

公司产品仅供科学研究使用、不得用于临床诊断！**商品属性：**

| 产品名称 | 规格 | 货号 |
|---|---------------|----------|
| Endotoxin Removing Magnetic Beads (内毒素清除磁珠) | 1ml (50mg/ml) | A-Hc2063 |

产品介绍： 内毒素清除磁珠是为快速、高效的一步清除被污染样品中的内毒素（由革兰氏阴性 细菌产生的热原）专门设计的，是表面附着有多粘菌素 B 的超顺磁珠。

产品特点：

1. 快速简单的一步高通量操作，仅仅向样品中添加磁珠，混匀后通过磁力吸附去除绑定有内毒素的磁珠。无需吸附柱及滤器，同时也不需重复的移液和离心过程。(Fig. 1)
2. 蛋白或 DNA 的回收率可达到 95%
3. 宽松的 pH 工作范围 (pH5 -9)
4. 极高的结合能力：4500-6000E.U./ml
5. 磁珠可被回收利用至少 5 次。

实验程序：

提示：将所有试剂和样品平衡至室温，因为温度、pH 值、离子强度会影响磁珠的性能。

所需材料

- Regeneration Buffer: 1% 脱氧胆酸钠

A. 操作程序**提示：**

- 将所有和样品平衡至室温，因为温度、pH 值、离子强度会影响磁珠的性能。
- 尽管磁珠在 pH 值 5-9 时均可与 LPS 结合，但为了减少非特异性结合，请将所有缓冲液 pH 值调节至 7-8，NaCl 盐浓度为 0.1-0.5 M（最终浓度）。
- 仅使用无内毒素溶液，以防止将任何内毒素引入样品中。

1. 震荡试剂瓶，使磁珠重新悬浮。
2. 吸取所需体积的磁珠转移到新的离心管中。将试管放在磁力分离器上 1-3 分钟。当磁珠完全沉淀时，去除上清液。
3. 从磁力分离器上取下试管，用 5 倍体积的无内毒素 ddH₂O 彻底清洗磁珠三次，如步骤 2 所述。
4. 用 10 倍体积的 Regeneration Buffer 重新悬浮磁珠，并在室温下连续旋转孵育 15 分钟。
5. 按照步骤 2 所述清洗步骤，用 5 倍体积的无热原适合缓冲液或无内毒素 ddH₂O 清洗磁珠三次。
6. 向磁珠中加入适量的蛋白质或 DNA 溶液，并在室温下连续旋转孵育 15 分钟。
7. 将试管放在磁力分离器上 1-3 分钟，直到上清液变澄清。试管保持在磁力分离器上，将上清液移到无内毒素试管中。

B. 磁珠再生

1. 按照 A2 所述清洗步骤，用 5 倍体积的 Regeneration Buffer 清洗磁珠三次，以去除任何结合在磁珠上的内毒素。
2. 再按照 A2 所述步骤，用 5 倍体积的无内毒素 ddH₂O 清洗磁珠三次。
3. 将磁珠储存在 20-25%乙醇中，在 2-8° C 环境保存。

提示：

- 磁珠至少可再生使用 5 次，且不会失去活性
- 每次使用前，包括首次使用前，必须对磁珠进行再生清洗