

## PNGase F去糖基化试剂盒

产品货号: BA2980

产品规格: 25T/100T/500T

### 产品简介:

PNGase F去糖基化试剂盒(PNGase F Deglycosylation Kit), 又称PNGase F聚糖切割试剂盒(PNGase F Glycan Cleavage Kit)或PNGase F释放试剂盒(PNGase F Releasing Kit), 是一种去糖基化试剂盒, 可在天然或变性条件下从糖蛋白或糖多肽中切割N-糖苷键, 从而去除N-聚糖链。

PNGase F, 即Peptide N-Glycosidase F, 中文名称为N-糖酰胺水解酶F, 简称糖基肽酶F, 是一种通过E.coli重组表达来源于Elizabethkingia miricola (formerly Flavobacterium meningosepticum)的糖基肽酶。糖基肽酶F可以在几乎所有类型的N多糖如高甘露糖(High mannose)、混合型和复杂寡聚糖(Hybrid and complex oligosaccharides)的最内端N-乙酰葡萄糖胺 (GlcNAc, N-acetylglucosamine)和天冬酰胺(Asn)残基的连接处切割, 从而移除N-寡聚糖(N-linked oligosaccharides), 将蛋白和糖链修饰分开(图1) [1], 可用于抗体、免疫球蛋白融合蛋白或其它糖蛋白的体外去除N-糖基化修饰反应。另外Concanavalin A磁珠分离细胞或膜蛋白后, 可使用PNGase F酶进行糖基的切除, 从而使糖蛋白从Concanavalin A磁珠上解离下来, 对于后续膜蛋白的质谱分析有很大帮助[2]。本糖基肽酶F的N端带有His-tag, 可以通过相应的His抗体琼脂糖凝胶、磁珠或镍柱吸附去除。

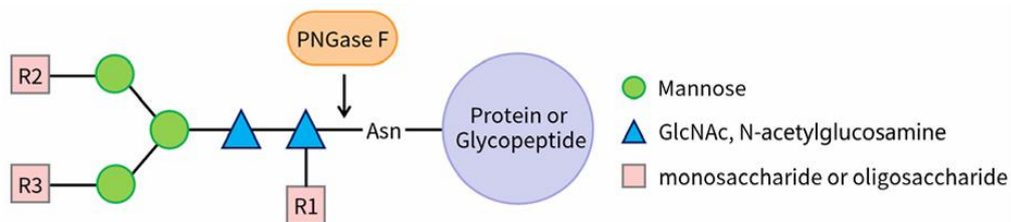


图1. PNGase F去糖基化试剂盒移除N-糖苷(N-linked oligosaccharides)的示意图。

糖链可以在图中戊糖 (pentasaccharide)的R1、R2和R3位置延伸。R1位置只能是空缺或 $\alpha$ -6 fucose, 不能是 $\alpha$ -3 fucose, 否则就不能被PNGase F切割。R2和R3位置可以是任意的单糖或多糖。

糖基化修饰(Glycosylation)是一种蛋白质翻译后修饰(Post-translational modification, PTM), 几乎存在于所有生物体中, 包括真核生物、真细菌(Eubacteria)和古细菌(Archaea)。糖基化修饰的多样性会改变蛋白的质量和电荷, 在蛋白质分类、免疫识别、受体结合、炎症、致病性和许多其他过程中发挥着关键的生物功能[3-5]。最新的研究表明, 核酸也存在糖基化修饰。

本试剂盒中PNGase F的基本信息如下表:

| 蛋白信息(About this protein) |  |
|--------------------------|--|
| 名称(Name)                 | Peptide N-Glycosidase F (PNGase F), 糖基肽酶F  |
| 别名(Synonyms)             | N-糖酰胺水解酶F, N-糖苷酶F, Peptide-N(4)-(N-acetyl-beta-D-glucosaminyl) asparagine amidase F, Glycopeptide N-glycosidase, N-glycanase |
| CAS号(CAS No.)            | 83534-39-8   |
| 分子量(MW)                  | 36kDa  |
| 外观(Physical appearance)  | 液体   |
| 活性(Biological activity)  | 500U/ $\mu$ l  |
| 活力单位(Unit definition)    | 一个单位被定义为在37°C下, 在10 $\mu$ L的总反应体积内, 在1小时内去除10 $\mu$ g变性RNase B中>95%的碳水化合物所需的酶量。  |
| 纯度(Purity)               | $\geq$ 95%, 根据SDS-PAGE检测, 不含蛋白酶。   |



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

QQ: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

|      |  |
|------|--|
| 产品用途 | 1. 抗体、免疫球蛋白融合蛋白或其它糖蛋白的体外去N-糖基化修饰；<br>2. 表征蛋白是否存在N-糖基化修饰。 |
|------|--|

PNGase F最佳酶切温度为37°C，在较宽的pH范围(6.0-10.0)，在较宽的温度范围(4-50°C)，较宽的离子强度范围(0-1M NaCl)内均具有较高的酶活性。本产品与国外同类产品Competitor N相比，去除蛋白糖基的效果基本一致(图2)。

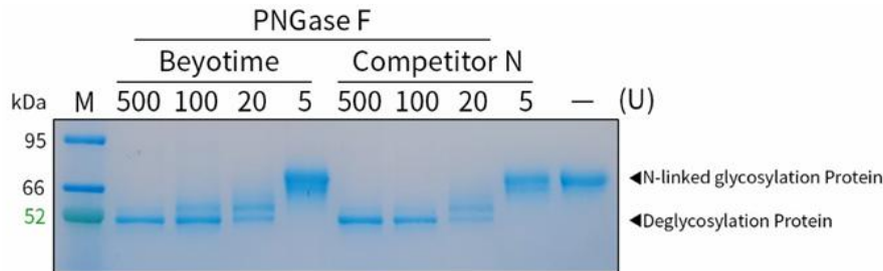


图2. PNGase F去糖基化试剂盒去除蛋白糖基化修饰的效果图。

在20 $\mu$ l反应体系中，加入10 $\mu$ g N-糖基化修饰蛋白及相应量的本产品或国外同类产品Competitor N，37°C孵育1小时后，加入4 $\mu$ l SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(6 $\times$ )，混匀后95°C加热5分钟，使用Plus PAGE预制胶(Tris-Gly, 4-20%, 10孔)电泳，蛋白Marker为彩色预染蛋白分子量标准(6.5-270kD)，并经考马斯亮蓝超快染色液染色。图中可见经PNGase F处理后，糖基化蛋白的迁移率发生变化，蛋白条带大小从略大于66kDa转变为约52kDa。实际效果会因样品种类、检测条件等的不同而存在差异，图中效果仅供参考。

PNGase F储存液: 10mM Tris (pH7.4), 50mM NaCl, 5mM EDTA。储存液不含甘油，便于HPLC方法优化色谱条件。

Reaction Buffer (10 $\times$ ): 500mM Sodium Phosphate (pH7.5)。

本试剂盒用于去除糖蛋白或糖肽的N-糖苷(N-linked oligosaccharides)的酶切反应时，如果按照每100 $\mu$ g糖蛋白使用1 $\mu$ l (500U/ $\mu$ l)在37°C反应1小时，本产品小、中、大包装分别可以用于2.5mg、5mg和25mg糖蛋白的N-糖苷移除，相当于25、100和500次反应。

#### 包装清单:

| 产品名称                             | 25T         | 100T        | 500T        |
|----------------------------------|-------------|-------------|-------------|
| PNGase F (500U/ $\mu$ l)         | 25 $\mu$ l  | 100 $\mu$ l | 500 $\mu$ l |
| Reaction Buffer (10 $\times$ )   | 100 $\mu$ l | 400 $\mu$ l | 2ml         |
| Denaturing Buffer (10 $\times$ ) | 50 $\mu$ l  | 200 $\mu$ l | 1ml         |
| Renaturing Buffer (10 $\times$ ) | 100 $\mu$ l | 400 $\mu$ l | 2ml         |

#### 使用说明:

体外酶解去糖基化修饰反应根据对糖蛋白或糖肽的处理方式不同，可分为变性去糖基化修饰反应(Denaturing deglycosylation)和非变性去糖基化修饰反应(Non-denaturing deglycosylation)。变性去糖基化修饰反应：蛋白质变性导致三级结构被破坏，内部序列暴露可以去除所有糖基化修饰；非变性去糖基化修饰反应：蛋白原始构象被保留，三级结构中暴露在外的糖苷被移除，但是处于内部的糖苷被保留，蛋白的酶活性或抗原性很可能不受影响。用户可根据实验目的选择相应的去糖基化修饰反应。本试剂盒去除变性和非变性蛋白的N-糖基化修饰的效果如图3所示。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址: 郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话: 400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱: zzlybio@126.com

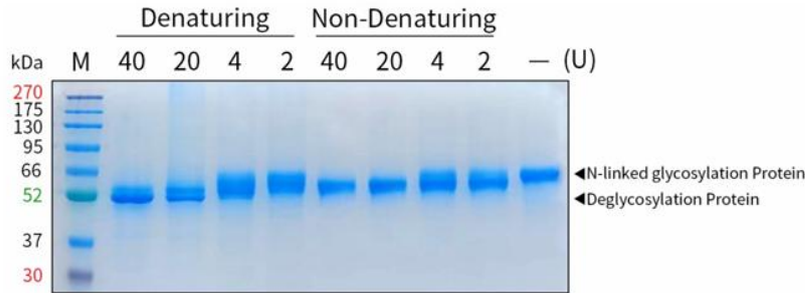


图3. PNGase F去糖基化试剂盒去除蛋白N-糖基化修饰效果图。

在20 $\mu$ l反应体系中，加入10 $\mu$ g变性(Denaturing) 或非变性(Non-Denaturing)的N-糖基化修饰蛋白(含有4个N-linked糖基化修饰)及相应量的PNGase F，37 $^{\circ}$ C孵育1小时后，加入4 $\mu$ l SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(6 $\times$ )，混匀后95 $^{\circ}$ C加热5分钟，经Plus PAGE预制胶(Tris-Gly, 4-20%，10孔)电泳，Marker为彩色预染蛋白分子量标准(6.5-270kD)，并经考马斯亮蓝超快染色液染色。实际效果会因样品种类、检测条件等的不同而存在差异，图中效果仅供参考。

### 1. 变性去N-糖基化修饰反应(Denaturing deglycosylation):

a. 按下表在1.5ml离心管中配制反应体系，并充分混匀。

| Component                        | Volume ( $\mu$ l) |
|----------------------------------|-------------------|
| Protein (10-100 $\mu$ g)         | X                 |
| Denaturing Buffer (10 $\times$ ) | 1                 |
| Ultrapure Water                  | To 10             |

注：因不同蛋白质所带有的N-linked糖基化修饰数目不同，可视情况调整蛋白加入量，以获得最佳的实验方案。

b. 100 $^{\circ}$ C加热10分钟，使蛋白充分变性。

c. 置于冰浴，冷却至少10秒，10,000g离心3-5秒，确保所有溶液聚集于管底。

d. 向上述10 $\mu$ l变性体系中，加入2 $\mu$ l Reaction Buffer (10 $\times$ )，2 $\mu$ l Renaturing Buffer (10 $\times$ )和6 $\mu$ l H<sub>2</sub>O，充分混匀。

e. 加入1 $\mu$ l PNGase F (500U/ $\mu$ l)，充分混匀，37 $^{\circ}$ C孵育1-4小时。

注1：如果蛋白量比较少，也可以用1 $\times$  Reaction Buffer对PNGase F进行适当稀释后使用。

注2：因蛋白质本身以及糖基化修饰的不同，N-糖苷移除效率可能存在差异，可视情况适当调整PNGase F用量和反应时间，以获得最佳的实验效果。

f. 加入4 $\mu$ l SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(6 $\times$ )，混匀后95 $^{\circ}$ C加热5分钟，使用Plus PAGE预制胶进行电泳检测和考马斯亮蓝染色。

g. 观察考马斯亮蓝染色的SDS-PAGE胶，对比PNGase F处理前后蛋白样品分子量变化，观察蛋白样品去N-糖基化修饰效果。后续大量蛋白去糖基化修饰时，可以等比例放大酶切反应体系。

### 2. 非变性去N-糖基化修饰反应(Non-denaturing deglycosylation):

进行非变性去N-糖基化修饰反应时，建议平行做一组变性去N-糖基化修饰反应，以便提供完全去除N-糖基化修饰蛋白的阳性对照。可以通过比较非变性反应与变性反应，以确定非变性反应的去N-糖基化程度。

a. 按下表在1.5ml离心管中配制反应体系，并充分混匀。

| Component                        | Volume ( $\mu$ l) |
|----------------------------------|-------------------|
| Protein (10-100 $\mu$ g)         | X                 |
| Denaturing Buffer (10 $\times$ ) | 2                 |
| PNGase F (500U/ $\mu$ l)         | 1                 |
| Ultrapure Water                  | To 20             |

注：因不同蛋白质所带有的N-linked糖基化修饰数目不同，可视情况调整蛋白加入量，以获得最佳的实验方案。

b. 37 $^{\circ}$ C孵育4-24小时。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q: 807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com

注：因蛋白质本身以及糖基化修饰的不同，N-糖苷移除效率可能存在差异，可视情况适当调整PNGase F用量和反应时间，以获得最佳的实验效果。

- c. 加入4 $\mu$ l SDS-PAGE蛋白上样缓冲液(6 $\times$ )，混匀后95 $^{\circ}$ C加热5分钟，使用Plus PAGE预制胶进行电泳检测和考马斯亮蓝染色。
- d. 观察考马斯亮蓝染色的SDS-PAGE胶，对比PNGase F处理前后蛋白样品分子量变化，观察蛋白样品去N-糖基化修饰效果。后续大量蛋白去糖基化修饰时，可以等比例放大酶切反应体系。

#### 注意事项：

1. PNGase F不能水解含有core  $\alpha$ 1-3 Fucose的N-糖苷(常见于植物及昆虫糖蛋白，此时需要使用PNGase A)。
2. 超纯水推荐选购Ultrapure Water (DNase/RNase-Free, Sterile)。
3. 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。
4. 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

#### 保存条件：

-20 $^{\circ}$ C，12个月。



扫一扫 加微信

郑州乐业生物科技有限公司

Zhengzhou Leye-Bio Biotechnology Co., Ltd

地址：郑州市高新区红松路36号龙鼎企业中心一期1号楼5楼25号

免费电话：400-611-0007 13671551480 13643719799

Q Q：807961520 731791866

邮箱：zzlybio@126.com