



碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology  
订货热线: 400-1683301或800-8283301  
订货e-mail: order@beyotime.com  
技术咨询: info@beyotime.com  
网址: http://www.beyotime.com

## BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)

产品编号	产品名称	包装
P2132-0.5ml	BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)	0.5ml
P2132-2ml	BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)	2ml

### 产品简介：

- 碧云天生产的BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads, 即Anti-GFP磁珠, 也称Anti-GFP免疫磁珠或GFP抗体磁珠, 是由高品质的GFP小鼠单克隆抗体与纳米级氨基磁珠共价偶联而成, 可特异性地与动植物或微生物裂解液、血清、腹水等中含有GFP标签的蛋白结合, 从而用于带有GFP标签的融合蛋白或其蛋白复合物的免疫沉淀(Immunoprecipitation, IP)、免疫共沉淀(Co-IP)或纯化。
- GFP标签(GFP-tag)、Flag标签(Flag-tag)、Myc标签(Myc-tag)、HA标签(HA-tag)、His标签(His-tag)和GST标签(GST-tag)等是表达载体上最常见的一些标签, 通过与这些标签的融合表达可以非常方便地检测目的蛋白及与目的蛋白相互结合的蛋白, 也可以非常方便地用于目的蛋白的纯化。
- GFP (green fluorescent protein, 绿色荧光蛋白)最早是由下村修、钱永健等人于1962年在维多利亚多管发光水母(Aequorea victoria)中发现的, 当受到紫外或蓝光激发时, 发射绿色荧光。GFP或其突变体EGFP (enhanced green fluorescent protein, 增强型绿色荧光蛋白)与目的蛋白融合表达被广泛用于基团表达调控、转基因功能、目的蛋白在细胞中的表达、分布和迁移、以及高通量药物筛选等方面的研究。GFP标签的优点是便于观察, 适合于观察蛋白在细胞内的定位, 不用破碎组织细胞、不加任何底物、不用抗体, 直接通过荧光显微镜就能在活细胞中观察到发出的绿色荧光, 实时观察目的蛋白的表达情况, 而且荧光性质稳定, 细胞内的其它产物不会干扰GFP标签蛋白的检测, 从而使其检测快速、简便、灵敏度高、重现性强, 所以GFP被誉为活细胞探针。但GFP标签的分子量较大, 约为25kDa, 与目的基因形成融合蛋白时可能会影响目的蛋白的功能。
- BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)可以特异性地结合GFP或EGFP等标签融合蛋白, 并可以借助磁力架等磁分离设备非常便捷地应用于带有GFP标签的融合蛋白或其蛋白复合物的免疫沉淀或纯化等实验。本产品进行免疫沉淀的流程参考图1。

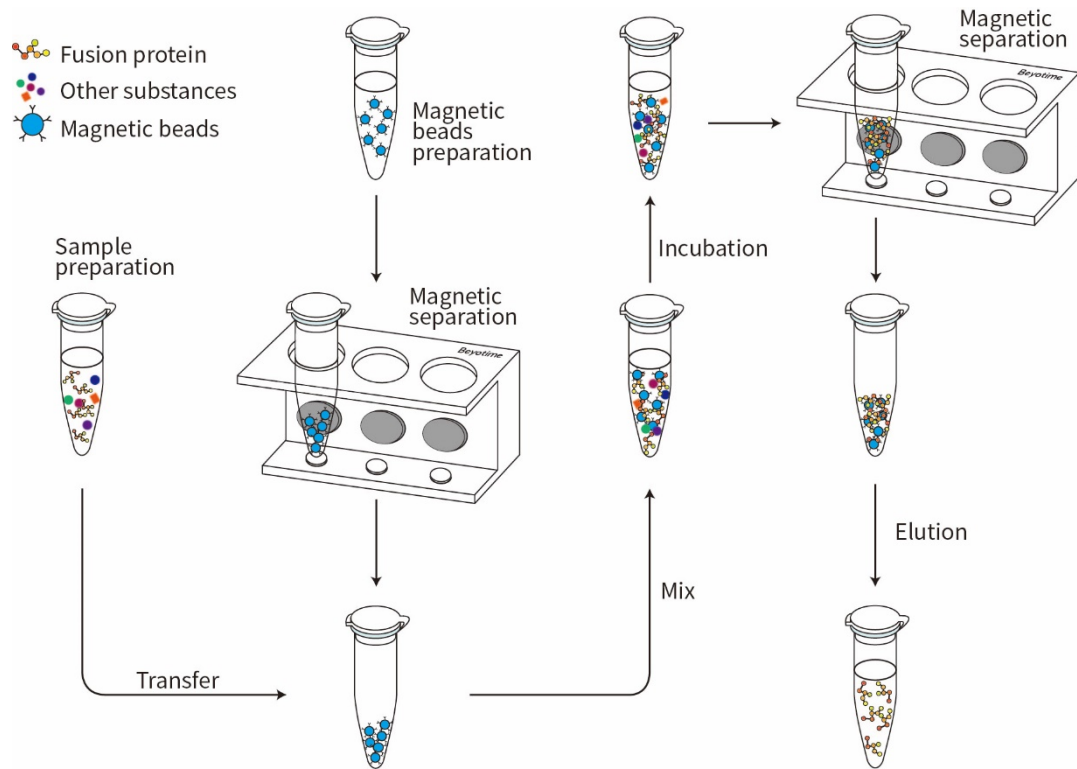


图1. 碧云天的BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)免疫沉淀流程图。

- 本产品特异性强、靶蛋白结合量高。与国内外大多数的同类产品相比, 本产品抗体结合密度高, 对带有GFP标签蛋白的结合具有很强的特异性, 并且本产品磁珠粒径小, 不易产生非特异吸附。本产品每毫升磁珠悬浊液含约10mg磁珠, 含有不少于0.6mg GFP抗体, 通常可结合不少于0.6mg GFP标签融合蛋白, 具体的最大结合量和标签蛋白的分子量大小等相关。每500微升样品, 通常仅

需使用10-20微升磁珠悬浊液，就可以高效地进行免疫沉淀实验。

- **本产品可结合多种形式的GFP标签蛋白。**本产品可特异性地结合N端GFP融合蛋白(GFP-Protein)、C端GFP融合蛋白(Protein-GFP)。
- **本产品结合目的蛋白速度快。**本产品使用了纳米级磁珠(~200nm)，具有超大的比表面积，便于抗体和抗原的快速有效结合。通常10分钟内即可完成抗原吸附的过程，30分钟内完成目的蛋白免疫沉淀操作。缩短操作时间可以有效避免在长时间操作过程中目的蛋白的降解或变性，充分保证目的蛋白的活性。
- **本产品可选择多种洗脱方法。**本产品可以根据目的蛋白的结构、生物学功能及后续应用的要求等，使用多种洗脱方法，包括SDS-PAGE上样缓冲液和酸性等洗脱液进行洗脱。本产品用于GFP-融合蛋白的免疫沉淀效果参考图2。

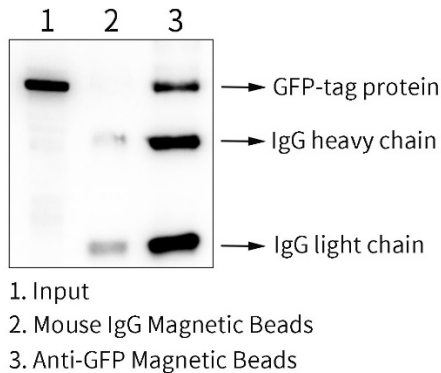


图2. BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)用于GFP-融合蛋白的免疫沉淀效果图。293T (人胚肾细胞)转染含GFP-tag质粒36小时后，经Western及IP细胞裂解液(P0013)裂解。样品1为Input，即全细胞裂解液(total)；样品2为Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG免疫磁珠) (P2171)免疫沉淀后经SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X) (P0015A)洗脱后的样品，该Mouse IgG是正常的小鼠IgG (Normal Mouse IgG)，为阴性对照；样品3为本磁珠免疫沉淀后的样品，该样品使用SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)洗脱。使用SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)洗脱后可以检测到GFP抗体的轻重链。Western印迹成像由BeyoImager™ 600化学发光成像系统完成(EI600)。实际结果会因实验条件、检测仪器等的不同而存在差异，图中数据仅供参考。

- 本产品的主要指标如下表：

Characteristics	Description
Product content	10mg/ml magnetic beads in specific protective buffer
Beads size	~200nm
Magnetization	Superparamagnetic
Coupled antibody	Anti-GFP mouse monoclonal antibody
Isotype	IgG1
M.W. of antibody	Approximately 150kDa
Antibody concentration	≥0.6mg GFP antibody per ml beads
Binding capacity	≥ 0.6mg GFP - tagged fusion protein per ml beads
Specificity	GFP-Protein, Protein-GFP
Elution method	SDS - PAGE loading buffer, or acid elution. Note: If elute with SDS-PAGE loading buffer, the light (~25kDa) and heavy (~50kDa) chain of GFP antibody will be denatured and release from the beads.
Application	IP, Co-IP, Protein purification

#### 包装清单：

产品编号	产品名称	包装
P2132-0.5ml	BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)	0.5ml
P2132-2ml	BeyoMag™ Anti-GFP Magnetic Beads (Anti-GFP磁珠)	2ml
—	说明书	1份

#### 保存条件：

-20°C保存，两年有效。4°C保存，至少三个月内有效。

#### 注意事项：

- 本Anti-GFP磁珠使用的GFP抗体的抗原为GFP蛋白的N端约20个氨基酸的多肽，由于GFP标签本身的分子量较大，约25kDa，与目的基因形成融合蛋白后分子量更大，而且融合蛋白的结构复杂性可能会影响Anti-GFP磁珠对GFP蛋白N端的识别，建议通过预

实验进行免疫沉淀的验证或对裂解条件进行一定的调整。

- 由于GFP-tag与GFP抗体的结合力非常强，酸性洗脱的效果可能比较差，建议优先使用SDS-PAGE上样缓冲液洗脱法。
- 本产品需维持pH为6-8，避免高速离心和干燥；请勿长时间将磁珠置于磁场中，否则可能会引起磁珠聚团。
- 本产品使用前要适当充分重悬，即颠倒若干次使磁珠混合均匀，混匀操作须轻柔，不宜剧烈涡旋震荡等，避免抗体变性等。
- 在免疫沉淀或纯化时，建议设置阳性和阴性对照组。
- 蛋白样品收集后宜尽快完成纯化工作，并应始终放置在4°C或冰浴，以减缓蛋白降解或变性。为有效抑制蛋白降解，可以在蛋白样品中添加适量的蛋白酶抑制剂混合物，例如碧云天的P1005/P1006蛋白酶抑制剂混合物(通用型)、P1048/P1049 蛋白酶磷酸酶抑制剂混合物(通用型，质谱兼容, 50X)、P1010/P1011 蛋白酶抑制剂混合物(哺乳动物样品抽提用, 100X)、P1050/P1051 蛋白酶磷酸酶抑制剂混合物(哺乳动物样品抽提用, 50X)等。
- 如果使用真空泵等仪器吸取上清液，须注意真空泵的吸液强度，以免吸力过大而吸收到聚集的磁珠。
- 酸性溶液洗脱时磁珠可能会发生聚集，属于正常现象，不影响磁珠的正常使用。0.1%的非离子型去垢剂(如Triton X-100、Tween-20或NP-40)可有效防止磁珠聚集，并且不会影响磁珠的抗体结合效率。
- 高浓度的DTT、巯基乙醇、盐酸胍等对本产品与标签蛋白的结合可能有一定影响，但Western及IP细胞裂解液(P0013)、RIPA裂解液(P0013B/C/D)或NP-40裂解液(P0013F)等都完全适用。碧云天生产的不同裂解液的主要特点和差异，以及如何选择裂解液可参考我们的相关网页：<http://www.beyotime.com/support/lysis-buffer.htm>。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

## 使用说明：

### 1. 样品的制备。

- a. 选择合适的裂解液，用于制备细胞或组织的裂解液。优先推荐选择碧云天生产的P0013 Western及IP细胞裂解液用于细胞或组织样品的裂解。根据特定的实验目的，如有必要，也可以使用碧云天生产的P0013B RIPA裂解液(强)、P0013C RIPA裂解液(中)或P0013D RIPA裂解液(弱)用于样品的制备。如果使用自行配制的或其它公司生产的裂解液，需要确保裂解液的pH为6-8。  
注：本Anti-GFP磁珠使用的GFP抗体的抗原为GFP蛋白的N端约20个氨基酸的多肽，由于GFP标签本身的分子量较大，约25kDa，与目的基因形成融合蛋白后分子量更大，而且融合蛋白的结构复杂性可能会影响Anti-GFP磁珠对GFP蛋白N端的识别，建议通过预实验进行免疫沉淀的验证或对裂解条件进行一定的调整。
- b. 具体的细胞或组织样品裂解的制备步骤请参考裂解液的使用说明。制备好的裂解液上清宜置于冰上或4°C存放，随后即可用于免疫沉淀或免疫共沉淀、标签蛋白的纯化等操作。新鲜制备好的样品，建议尽量当天完成免疫沉淀等后续操作，但如果样品不能当天使用，也可以适当分装后-80°C冻存。

### 2. Anti-GFP磁珠的准备。

由于Anti-GFP磁珠储存在特殊保护液中，所以需要在加入样品前适当洗涤。

- a. 用移液器轻轻吹打重悬Anti-GFP磁珠，按照每500μl样品10μl或20μl磁珠悬浊液，取适量Anti-GFP磁珠至一洁净离心管中(FTUB015)，加入1X TBS (ST661/ST665)至最终体积为约0.5ml。
- b. 用移液器轻轻吹打并充分重悬Anti-GFP磁珠。置于磁力架(FMS012/FMS024)上分离10秒，去除上清。重复上述步骤两次。
- c. 按照初始体积的量，用1X TBS (ST661/ST665)重悬Anti-GFP磁珠。

### 3. 免疫沉淀(Immunoprecipitation, IP):

- a. 加入磁珠与孵育。按照每500μl蛋白样品加入10μl或20μl磁珠悬浊液的比例加入Anti-GFP磁珠，置于侧摆摇床或旋转混合仪上，室温孵育2小时或4°C孵育过夜。注：孵育过程中，如果磁珠发生聚团或呈片状属正常现象，不会影响实验结果。
- b. 磁分离。孵育完毕后，置于磁力架上分离10秒，去除上清。注：可保留部分上清液，用于检测免疫沉淀的效果。
- c. 洗涤。加入500μl的1X TBS，用移液器轻轻吹打重悬Anti-GFP磁珠。置于磁力架上分离10秒，去除上清。重复洗涤三次。注：也可以通过检测洗涤得到的洗涤液的OD<sub>280</sub>来判断是否洗涤完全，若OD<sub>280</sub>大于0.05，应适当增加洗涤次数。

### 4. 洗脱：

根据标签蛋白的特点及后续实验要求，可以选择如下2种方法之一进行洗脱。

#### a. 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WB检测。

- (a) SDS-PAGE上样缓冲液的配制：可以直接使用碧云天生产的P0015A SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(1X)，或使用碧云天生产的P0015 SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(5X)或自行参考《分子克隆》等配制5X或2X的SDS-PAGE蛋白上样缓冲液，然后加入水配制成1X的SDS-PAGE蛋白上样缓冲液。通常SDS-PAGE蛋白上样缓冲液含有DTT等还原剂，其洗脱得到的蛋白样品中含有GFP抗体的轻链和重链。
- (b) 每10-20μl原始磁珠体积的磁珠，加入100μl 1X SDS-PAGE上样缓冲液，95°C加热5分钟。
- (c) 置于磁力架上分离10秒，取上清进行SDS-PAGE电泳或Western检测。

#### b. 酸性洗脱法：本方法为非变性法，洗脱后的蛋白保持原有的生物活性，便于后续分析检测。

- (a) 溶液的配制：酸性洗脱液(0.1M Glycine-HCl, pH3.0)，中和液(0.5M Tris-HCl, pH7.4, 1.5M NaCl)。
- (b) 每10-20μl原始磁珠体积，加入100μl酸性洗脱液，混匀后置于侧摆摇床或旋转混合仪上，室温孵育5分钟。注：孵育时间不宜超过15分钟。注：洗脱液的体积可以酌情适当调整，同时须注意后续的中和液体积也需要作相应调整。
- (c) 孵育完毕后，置于磁力架上分离10秒，将上清转移到新的离心管中，并加入10μl中和液，适当混匀。
- (d) 为了获得最大的洗脱效率，可重复步骤b和c，并将相同样品合并。
- (e) 洗脱并中和的GFP标签蛋白置于4°C待用，或者-20°C或-80°C长期保存。

注1：由于GFP-tag与GFP抗体的结合力非常强，酸性洗脱的效果可能比较差，建议优先使用SDS-PAGE上样缓冲液洗脱法。  
 注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，例如100μl酸性洗脱液(0.1M Glycine-HCl, pH2.8)和15μl中和液(1M Tris-HCl, pH8.5)。

### 常见问题：

Problem	Possible Causes	Solution
Very few or no GFP - tagged protein exists in the eluate.	Protein is not completely eluted.	Change elution methods.
	No target protein expressed.	Make sure the protein of interest contains the GFP-tag by Western blot or dot blot analyses.
	Very low protein expression level.	1. Use larger volume of cell lysate. 2. Optimize expression conditions to raise the protein expression level.
	Washes are too stringent.	Reduce the time and number of washes.
	Incubation times are inadequate.	Increase the incubation time.
	Interfering substance is present in sample.	Lysates containing high concentration of DTT, 2-mercaptoethanol, or other reducing agents may destroy antibody function, and must be avoided.
Background is too high.	Detection system is inadequate.	If Western blot detection is used: 1. Check primary and secondary antibodies using proper controls to confirm binding and reactivity. 2. Verify that the transfer was adequate by using prestained protein marker or staining the membrane with Ponceau S. 3. Use fresh detection substrate or try a different detection system.
	Proteins bind nonspecifically to the Anti-GFP monoclonal antibody, insufficient washing on magnetic beads, or the microcentrifuge tubes.	1. Pre-clear lysate with Mouse IgG Magnetic Beads (P2171) to remove nonspecific binding proteins. 2. After suspending beads for the final wash, transfer entire sample to a clean microcentrifuge tube before centrifugation.
Multiple protein bands found in the eluate.	Washes are insufficient.	1. Increase the number of washes. 2. Prolong duration of the washes, incubating each wash for at least 15 minutes. 3. Increase the salt and/or detergent concentrations in the wash solutions. 4. Centrifuge at lower speed to avoid nonspecific trapping of denatured proteins.
	The protein is not stable at room temperature.	Purify the target protein at lower temperature, such as 4°C.
	Protein degradation due to proteases activity during purification process.	Add protease inhibitors to cell lysate.
	Non - specific binding.	1. Prepare cell lysate again. 2. Add additional wash steps.

### 相关产品：

产品编号	产品名称	包装
P2102-1ml	BeyoMag™ Protein A磁珠	1ml
P2102-5ml	BeyoMag™ Protein A磁珠	5ml
P2105-1ml	BeyoMag™ Protein G磁珠	1ml
P2105-5ml	BeyoMag™ Protein G磁珠	5ml
P2108-1ml	BeyoMag™ Protein A+G磁珠	1ml
P2108-5ml	BeyoMag™ Protein A+G磁珠	5ml
P2115-0.5ml	BeyoMag™ Anti-Flag Magnetic Beads (Anti-Flag磁珠)	0.5ml

P2115-2ml	BeyoMag™ Anti-Flag Magnetic Beads (Anti-Flag磁珠)	2ml
P2118-0.5ml	BeyoMag™ Anti-Myc Magnetic Beads (Anti-Myc磁珠)	0.5ml
P2118-2ml	BeyoMag™ Anti-Myc Magnetic Beads (Anti-Myc磁珠)	2ml
P2121-0.5ml	BeyoMag™ Anti-HA Magnetic Beads (Anti-HA磁珠)	0.5ml
P2121-2ml	BeyoMag™ Anti-HA Magnetic Beads (Anti-HA磁珠)	2ml
P2135-0.5ml	BeyoMag™ Anti-His Magnetic Beads (Anti-His磁珠)	0.5ml
P2135-2ml	BeyoMag™ Anti-His Magnetic Beads (Anti-His磁珠)	2ml
P2138-0.5ml	BeyoMag™ Anti-GST Magnetic Beads (Anti-GST磁珠)	0.5ml
P2138-2ml	BeyoMag™ Anti-GST Magnetic Beads (Anti-GST磁珠)	2ml
P2141-0.5ml	BeyoMag™ Anti-V5 Magnetic Beads (Anti-V5磁珠)	0.5ml
P2141-2ml	BeyoMag™ Anti-V5 Magnetic Beads (Anti-V5磁珠)	2ml
P2151-200μl	BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads	200μl
P2151-1ml	BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads	1ml
P2151-5ml	BeyoMag™ Streptavidin Magnetic Beads	5ml
P2171-1ml	BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠)	1ml
P2171-5ml	BeyoMag™ Mouse IgG Magnetic Beads (小鼠IgG磁珠)	5ml
P2173-1ml	BeyoMag™ Rabbit IgG Magnetic Beads (兔IgG磁珠)	1ml
P2173-5ml	BeyoMag™ Rabbit IgG Magnetic Beads (兔IgG磁珠)	5ml

### 使用本产品的文献：

1. Xiang Cheng, Bin Zhang, Feng Guo, Heshui Wu, Xin Jin. Deubiquitination of FBP1 by USP7 blocks FBP1-DNMT1 interaction and decreases the sensitivity of pancreatic cancer cells to PARP inhibitors. Mol Oncol. 2022 Apr;16(7):1591-1607.

Version 2024.01.10