



## CNBr-activated sepharose を用いた抗原タンパク質のカップリング及び抗体のアフィニティー精製

**Author** 吉村 信一郎  
大阪大学医学系研究科細胞生物学教室

**Link** <https://www.harada-lab.online/>

**Published** 2011.08.20

**Last Update** 2011.08.20

**Keywords**

### 概要・原理

臭化シアン (Cyanogen bromide, CNBr)-activated Sepharoseは高分子のリガンドを結合させるのによく用いられる担体である。タンパク質、ペプチド、アミノ酸、核酸は穏やかな条件下で一級アミノ基または類似の求核性官能基を介してCNBr-activated Sepharoseにカップリングする。カップリング反応は自発的で、特別な試薬や装置を必要としない。反応の結果リガンドは担体から加水分解されなくなり非常に安定に結合を保つことができる。そのため、溶出条件の選択できる幅が非常に広がるため、その後の抗体の結合、溶出に適した方法である。

### 装置・器具・試薬

CNBr-activated sepharose 4B (GE healthcare)

1 mM HCl 4°Cで保存しておく。

1 M Tris-HCl (pH 8.0)

0.1 M NaOAc

0.5M NaCl (pH 4.5)

0.2 M Glycine-HCl (pH 2.5)

PBS

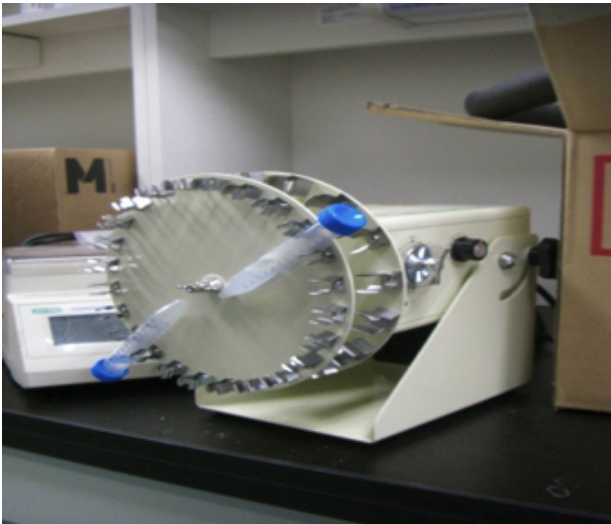
### 詳細



【 fig. 1 】



【 fig. 2 】



【 fig. 3 】

1. CNBr-activated sepharose 4B 0.3 g を15 ml チューブに移す。これに 1 mM HClを10 ml 入れ、ガラスフィルター、もしくはディスポーザブルのカップフィルターに移す(fig. 1)。
2. バキュームを引きながら、100 mlの1 mM HClでフィルター上のビーズを洗浄する。洗浄の後、すばやくビーズを回収して精製タンパク質1 mg (~10 ml、タンパク質は一部とっておく)と混合し、室温、2時間あるいは4°Cで一晩ローテーターで混和しながら反応させる (fig.2, 3)。
3. 未反応溶液を回収する。ビーズに対して10 mlの1M Tris-HCl (pH 8.0)を加えて室温で2時間混和しながら反応させる。この間に手順2と未反応溶液の一部をSDS-PAGE, CBB染色にて、タンパク質のCNBrビーズへのカップリング効率を確認する。
4. ビーズを20 mlの0.1 M NaoAc, 0.5M NaCl (pH 4.5) で洗浄した後、20 mlのPBSで洗浄する。
5. 抗血清5-10 mlをビーズと混合し、室温、2時間あるいは4°Cで一晩反応させる。
6. 1mlの0.2 M Glycin-HCl (pH 2.5) でビーズから結合した抗体を溶出。これを10回繰り返し10



フラクション回収。それぞれおフラクションを 2M の Tris を加えてすばやく中和する。(加える Tris の量は pH 試験紙であらかじめ中性付近になるように測っておく。)

7. 各フラクションについて、OD280 を測定し、ピークフラクションを 1 つにまとめ、それを PBS 等の適当なバッファーで透析する。
8. タンパク定量した後、分注して液体窒素で凍結。-80°C で保存。

## 工夫とコツ

抗体は透析後、凝集することがある。この場合は筆者は溶出したのち、Tris で中和したものを直接凍結保存している。ただしこの場合は濃度の決定をタンパク質定量試薬を用いてできないので (グリシンを多量に含むため)、精製抗体の一部と BSA スタンダードを SDS-PAGE CBB 染色によって、濃度を判定している。

## 参考文献