

HA 标签 (YPYDVPDYA) 多肽

Cat#: Q7008

(本品仅用于科学研究，不可用于诊断及治疗)

1. 背景信息

HA-Tag (YPYDVPDYA) , 常用于真核蛋白质重组表达标记。HA 标签多肽 (N-Tyr-Pro-Tyr-Asp-Val-Pro-Asp-Tyr-Ala-C) , 可用于洗脱与 Anti-HA 亲和纯化凝胶/免疫磁珠 (IP0063S/MIP0063S) 结合的融合蛋白，具有高特异性，高亲和力，中性竞争洗脱等优势。

2. 保存方法：多肽干粉在 4°C密封保存，溶解后，可于-20°C可保存 1 年。

3. 溶解方法：

该多肽为轻质粉末，开盖前应离心。建议将 1ml ddH₂O 溶液加至 10mg 多肽粉末中，彻底溶解后，制成 10mg/ml 储存液，-20°C保存。使用时用 1xPBS 稀释至需要的浓度。按需求浓度稀释至工作浓度。

10xPBS (1.5M PBS, pH7.5) : Na₂HPO₄·12H₂O 35.8g, NaH₂PO₄·2H₂O 2.8g, NaCl 89g, 溶于 1L dd H₂O, 加入 2% Azide (使用时须用双蒸水稀释 10 倍)

4. 使用方法举例

HA peptide 洗脱液竞争洗脱

- 4.1 用 1xPBS 配制 HA peptide 洗脱液，终浓度为 2mg/ml，也可根据具体情况自行调整工作浓度（一般说来，浓度越高，竞争洗脱能力越强）。
- 4.2 加入 2ml HA peptide 洗脱液（或 2 倍凝胶体积），轻柔混匀，浸泡 0.5 小时后，收集洗脱液，每次收集 1ml。如有必要，再次加入 2ml HA peptide 洗脱液（或 2 倍凝胶体积），重复洗脱一次。
- 4.3 合并洗脱液。
- 4.4 SDS-PAGE 鉴定蛋白质纯度及浓度，并按照需求处理和保存蛋白质。

5. 竞争洗脱优势

HA peptide 洗脱液与蛋白质上的 HA 标签竞争亲和纯化柱上的抗体，使蛋白质与抗体的结合被取代而脱离纯化柱，从而被洗脱下来。这种洗脱的特点有：

- 5.1 洗脱条件温和，一般不会造成蛋白质变性；有利于亲和纯化柱的保存和反复使用。
- 5.2 由于亲和吸附达到平衡比较慢，所以往往需要较常的时间和较大的洗脱体积。
- 5.3 特异性强，可以进一步消除非特异性吸附的影响，从而得到较高的分辨率。基本上不会有 anti-HA 的抗体被洗脱下来。