm,则填料的需求量为 $V \text{slurry} = 0.7854 \text{ cm}^2 \times 20 \text{ cm} \times 1.15/54.98\% = 32.9 \text{ mL}$

*注:实验室规模、用盐水装柱条件下,填料的用量按照1.15压缩系数计算。

4.1.5 具体操作步骤

- 4.1.5.1 用移液器吸取 32.9 mL 匀浆液, 加入到 Generik FPLC 10×250 mm-AF 层析柱管中(使用装柱连接环);
- 4.1.5.2 开启 100 cm/h 流速,将上柱头拧紧至柱管上,以 100 cm/h、200 cm/h、300 cm/h...线流速压缩填料,每级流速保持 3.0 min,直到柱压达到 3.0 Bar 后保持 15 min,关闭层析系统,然后以 1:1.04 的压胶比(标记的柱床高度为基准)下降柱头至目标高度,装柱完成。

注:

4.2 中试装柱方法(内径 ID 100 mm ~300 mm 手动柱填装)

- 4.2.1 准备工作
 - 4.2.1.1 场所: 装柱场所应清洁、无尘, 室温 18℃~35℃, 湿度 45%~65%;
 - 4.2.1.2 装柱设备及管道:蛋白纯化设备及层析柱管路冲洗干净,管道连接完毕,检查设备管路 是否漏液,必要时试漏,压力等各参数显示正常;
 - 4.2.1.3 层析柱排气泡: 层析柱清洗干净,排除上下塞板处气泡待用;
 - 4.2.1.4 QC 检测设备: 低压层析系统;
 - 4.2.1.5 缓冲液配制: 配制足量的装柱、测试缓冲液 0.1 M NaCl 水溶液; 1.0 M NaCl 水溶液。

4.2.2 置换保存溶剂

Agarosix HC90-Q 填料出厂时保存在 20% 乙醇中,体积比为 50%,装柱前需将 20% 乙醇置换为 纯化水。对于直径为 100 mm ~300 mm 内径手动柱置换方式可以为:将填料混合后取所需匀浆 液倒入柱管中,打开出口阀,使液体漏出,用纯化水置换三次。

4.2.3 填料需求量计算

 $Vslurry = V/50\% = S \times H \times F/50\%$

V: 目标柱体积

^{*1.}此处1.15压缩系数为以沉降体积为基准

^{*2.}此处1.04压缩系数以3 bar压力下的柱体积为基准



- H: 目标装柱高度
- S: 柱管横截面积
- F: 压缩系数
- H: 装柱高度

例如: 内径为 200 mm 的手动柱横截面积为 314 cm², 装柱目标高度为 18 cm, 则填料的需求量为 Vslurry=314 cm² × 18 cm × 1.20/50%= 13.6 L

*注:填料保存在20%乙醇水中,填料的用量按照1.20压缩系数计算。

4.2.4 具体操作步骤

- 4.2.4.1 如置换保存溶剂过程中所述,重新匀浆后关好底阀使填料自然沉降,待胶面下降距离大于 5.0 cm 后安装排好气泡的柱头,拧紧密封圈,打开底阀,开启低压层析系统,以 0.1 M NaCl 水溶液为流动相、100 cm/h 线速度加速填料沉降,柱床沉降稳定后标记柱床高度;
- 4.2.4.2 关闭层析系统,等柱压降为零后关闭底阀,旋转柱头上的四通阀至排液管,然后以 1:1.13 的压缩系数(标记的柱床高度为基准)下降柱头至目标高度,装柱完成;此装柱方法可保证柱压达到 2.0 bar 时柱床不塌陷。

注:

- *1.此处1.20压缩系数为以沉降体积为基准
- *2.此处1.13压缩系数以一定流速下的柱体积为基准

4.3 生产层析柱装柱(直径为 450 mm 及以上内径电动柱填装)

- 4.3.1 准备工作
 - 4.3.1.1 场所: 装柱场所应清洁、无尘, 室温 18℃~35℃, 湿度 45%~65%;
 - 4.3.1.2 装柱设备及管道:蛋白纯化设备及层析柱管路冲洗干净,管道连接完毕,检查设备管路 是否漏液,必要时试漏,压力等各参数显示正常;
 - 4.3.1.3 层析柱排气泡: 层析柱清洗干净, 排除上下塞板处气泡待用;
 - 4.3.1.4 OC 检测设备: 低压层析系统:
 - 4.3.1.5 缓冲液配制: 配制足量的装柱、测试缓冲液 0.1 M NaCl 水溶液; 1.0 M NaCl 水溶液。
- 4.3.2 置换保存溶剂

Agarosix HC90-Q 填料出厂时保存在 20% 乙醇中,体积比为 50%,装柱前需将 20% 乙醇置换为 纯化水。根据以下方法计算所需填料倒入匀浆罐中,待沉降好后倒出上清,加入等体积纯化水,混匀后继续沉降,置换三次。

4.3.3 填料需求量计算

Vslurry =V/50% = $S \times H \times F/50\%$

- V: 目标柱体积
- H: 目标装柱高度
- S: 柱管横截面积
- F: 压缩系数
- H: 装柱高度

例如: 内径为 600 mm 的手动柱横截面积为 2826 cm^2 ,装柱目标高度为 18 cm,则填料的需求量为 $Vslurry=2826 \text{ cm}^2 \times 18 \text{ cm} \times 1.20/50\%=122 \text{ L}$



*注:填料保存在20%乙醇水中,填料的用量按照1.20压缩系数计算。

4.3.4 具体操作步骤

- 4.3.4.1 排除吸胶口管道内气泡
- 4.3.4.2 以 300 cm/h 线速度上抬柱头吸取所需填料
- 4.3.4.3 吸胶结束后用水冲洗管道中的填料
- 4.3.4.4 压胶: 以 60 cm/h 线速度下降柱头压胶, 当柱头下降至距离胶面 2~3 cm 时读取胶面高度, 按照 1:1.12 的压胶比压紧柱床, 完成装柱。

注:

- *1.此处1.20压缩系数为以沉降体积为基准
- *2.此处1.12压缩系数以一定流速下的柱体积为基准

4.4 柱效测试及评价参考标准

Agarosix HC90-Q 填料装柱后,层析柱柱效测试方法及参考评价标准:

表 2.柱效测试方法及评价参考标准

样品	1.0 M NaCl		
样品体积	1.0-2.0%CV		
流动相	0.1-0.5 M NaCl		
流速	60-180 cm/h		
检测器	Cond		
合格标准	拖尾因子: 0.8-1.8; 柱效: ≥2000 N/m		

4.5 非理想柱效的解决办法

- 4.5.1 出现拖尾峰时,解决方法包括:
 - 4.5.1.1 降低浆液浓度:降低填料在总体积占比
 - 4.5.1.2 提高装填流速:增加装柱最高压力
- 4.5.2 出现前沿峰时,解决方法与拖尾峰相反
- 4.5.3 柱效低: 重装层析柱, 降低测试流速
- 4.5.4 峰分裂:清洗更换滤片,检查测试样品
- 4.5.5 层析柱裂开:装柱时提高装柱压力,检查流动相是否脱气,连接柱头时充分排除气泡

五、纯化方法优化简介

在实际纯化过程中,可能会出现以下常见问题,现对常见问题和解决方法给出建议,可根据表3建议查找和排除相应问题,顺利推进方法开发或者生产。

表 3.纯化过程中常见问题参考解决方案

常见问题	解决方法		
	1、层析系统堵塞压力高:分段排查堵塞部位,或联系厂家;		
运行过程中背压高	2、层析柱筛板堵塞: 清洗筛板或更换筛板;		
	3、填料孔径有污染物堵塞: 执行 CIP 操作;		



载量低	1、上样 pH 和电导不合适:推荐上样 pH 为 7~9, Cond < 6 ms/cm; 2、装柱不合格:出现早流穿现象,测试柱效和对称性是否正常;	
收率低	1、过载上样:先测动态载量,根据动态载量的80%左右设置上样量; 2、上样流速体积不准:校准仪器流速; 3、洗脱 pH 和电导较低:优化洗脱条件;	
CIP 峰高	1、洗脱条件不充分:优化洗脱条件; 2、CIP 不充分:优化 CIP 方案。	
填料粘壁现象	用 0.5 M 的 NaCl 盐溶液或者 0.5 M 的 NaOH 溶液进行冲洗,即可解决粘壁问题。	

六、在位清洗(CIP)

CIP 的目的是去除柱子上和系统中的顽固结合的杂质、沉淀物或者变性蛋白。这些杂质的累积会影响色谱柱的性能,污染填料。严重的话,会导致柱子堵塞,增加背压。可通过正向或反向的在线清洗来恢复层析柱的性能。常规 CIP 程序可以防止这些杂质在柱子上残留,从而保持色谱柱的载量和分离性能,。

具体在线清洗方法应视杂质的特性而定:

6.1 普通杂质及常规清洗:

每次实验可用 $0.1 \sim 0.5$ M NaOH 清洗 3-5 CV,NaOH 清洗后建议先用纯水清洗后用平衡液冲洗以快速降低 pH。

6.2 疏水性杂质清洗:

可用 3-5 CV 70% 乙醇或 30% 异丙醇进行洗涤。若仍达不到清洗效果可用 0.5 M NaOH+30% 异丙醇强清洗条件清洗。在清洁过程中使用低流速(大约是工作流速的一半)。此外,在高盐缓冲液与有机相溶液替换时中间需要用纯化水冲洗层析柱,以避免盐析出产生沉淀。

6.3 其它杂质清洗:

对于层析柱中的沉淀,可以用变性剂(如尿素或盐酸胍)洗涤,再按正常 CIP 条件清洗。

七、灭菌

由于 20% 乙醇或 10 mM NaOH 保存液不具有杀菌、除热原作用,建议 Agarosix HC90-Q 在使用前及使用过程中,可以采用 0.5-1.0 M NaOH 处理 0.5~1.0 h 以减少微生物污染风险。

八、产品储存

产品用 20%乙醇为保存液进行销售。收到填料后请按以下条件进行保存:

未拆封填料: 4-35℃,整个包装桶密闭保存,有效期 60 个月;

使用后填料:

- 1)层析柱保存: 4-35°C, 20%乙醇或 10 mM NaOH 冲洗 3-5 CV 后密闭保存, 为了防止乙醇挥发以及 微生物滋生,建议每两个月更换一次新鲜的保存液。因有机溶剂、碱、纯化水等对层析柱管材质可能存在 影响且层析柱长期保存柱床容易干裂,不建议长期将填料放在层析柱中保存;
- 2) 层析柱拆卸后填料:拆卸前层析柱需经过常规的再生及灭菌处理步骤,无菌注射用水冲洗 3-5 CV,用保存溶液 20%乙醇冲洗 3-5 CV,取出层析填料置于已经清洗干净并消毒后的包装容器中,加入保存液 20%乙醇使保存液体积与填料体积接近,4-35℃密闭保存。



九、销毁及回收

由于 Agarosix HC90-Q 在自然界很难降解,为了保护环境建议采用焚烧处理或者第三方委外处理。

十、产品订购信息

产品名称	类型	粒径	订货号
Agarosix HC90-Q	强阴离子交换	90 μm	252790990

预装柱规格: 4.2 mL、5.0 mL; 层析介质包装规格: 1.0 L、5.0 L、10 L、50 L。



扫码关注公众号

公司信息:

苏州赛分科技股份有限公司

联系电话: 400-636-8880

官网网站: http://www.sepax-tech.com.cn/