
IgG 纯度和不均匀性分析试剂盒

用于 PA 800 Plus 药物分析系统

应用指南

本文件供已购买 SCIEX 设备的客户在操作此 SCIEX 设备时使用。本文件受版权保护，未经 SCIEX 书面授权，严禁对本文件或本文件任何部分进行复制。

本文中所介绍的软件在许可证协议项下提供。除许可证协议中特别准许的情况外，在任何媒介上复制、修改或传播本软件均为违法行为。此外，许可证协议禁止出于任何目的对本软件进行分解、反向工程或反编译。质保条款见文中所述。

本文件的部分内容可能涉及到其他制造商和 / 或其产品，其中可能有一些部件的名称属于各自所有者的注册商标和 / 或具有商标功能。这些内容的使用仅仅是为了表明这些制造商的产品由 SCIEX 提供以用于整合到 AB SCIEX 的设备中，并不意味 AB SCIEX 有权和 / 或许可来使用或允许他人使用这些制造商的产品和 / 或允许他人将制造商产品名称作为商标来进行使用。

SCIEX 的质量保证仅限于在销售或为其产品发放许可证时所提供的明确保证，而且是 SCIEX 的唯一且独有的表述、保证和义务。SCIEX 不作任何其他形式的明确或隐含的质量保证，包括但不限于特定目的的适销性或适用性的保证，不论是法规或法律所规定、还是源于由贸易洽谈或商业惯例，对所有这些要求均明确负责，概不承担任何责任或相关后果，包括由于购买者的使用或由此引起的任何不良情况所造成的间接或推定损失。

(GEN-IDV-09-10816-C)

仅供研究使用。请勿用于诊断程序。

本文件提及的商标和 / 或注册商标（包括相关徽标）属于 AB Sciex Pte.Ltd. 或其各自所有者在美国和 / 或其他某些国家 / 地区的财产。

AB SCIEX™ 在许可证项下使用。

© 2020 DH Tech. Dev. Pte. Ltd.



AB Sciex Pte. Ltd.
Blk33, #04-06 Marsiling Industrial Estate Road 3
Woodlands Central Industrial Estate, Singapore 739256

目录

IgG 纯度和不均匀性分析试剂盒	5
安全性	5
预期用途	5
介绍	6
Internal Standard	6
IgG Control Standard	6
样品缓冲液	6
所需设备和材料	7
储存条件	8
客户提供的设备和用品	8
所需检测器	8
所需卡盒或毛细管	8
方法和序列	9
制备样品	9
制备 IgG Control Standard (还原)	9
制备 IgG Control Standard (非还原)	10
制备烷化剂 (250 mM IAM 溶液)	10
制备非还原 IgG Control Standard	10
制备 IgG 样品	11
制备还原 IgG 样品	11
制备非还原 IgG 样品	12
对 IgG 样品进行缓冲液置换	13
准备 PA 800 Plus System	14
安装 PDA 检测器	14
清洁接口块	14
安装卡盒并校准检测器	14
装载缓冲液托盘	15
用于高速分离的缓冲剂托盘	19
装载样品托盘	19
运行样品	21
创建序列并开始运行	21
废物处理	25
储存卡盒	25
储存卡盒 10 天以内	25
储存卡盒 10 天以上	26
储存后准备卡盒	26
分析结果	27
还原 IgG Control Standard 的典型结果	27
非还原 IgG Control Standard 的典型结果	28
故障排除	29
A 有害物质信息	31
Acid Wash/Regenerating Solution (0.1 M HCl)	31

目录

Basic Wash Solution (0.1 M NaOH)	31
Low pH SDS Sample Buffer (100 mM Tris-HCl, pH 6.8, 1% SDS)	31
Low pH Phosphate SDS Sample Buffer (40 mM 磷酸盐, pH 6.5, 1% SDS)	32
IgG Control Standard	32
SDS-MW Sample Buffer (100 mM Tris-HCl, pH 9.0, 1% SDS)	32
SDS-MW Gel Buffer, 专有配方 (pH 8.0, 0.2% SDS)	32
其他试剂	32
B 方法	33
初始条件	33
检测器初始条件	34
时间程序	34
高速方法时间程序	34
高分辨率方法时间程序	35
C 使用 Low pH SDS Sample Buffer	37
在 SDS MW 分离方法中添加压力进样	37
使用低 pH 值 SDS 样品缓冲液获得的结果	39
D 使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer	41
关于 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer	41
使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 获得的结果	42
使用非还原条件的典型结果	42
使用还原条件的典型结果	43
E 使用 Waters Empower™ Software 运行样品	45
创建仪器方法	45
高速仪器方法	50
创建方法集	51
配置软件以使用多个孔板	53
创建样品组方法并运行样品	56
导入仪器方法	60
修订历史记录	63
联系我们	65
客户培训	65
在线学习中心	65
采购耗材	65
SCIEX 支持	65
网络安全	66
文档	66

IgG 纯度和不均匀性分析试剂盒

SCIEX IgG Purity and Heterogeneity Assay Kit包括以下各项：

- 样品制备中需要的试剂和用品
- 用于在 PA 800 Plus Pharmaceutical Analysis System 上按大小分辨还原和非还原免疫球蛋白以及对 IgG 制备中可能存在的不均匀性和杂质进行量化的方法

本文档提供了使用 IgG Purity and Heterogeneity Assay Kit 进行样品制备的说明。它还提供了使用 PA 800 Plus 软件和 Waters Empower 3 Software (FR4) 进行数据采集和数据分析的说明。

注：关于系统安全使用的说明，请参阅《系统概要指南》。

注：为了获得准确的结果，我们强烈建议在通过操作检定程序检定的 PA 800 Plus System 上进行 IgG 分析。

安全性

关于妥善处理材料和试剂的信息，请参阅安全数据表 (SDS) sciex.com/tech-regulatory。始终遵循标准实验室安全规范。关于有害物质信息，请参阅 [有害物质信息](#)。

预期用途

IgG Purity and Heterogeneity Assay Kit 仅供实验室使用。

介绍

该方法涉及在有 SDS 存在的情况下对指定浓度的蛋白质进行热变性。变性之后，样品成分在含有可替换 SDS 聚合物基质的毛细管中按大小分离。该基质可提供分离所需的筛分选择性。

对两种分析方法进行了优化：

- 高分辨率方法的毛细管卡盒采用从左到右的配置，样品入口与检测窗相距 20.0 cm。
- 高速方法的毛细管卡盒采用从右到左的配置，入口与检测窗相距 10 cm。

高分辨率 (HR) 方法在蛋白质分离 (大约 30 分钟) 中可获得较高的分辨率。下面的程序使用高分辨率方法。

注：本应用指南已通过 PA 800 Plus 药物分析系统的验证。

Internal Standard

使用 10 kDa protein Internal Standard 作为迁移率标记。相对于此迁移率标记计算所有蛋白质样品的迁移率，以进行更准确的分子量估算和分析物鉴定。

IgG Control Standard

IgG Control Standard 是在使用 SDS-MW Gel Buffer 测定还原和非还原抗体样品的纯度和不均匀性时可用作实验对照品的 IgG 标准品。

样品缓冲液

- **SDS-MW Sample Buffer:** SDS-MW Sample Buffer 作为 IgG 纯度和不均匀性分析试剂盒的组成部分提供。该缓冲液含有 100 mM pH 9.0 的 Tris-HCl 和 1% SDS。
- **Low pH SDS sample buffers:** 某些情况下，pH 值较低的样品缓冲液 (相比 SDS-MW Sample Buffer) 可最大程度地减少蛋白质降解来提高样品稳定性。对于这些样品，SCIEX low pH SDS sample buffers 可单独提供。
 - **Low pH SDS Sample Buffer:** 该缓冲液含有 100 mM pH 6.8 的 Tris-HCl 和 1% SDS。
 - **Low pH Phosphate SDS Sample Buffer:** 该缓冲液含有 40 mM pH 6.5 的磷酸盐和 1% SDS。该缓冲液符合《中国药典》规范。

所需设备和材料

注：对于具有重新订购产品号的组分，有时重新订购数量与试剂盒中的数量不同。

表 1 试剂盒内含物 (PN A10663)

组分	数量	重新订购产品号
毛细管, 50 mm i.d. 未涂熔融石英	2	338451
SDS-MW Gel Buffer, 专有配方, pH 8.0, 0.2% SDS	140 mL, 4 包	A30341
SDS-MW Sample Buffer, 100 mM Tris-HCl, pH 9.0, 1% SDS	50 mL	不适用
IgG Control Standard, 1 mg/mL	1 mL, 3 包	391734
Internal Standard, 10 kDa 蛋白质, 5 mg/mL	0.4 mL	A26487
Acid Wash/Regenerating Solution, 0.1 M HCl	100 mL	不适用
Basic Wash Solution, 0.1 M NaOH	100 mL	338424

表 2 来自 SCIEX 的其他用品

组分	数量	产品号
(可选) Low pH SDS Sample Buffer, 100 mM Tris-HCl, pH 6.8, 1% SDS	140 mL	C44807
(可选) Low pH Phosphate SDS Sample Buffer, 40 mM 磷酸盐, pH 6.5, 1% SDS	140 mL	C57805
微型瓶, 200 mL	100	144709
通用瓶盖, 蓝色	100	A62250
通用瓶	100	A62251

表 3 其他必需试剂或用品

描述	供应商	产品号
2-巯基乙醇	Sigma-Aldrich	M7154
碘乙酰胺	Sigma-Aldrich	I-1149
(可选) Amicon Ultra-4 Centrifugal Filter Unit with Ultracel-30 membrane	Millipore	UFC803096

储存条件

- 收到后，将 10 kDa Internal Standard 存储在 2 ° C 至 8 ° C 环境中。
- 收到后，制备 95 mL 的 IgG Control Standard 等份试样，并迅速将其储存在 -20 ° C 环境中。
- 毛细管、SDS-MW Sample Buffer、SDS-MW Gel Buffer、Acid Wash/Regenerating Solution 和 Basic Wash Solution 应储存在室温条件下。
- Low pH SDS Sample Buffer 和 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 应储存在室温条件下。

注：如果凝胶缓冲剂或样品缓冲液进行冷藏，则可能会产生沉淀物。如果出现沉淀，使用前搅拌缓冲剂，直到沉淀物完全溶解。

客户提供的设备和用品

- 无粉手套，推荐氯丁橡胶或丁腈手套
- 护目镜
- 实验室外套
- 台式迷你离心机
- 微型离心机（或同等产品）和微量离心管
- 水浴或加热器，37 ° C 至 100 ° C
- 漩涡混合器
- 真空离心蒸发器
- 分析天平
- 移液器和相应的吸头
- 封口膜
- 刮板
- 双去离子 (DDI) 水（通过 0.2mm 过滤器过滤的 MS 级水，电阻率大于 18 M Ω ）

所需检测器

需要光电二极管阵列 (PDA) 检测器。

所需卡盒或毛细管

以下任一：

- 预装卡盒 (PN A55625)
- 毛细管卡盒 (PN 144738) 以及毛细管，裸熔融石英，50 mm 内径 (PN 338451)

方法和序列

注：下面的信息适用于结合使用 PA 800 Plus System 与 PA 800 Plus 和 32 Karat™ Software 的用户。如果系统将与 Empower™ 软件共用，则方法存在不同。请参阅[使用 Waters Empower™ Software 运行样品](#)。

方法和序列文件安装在 PA 800 Plus 控制器上。它们无法下载。这些方法和序列也可手动创建。请参阅[方法](#)。

下列方法位于 PA 800 Plus 控制器中 (C:\\32Karat\\projects\\IgG Purity\\Method)。

- **IgG HR Conditioning - PA 800 plus.met:** 每天开始前调节毛细管。在方法名称中，HR 表示高分辨率，HS 表示高速。
- **IgG HR Separation - PA 800 plus.met:** 进行 IgG 分离。
- **IgG HR Shutdown - PA 800 plus.met:** 在序列结束时关闭并清洁毛细管，冲洗毛细管以便储存，然后关闭紫外线灯，或关闭 PDA 检测器中的激光。
- **IgG HS Conditioning - PA 800 plus.met:** 每天开始前调节毛细管。
- **IgG HS Separation - PA 800 plus.met:** 进行 IgG 分离。
- **IgG HS Shutdown - PA 800 plus.met:** 在序列结束时关闭并清洁毛细管，冲洗毛细管以便储存，然后关闭紫外线灯，或关闭 PDA 检测器中的激光。

下列序列位于 PA 800 Plus 控制器中 (C:\\32Karat\\projects\\IgG Purity\\Sequence)。

- **IgG HR - 24 samples - PA 800 plus.seq:** 包含采用高分辨率 (HR) 方法的序列表，可运行多达 24 个样品，其中 1 号样品 (始终) 是 IgG Control Standard。
- **IgG HR - PA 800 plus.seq:** 包含采用高分辨率 (HR) 方法的序列表，可运行多达 8 个 IgG Control Standard 样品以进行故障排除，或者更改为您需要的样品数量，使用正确的样品 ID 且 1 号样品 (始终) 是 IgG Control Standard。
- **IgG HS - PA 800 plus.seq** 包含采用高速 (HS) 方法的序列表，可运行多达 8 个 IgG Control Standard 样品，也可以进行修改以包含客户样品。

制备样品

制备 IgG Control Standard (还原)

1 在室温下解冻一份 95 mL 的 IgG Control Standard 等份试样。

2 将 2 mL 10 kDa Internal Standard 加入 IgG 管。

3 在通风橱内，将 5 mL 2-巯基乙醇加入 IgG 管。

- 4 盖好试管，然后充分混合。
 - 5 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟。
 - 6 用封口膜密封瓶盖，然后在 70 ° C 条件下将瓶加热 10 分钟。
 - 7 让试管冷却到室温至少 3 分钟。
 - 8 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟，以将所有液体收集到试管底部。
 - 9 将 70 mL 至 90 mL 制备好的样品转移至微型瓶中，将微型瓶置于通用瓶内，然后盖上通用瓶盖。
-

制备 IgG Control Standard（非还原）

制备 IgG 非还原对照标准品之前，制备 250 mM 碘乙酰胺（IAM）溶液。IAM 溶液在 IgG 非还原对照标准品的制备过程中充当烷化剂。IAM 溶液在室温下可稳定约 24 小时。

制备烷化剂（250 mM IAM 溶液）

- 1 称取 46 mg 碘乙酰胺（IAM）。
 - 2 将 IAM 转移至 1.5 mL 离心管。
 - 3 将 1 mL DDI 水加入 1.5 mL 离心管。
 - 4 拧紧瓶盖，混匀直到溶解，然后将瓶储存在室温下的暗处。该溶液在室温下可稳定约 24 小时。
-

制备非还原 IgG Control Standard

- 1 在室温下解冻一份 95 mL 的 IgG Control Standard 等份试样。

- 2 将 2 mL 10 kDa Internal Standard 加入 IgG Control Standard 管。
- 3 添加 5 mL 的 250 mM IAM 溶液。
- 4 盖好试管，然后充分混合。
- 5 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟。
- 6 用封口膜密封试管，然后在 70 ° C 条件下将试管加热 10 分钟。
- 7 让试管冷却到室温至少 3 分钟。
- 8 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟，以将所有液体收集到试管底部。
- 9 将 70 mL 至 90 mL 制备好的样品转移到微型瓶。将微型瓶置于通用瓶内，然后盖上通用瓶盖。

制备 IgG 样品

注：如果样品浓度低于 10 mg/mL，且缓冲液浓度超过 50 mM，则使用 Amicon Ultra-4 centrifugal filter unit 将缓冲液更换为 SDS-MW Sample Buffer。请参阅[对 IgG 样品进行缓冲液置换](#)。

制备还原 IgG 样品

- 1 用移液器吸取 100 mg IgG 样品，转移到容积小于 45 mL 至 0.5 mL 的微量离心管。
- 2 添加 50 mL 至 95 mL SDS-MW Sample Buffer，使最终体积为 95 mL。
- 3 将 2 mL 10 kDa Internal Standard 加入 IgG 样品管。
- 4 在通风橱内，将 5 mL 2-巯基乙醇加入 IgG 样品管。
- 5 盖紧试管，并充分混匀。

- 6 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟。
- 7 用封口膜密封试管，然后在 70 ° C 的水浴中加热试管 10 分钟。
- 8 让试管冷却到室温至少 3 分钟。
- 9 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟，以将所有液体收集到试管底部。
- 10 将 70 mL 至 90 mL 制备好的样品转移到微型瓶。将微型瓶置于通用瓶内，然后盖上通用瓶盖。确保微型瓶中没有气泡。

提示! 要去除微型瓶中的气泡，使用移液器轻轻地将任何气泡吸去。

制备非还原 IgG 样品

在非还原条件下，需要在高温下加热样品溶液以加速 SDS 结合。但是，在高温下加热 IgG 样品可能引起碎裂和聚集，对样品分析造成伪影。

为了减少这些温度诱发的伪影，首先通过下面的程序将 IgG 样品烷基化。

- 1 用移液器吸取 100 mg IgG 样品，转移到 0.5 mL 微量离心管。
- 2 添加 50 mL 至 95 mL SDS-MW Sample Buffer，使最终体积为 95 mL。
- 3 将 2 mL 10 kDa Internal Standard 加入 IgG 样品管。
- 4 在通风橱内，将 5 mL 250 mM IAM 溶液加入 IgG 样品管。请参阅[制备烷化剂（250 mM IAM 溶液）](#)。
- 5 盖紧试管，并充分混匀。
- 6 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟。

- 7 用封口膜密封试管，然后在 70 ° C 的水浴中加热混合物 10 分钟。
- 8 让试管冷却到室温至少 3 分钟。
- 9 使用离心机在 300 g 条件下旋转试管 1 分钟，以将所有液体收集到试管底部。
- 10 将 70 mL 至 90 mL 制备好的样品转移到微型瓶。将微型瓶置于通用瓶内，然后盖上通用瓶盖。确保微型瓶中没有气泡。

提示！ 要去除微型瓶中的气泡，使用移液器轻轻地将任何气泡吸去。

对 IgG 样品进行缓冲液置换

注： 此分析的信号强度和分辨率对 IgG 样品中的盐浓度很敏感。如果盐浓度过高，则可能出现低信号和峰拖尾。通过下面的程序，使用 Amicon Ultra-4 centrifugal filter unit 置换 SDS-MW Sample Buffer。

注： 对于使用其他供应商的设备进行的脱盐/缓冲液置换程序，使用之前请阅读供应商提供的用户指南。

- 1 向过滤器单元中添加 1 mL IgG 样品。
- 2 使用离心机在 4,000 g 条件下旋转样品 15 分钟。丢弃滤液。
- 3 添加 2 mL SDS-MW Sample Buffer，然后使用离心机在 4,000 g 条件下旋转 25 分钟。
- 4 采用倒转的位置将过滤器单元放进新瓶内，然后使用离心机在 1,000 g 条件下旋转该瓶 3 分钟。IgG 溶液将收集在瓶中。
- 5 将收集的蛋白质转移至适当的无菌试管中。添加 SDS-MW Sample Buffer 以使最终体积为 1 mL。

准备 PA 800 Plus System

本节描述了准备 PA 800 Plus System 获取数据的步骤。

本节所述程序假定系统已正确安装并初始化。

安装 PDA 检测器

1 关闭 PA 800 Plus System，然后安装 PDA 检测器。请参阅《系统维护指南》。

2 开启系统，将紫外灯预热至少 30 分钟。

清洁接口块

注意：可能导致系统损坏。禁止凝胶累积在电极、打开的把手、毛细管端和接口块上。凝胶累积可能造成毛细管损坏、电极弯曲、样品瓶堵塞或进样缺失。

每周清洁电极、打开的把手、毛细管尖端和接口块，或在更换化学物质时清洁。详细说明请参阅《系统维护指南》。

SDS-MW Gel Buffer 非常粘稠，如不定期彻底清洁会积聚在毛细管末端、电极、接口块和开口杆上。

安装卡盒并校准检测器

注：为了确保分析结果始终一致，我们强烈建议每次将其安装到 PA 800 Plus 系统中时校准检测器。更换卡盒中的毛细管或安装了不同的卡盒后也应校准检测器。

注：对于 Empower™ Software 用户，校准说明可从《PA 800 Plus Empower™ Driver 用户指南》中获得。

1 从卡盒箱中取出卡盒，如有必要，安装毛细管。

2 在 PA 800 Plus System 中安装卡盒。请参阅《系统维护指南》。

3 闭合前面板。

4 校准检测器。

单击 Direct Control 窗口中的灯上方的彩虹图标以打开 PDA Detector Parameters 对话框，然后单击 **Calibrate**。请参阅《系统维护指南》。

装载缓冲液托盘



危险！有毒化学品危害。使用之前请阅读 Acid Wash/Regenerating Solution (0.1 M HCl)、Basic Wash Solution (0.1 M NaOH) 和 SDS-MW Gel Buffer 的《安全数据表》。

有关更多信息，请参阅[有害物质信息](#)。

注：开始分离之前，使 SDS-MW Gel Buffer 和 SDS-MW Sample Buffer 恢复到室温。

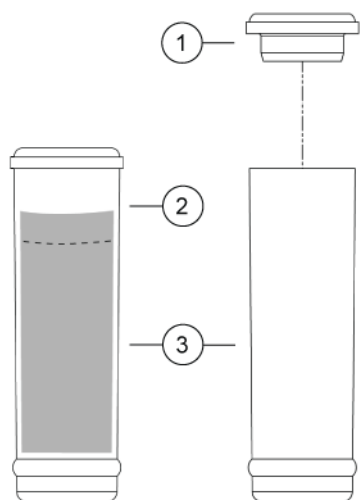
注：确保将 SDS-MW Gel Buffer 加入缓冲液瓶时不产生气泡，并采用建议的体积。如果体积过低（小于样品瓶容量的一半），则毛细管和电极在分离期间可能无法浸入 SDS-MW Gel Buffer。如果体积过高，则 SDS-MW Gel Buffer 可能积聚在毛细管末端和电极上，导致系统故障。

1 根据要运行的样品数量，加注适当数量的瓶，然后用蓝色盖子盖好它们。对于每组的八个样品，准备：

- 3 个通用瓶，各含 1.2 mL SDS-MW Gel Buffer，用于 Gel-R 位置
- 3 个通用瓶，各含 1.1 mL SDS-MW Gel Buffer，用于 Gel-S 位置
- 12 个通用瓶，各含 1.5 mL DDI 水，用于 H₂O 位置
- 3 个通用瓶，各含 1.5 mL Acid Wash/Regenerating Solution，用于 HCL 位置
- 3 个通用瓶，各含 1.5 mL Basic Wash Solution，用于 NaOH 位置
- 9 个通用瓶，各含 1.0 mL DDI 水，用在出口缓冲剂托盘中的废液位置

注意：可能导致系统损坏。在废物瓶中加入的体积不得超过 1.8 mL。如果加入的体积超过 1.8 mL，可能导致压力系统受损。

图 1 通用瓶和盖帽设置



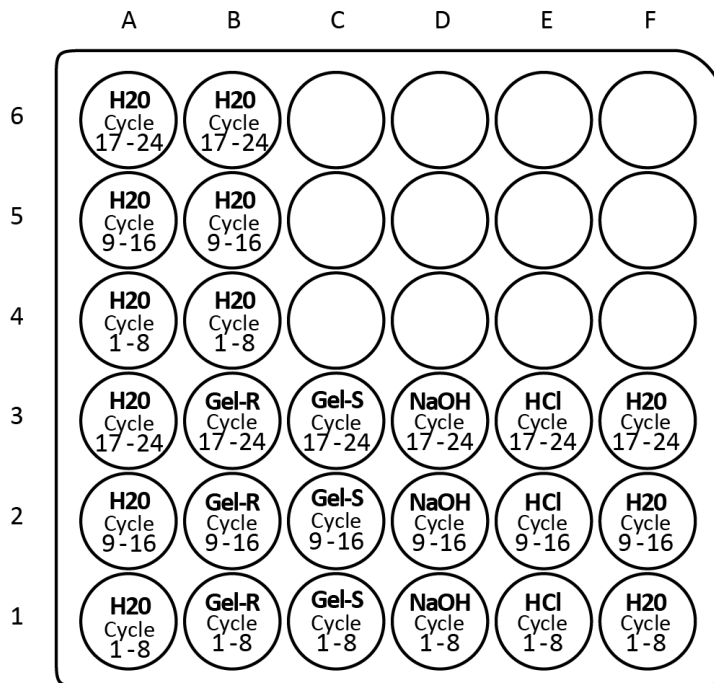
1. 通用瓶盖
2. 最大加注线
3. 通用瓶

2 将瓶放在缓冲剂托盘中。请参阅图 2和图 3。

注：下列各图中的瓶位置适用于高分辨率序列。如果使用的是高速序列，则反转瓶位置。请参阅图 4。

重要信息：对于该应用，所有进样瓶和瓶盖设计为可满足最多八次运行。切勿重复使用盖帽，因为可能被干燥的凝胶和其他化学品污染。

图 2 入口缓冲剂托盘布局



A1 至 A6: 1.5 mL DDI H₂O, 用于清洁毛细管尖端的浸渍步骤

B4 至 B6: 1.5 mL DDI H₂O, 用于清洁毛细管尖端的浸渍步骤

B1 至 B3: 1.2 mL SDS-MW Gel Buffer, 用于在每个周期之前冲洗/灌注毛细管 (Gel-R)

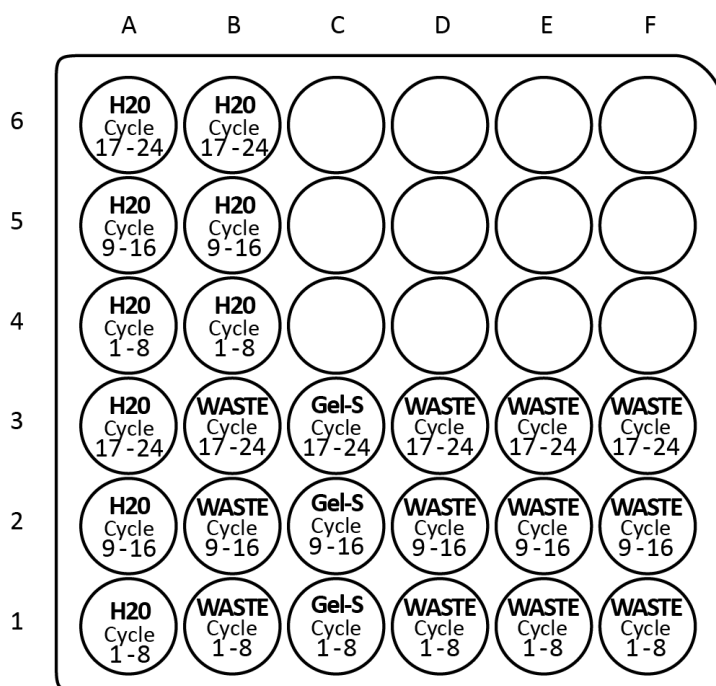
C1 至 C3: 1.1 mL SDS-MW Gel Buffer, 用于分离 (Gel-S)

D1 至 D3: 1.5 mL 0.1 M NaOH 溶液, 用于预调节毛细管

E1 至 E3: 1.5 mL 0.1 M HCl 溶液, 用于预调节毛细管

F1 至 F3: 1.5 mL DDI H₂O, 用于预调节毛细管

图 3 出口缓冲剂托盘布局



A1 至 A6: 1.5 mL DDI H₂O, 用于清洁毛细管尖端的浸渍步骤

B4 至 B6: 1.5 mL DDI H₂O, 用于清洁毛细管尖端的浸渍步骤

B1 至 B3: 1.0 mL DDI H₂O, SDS-MW Gel Buffer 的冲洗废液

C1 至 C3: 1.1 mL SDS-MW Gel Buffer, 用于分离

D1 至 D3: 1.0 mL DDI H₂O, 0.1 M NaOH 溶液的冲洗废液

E1 至 E3: 1.0 mL DDI H₂O, 0.1 M HCl 溶液的冲洗废液

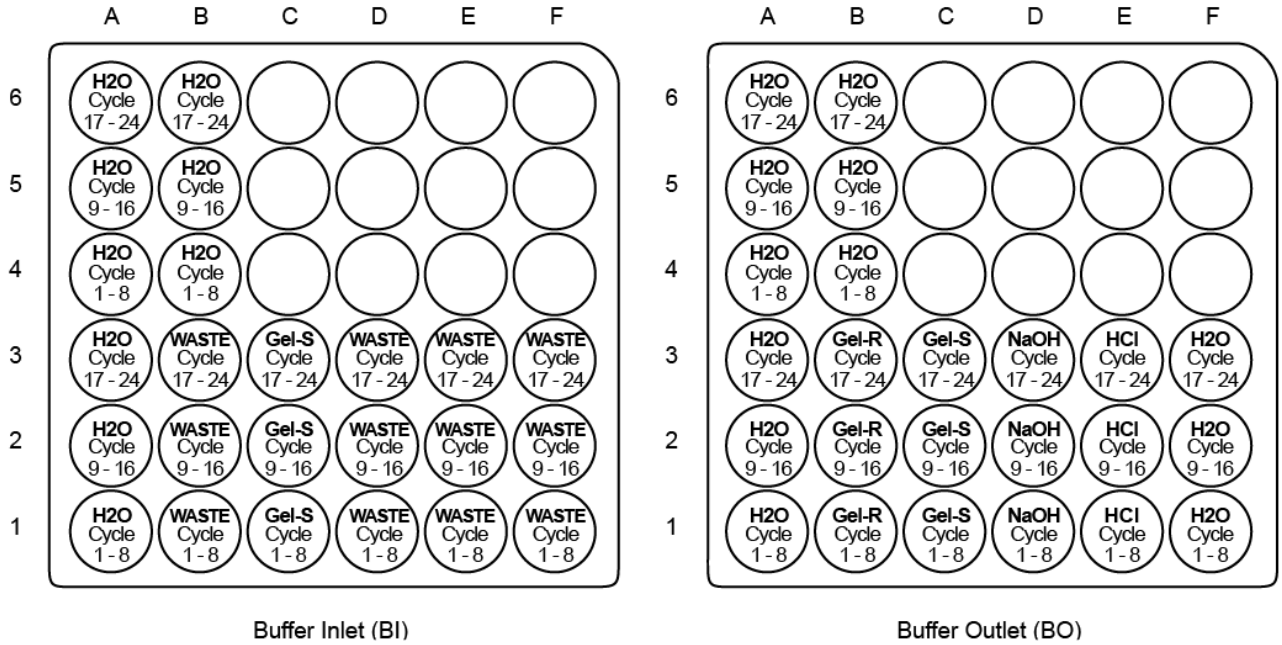
F1 至 F3: 1.0 mL DDI H₂O, DDI H₂O 的冲洗废液

注: 电泳期间, 缓冲液离子强度会改变。分离方法设计为在八次运行后逐步增加缓冲剂进样瓶, 以避免离子耗尽。

用于高速分离的缓冲剂托盘

对于高速分离，按照图 4 所示将瓶放入口和出口缓冲剂托盘。

图 4 高速分离的缓冲剂托盘布局



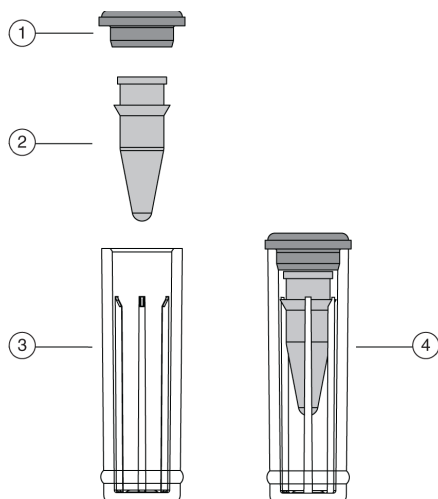
装载样品托盘

1 制备样品。对于每份样品：

- a. 确保制备的样品处于室温条件下。
- b. 将 70 mL 至 90 mL 样品放入微型瓶中。
- c. 确保瓶底没有气泡。如果有气泡，则使用离心机在 1,000 g 条件下旋转微型瓶 2 分钟。如有必要，重复操作。

2 将微型瓶置于通用瓶中，然后盖上通用瓶盖。

图 5 样品瓶安装

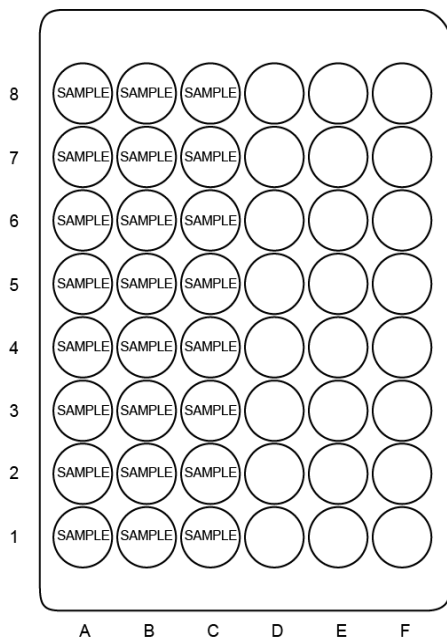


1. 通用瓶盖
2. 微型瓶

3. 通用瓶
4. 通用瓶内的微型瓶

3 将通用瓶置于样品托盘中的位置 A1:C8。请参阅图 6。如果样品数量少于 24，从位置 A1 开始，先加注所有 A 孔，然后再加注任何其他孔。

图 6 样品托盘布局



运行样品

创建序列并开始运行

注：对于 Empower™ Software 用户，请参阅“使用 Waters Empower™ Software 运行样品”。


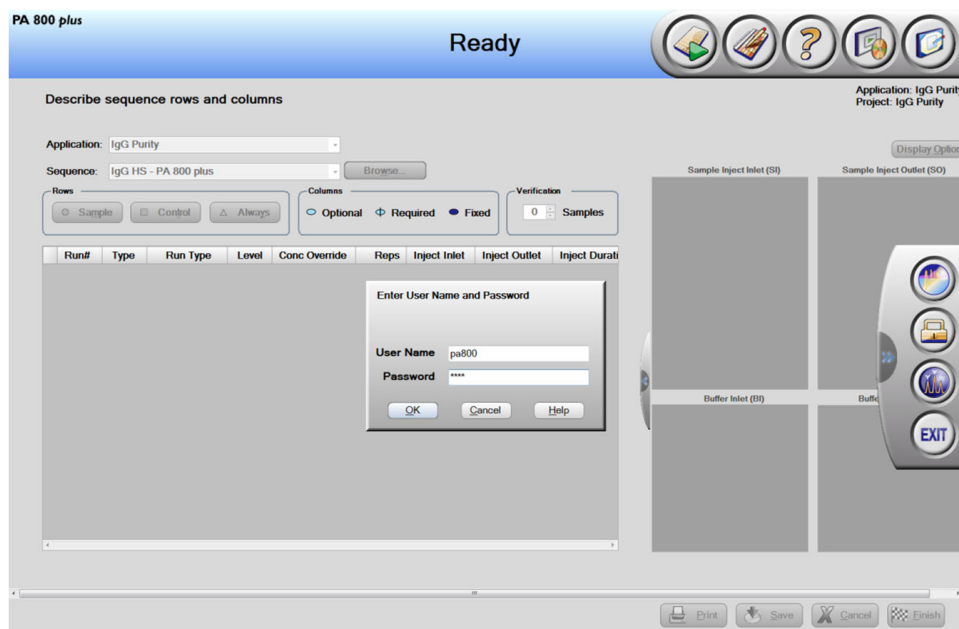
- 1 双击桌面上的 PA 800 Plus Software 图标。
- 2 在 PA 800 Plus 窗口中，单击窗口右上角的  (运行)。
- 3 在 Application 列表中，单击 IgG Purity。在 Sequence 列表中，单击 Browse 并选择 IgG HS - PA 800 plus。
如果系统管理已启用，按提示键入用户名和密码，然后单击 OK。请参阅图 7。默认用户名为 pa800，默认密码为 plus。

图 7 用户名和密码输入



Instrument Status and Direct Control 窗口打开。请参阅图 8。

图 8 Instrument Status and Direct Control 窗口: Idle



- 4 在 Instrument Status and Direct Control 窗口中，单击窗口右下角的  (下一步)。序列打开。
- 5 选择 IgG HS - PA 800 plus 以打开序列。此序列将运行最多 24 个样品，其中样品 1 (始终) 是 IgG Control Standard。
- 6 单击该窗口右上角的  (描述)，以编辑序列。
使用 Describe 功能可自定义序列表，并编辑可在该序列中运行的样品数量。Describe 功能还可用于设置行类型。
- 7 在 Application 列表中，单击 IgG Purity。在 Sequence 列表中，单击 Browse，然后选择 IgG HS - PA 800 plus。按提示键入用户名和密码。
页面更新以显示所选的序列，序列中的所有行指定为样品。
- 8 (可选) 根据需要编辑 Sample ID 和 Data File Name 字段。
可编辑字段，如 Sample ID 和 Data File Name，可设置为 Mandatory、Optional 或 Fixed。
- 9 加载序列后，将行设置为 Sample、Control 或 Always。单击行以选中，然后单击 Rows 区域的按钮。

Capillary Conditioning 和 Shutdown 运行设置为 Always。请参阅图 9。运行 #2 设置为 Control。Sample ID 设置为 Optional。Reps 设置为 Required。

图 9 Describe sequence rows and columns 窗口 - 调节方法设置为“Always”

Describe sequence rows and columns

Application:

Sequence:

Rows: Sample Control Always

Columns: Optional Required Fixed

Verification: Samples

Run#	Type	Run	Conc	Reps	Inject Inlet	Inject Outlet	Inject	Sample ID
1	▲	Unknown	0 None	1	None	None	0	Capillary Cond
2	■	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A1	20	IqG Control St
3	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A2	20	Mab sample
4	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A3	20	Mab sample
5	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A4	20	Mab sample
6	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A5	20	Mab sample
7	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A6	20	Mab sample
8	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A7	20	Mab sample
9	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:A8	20	Mab sample
10	●	Unknown	0 None	1	BI:C1	SO:B1	20	Mab sample
11	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B2	20	Mab sample
12	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B3	20	Mab sample
13	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B4	20	Mab sample
14	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B5	20	Mab sample
15	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B6	20	Mab sample
16	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B7	20	Mab sample
17	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:B8	20	Mab sample
18	●	Unknown	0 None	1	BI:C2	SO:C1	20	Mab sample
19	●	Unknown	0 None	1	BI:C3	SO:C2	20	Mab sample
20	●	Unknown	0 None	1	BI:C3	SO:C3	20	Mab sample
21	●	Unknown	0 None	1	BI:C3	SO:C4	20	Mab sample



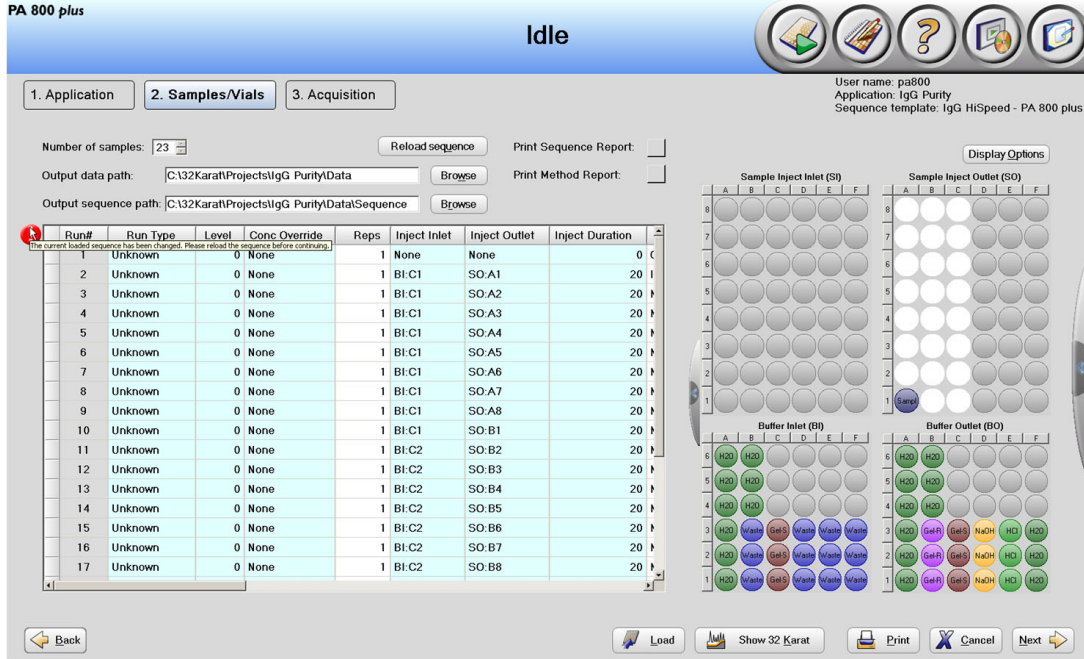

10 在窗口右下角，点击  Save (保存)，然后点击  Finish (完成)。Run Sequence 窗口打开。请参阅图 10。

图 10 Describe sequence rows and columns 窗口 - Reload Sequence



注：在图 10 中表格的 Run #1 旁的左上角，闪烁的红色感叹号表示该序列已改变，且软件需要用户执行操作。将光标移动到感叹号，以查看所需操作的提示条。在本例中，提示用户单击  Reload sequence (重新加载序列)，以更新该序列。

如果数据文件名是必填字段，且数据文件不包含任何信息，还应使用必需操作。这种情况下，用户需要输入适当的数据文件名。

此序列显示的样品数量为 23 而非 24，因为首次运行为对照。用户可以在 Run Sequence 窗口中编辑 Number of samples 列表，按需要减少序列中要运行的样品数量。

11 单击 Load 按图 10 所示装载样品和试剂瓶，然后关闭门。


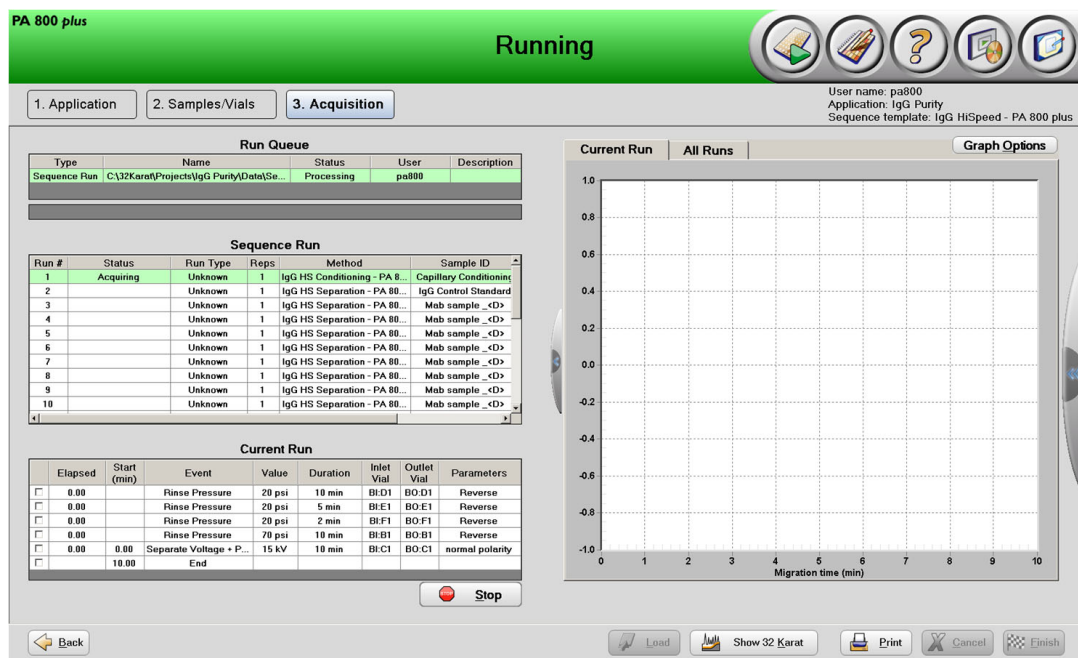
12 单击  (下一步), 然后单击 Yes - run now。

图 11 数据采集过程中的 PA 800 Plus System



废物处理



警告！生物危害或有毒化学品危害。如果适用，在处理化学品、瓶和盖帽和残留的制备样品时，请遵照当地规定。其可能包含限用化合物和生物危害性试剂。

储存卡盒

储存卡盒 10 天以内

- 1 执行关闭方法，以清洁毛细管。
该关闭方法用水加注毛细管。

- 2 将卡盒在系统中储存最多 10 天，并且毛细管端应浸没在装有 DDI 水的瓶中。
-

储存卡盒 10 天以上

- 1 执行关闭方法，以清洁毛细管。
 - 2 以 100 psi 用 DDI 水冲洗毛细管 10 分钟。
 - 3 从系统上取下卡盒。
 - 4 在室温下将卡盒直立储存在卡盒箱中，毛细管端应浸没在装有 DDI 水的瓶中。
-

储存后准备卡盒

- 如果卡盒未使用的时间超过一天，或者已长时间储存，则使用 IgG 调节方法调节毛细管。

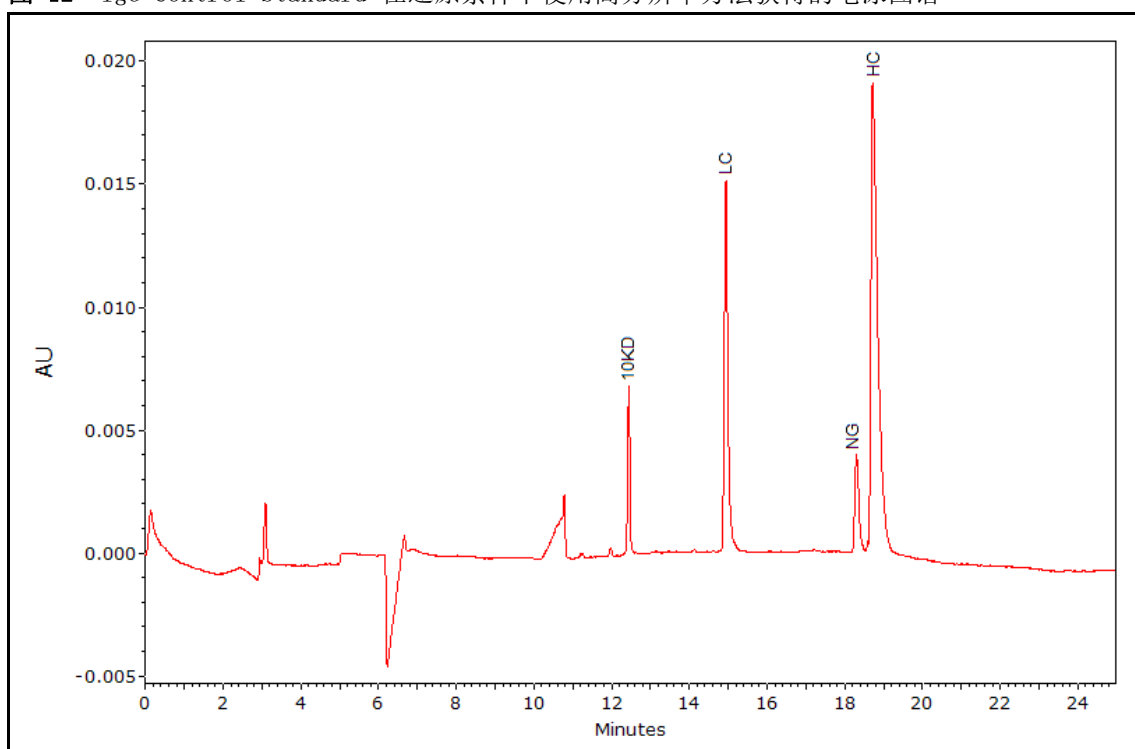
分析结果

还原 IgG Control Standard 的典型结果

用于此分析的 IgG Control Standard 包括受控百分比的非糖基化重链，它可提供分辨率和定量基准。图 12 显示了还原 IgG control standard 在适用性测试中的典型电泳图谱。

通过此分析，利用适用性标准品确认 IgG 轻链 (LC)、重链 (HC)、非糖基化重链 (NG) 和 10 kDa Internal Standard (10 kD) 的已知 IgG 对照元素的鉴定结果。糖基化重链应作为与非糖基化重链相分辨的基线 (分辨率 > 1)。定量基准应以 IgG 对照品中存在的总重链百分比的形式提供。请参阅 Internal Standard 随附的《分析证书》以了解该百分比。

图 12 IgG Control Standard 在还原条件下使用高分辨率方法获得的电泳图谱

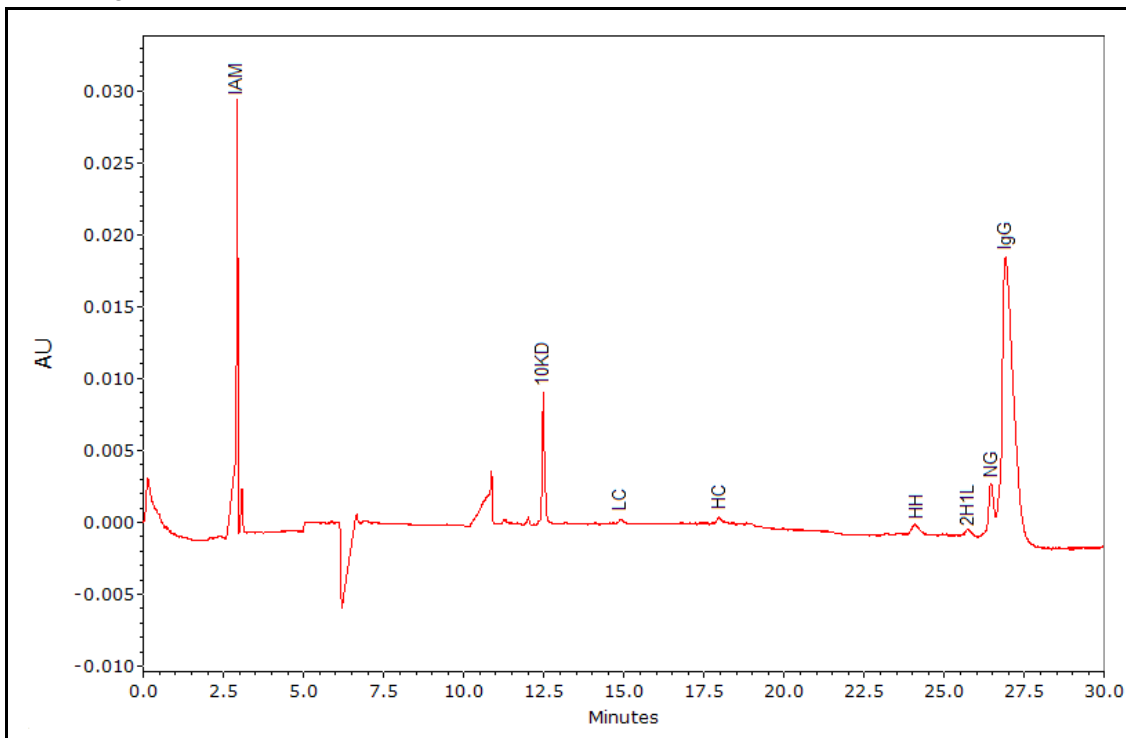


- 10KD: 10 kDA Internal Standard
- LC: 轻链
- NG: 非糖基化重链
- HC: 重链

非还原 IgG Control Standard 的典型结果

在非还原条件下，从完整抗体中分辨出所有杂质，例如轻链（LC）、重链（HC）、重-重链（HH）和 2 重 1 轻链（2H1L）。

图 13 IgG Control Standard 在非还原条件下使用高分辨率方法获得的电泳图谱



- 10KD: 10 kDA Internal Standard
- LC: 轻链
- HC: 重链
- HH: 重-重链
- 2H1L: 2 重 1 轻链
- NG: 非糖基化重链

故障排除

表 4 故障排除

症状	可能的原因	纠正措施
系统适用性测试失败	毛细管长度错误或者试剂和样品定位不当	首先检查毛细管长度、缓冲剂托盘和样品托盘。确保所有试剂和样品都处在缓冲剂托盘图中所述的正确位置。评估积分和峰鉴别窗口。请参阅下面的其他症状以获得其他故障排除提示。
存在低电流或不规则电流的迁移率偏差	毛细管堵塞	1) 用 DDI 水在 100 psi 下冲洗毛细管 10 分钟，然后执行毛细管调节方法。 2) 如果电流仍然较低或不稳定，更换毛细管。
	凝胶中有气泡	在 5 Hg 至 15 Hg 真空条件下对 SDS-MW Gel Buffer 脱气 5 分钟。
	电极受到污染	清洁电极。请参阅《系统维护指南》以获得更多说明。
电流过高	凝胶缓冲液被污染	根据需要更换 SDS-MW Gel Buffer。
	电极被污染	清洁电极。请参阅《系统维护指南》。
电泳图谱中有尖峰	凝胶缓冲液中有气泡	在 5 Hg 至 15 Hg 真空条件下对 SDS-MW Gel Buffer 脱气 5 分钟。
宽峰、分辨率低	毛细管末端切割不良	使用放大镜检查毛细管末端。如果末端切割不平整，再次切割或更换毛细管。
	样品还原不当	通过建议程序还原样品。使用新的 2-巯基乙醇进行样品还原。请参阅 制备还原 IgG 样品 。
	毛细管退化	1) 用 DDI 水在 100 psi 下冲洗毛细管 10 分钟，然后执行毛细管调节方法。 2) 如果出现同样的问题，安装新的毛细管。
	毛细管末端积聚灰尘或凝胶	用 DDI 水清洁毛细管尖端。请参阅 清洁接口块 。

表 4 故障排除 (继续)

症状	可能的原因	纠正措施
无峰或低信号	毛细管入口长于入口电极	在卡盒内向上推动毛细管，或切割毛细管入口，确保与电极长度相同。
	毛细管尖端脏污或堵塞	1) 用 DDI 水清洁毛细管尖端。请参阅 清洁接口块 。 2) 如果无法通过用水冲洗来清除堵塞，则更换毛细管。
	没有足够的样品	确保样品瓶中至少有 20 mL 的样品。
	样品迁移缓慢	增加方法中的分离时间，重新进行分析。
	IgG 样品含盐量高	执行缓冲液更换，以去除样品中的盐分。请参阅 对 IgG 样品进行缓冲液置换 。

有害物质信息

必须注意以下信息并采取相关安全措施。更多信息请参阅相应的安全数据表。这些信息可应请求提供，或者通过我们的网站 sciex.com/tech-regulatory 下载。

根据 HCS 2012 进行危险等级分类。

Acid Wash/Regenerating Solution (0.1 M HCl)



危险！造成严重皮肤灼伤和眼损伤。

Basic Wash Solution (0.1 M NaOH)



危险！造成严重皮肤灼伤和眼损伤。

Low pH SDS Sample Buffer (100 mM Tris-HCl, pH 6.8, 1% SDS)

警告！造成轻微皮肤刺激。

Low pH Phosphate SDS Sample Buffer (40 mM 磷酸盐, pH 6.5, 1% SDS)

警告！造成轻微皮肤刺激。

IgG Control Standard

警告！造成轻微皮肤刺激。

SDS-MW Sample Buffer (100 mM Tris-HCl, pH 9.0, 1% SDS)

警告！造成轻微皮肤刺激。

SDS-MW Gel Buffer, 专有配方 (pH 8.0, 0.2% SDS)



危险！造成轻微皮肤刺激。可能对生殖能力或胎儿造成伤害。

其他试剂

下列成分未分类为有害物质：

- Internal Standard, 10 kDa 蛋白质, 5 mg/mL

对于从其他供应商处获得的试剂，使用之前请阅读该供应商提供的《安全数据表》。

IgG 分析需要三种方法。可以进行两类分离：高分辨率和高速。

注：下面的信息适用于结合使用 PA 800 Plus System 与 PA 800 Plus 和 32 Karat™ Software 的用户。如果系统与 Empower™ Software 共用，则方法将存在不同。请参阅[使用 Waters Empower™ Software 运行样品](#)。

注：所有方法的“初始条件”和“PDA 检测器初始条件”选项卡上的值相同。

初始条件

图 B.1 所有方法的初始条件

The screenshot displays the 'Initial Conditions' tab of a software interface. It contains several sections with various settings:

- Auxiliary data channels:** Includes checkboxes for Voltage (unchecked, max: 30.0 kV), Current (checked, max: 300.0 μA), Power (unchecked), and Pressure (unchecked).
- Mobility channels:** Includes checkboxes for Mobility (unchecked), Apparent Mobility (unchecked), and Plot trace after voltage ramp (unchecked).
- Analog output scaling:** Factor is set to 1.
- Temperature:** Cartridge is 25.0 °C, Sample storage is 25.0 °C.
- Peak detect parameters:** Threshold is 2, Peak width is 9.
- Trigger settings:** Includes checkboxes for 'Wait for external trigger' (unchecked), 'Wait until cartridge coolant temperature is reached' (checked), and 'Wait until sample storage temperature is reached' (checked).
- Inlet trays:** Buffer is 36 vials, Sample is 48 vials.
- Outlet trays:** Buffer is 36 vials, Sample is 48 vials.

检测器初始条件

图 B.2 所有方法的 PDA 检测器初始条件

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program

Electropherogram scan data

Acquisition enabled

Data rate: 2 Hz

Scan range from 190 to 400 nm

Electropherogram channel data

Data Rate: 2 Hz

	Acquisition enabled	Reference channel	Wavelength (nm)	Bandwidth (nm)
Channel 1:	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	220	10
Channel 2:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	254	10
Channel 3:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	280	10
Peak detect:	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	250	120

Filter

High sensitivity

Normal

High resolution

Peak width (points): 16-25

Relay 1: Off, On

Relay 2: Off, On

Reference channel

Wavelength: 350 nm

Bandwidth: 10 nm

Absorbance signal: Direct, Indirect

时间程序

每种方法的时间程序各不相同。

高速方法时间程序

图 B.3 IgG HS Conditioning - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions | PDA Detector Initial Conditions | Time Program

Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1	Rinse - Pressure	20.0 psi	10.00 min	BI:D1	BO:D1	reverse	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2	Rinse - Pressure	20.0 psi	5.00 min	BI:E1	BO:E1	reverse	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface
3	Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:F1	BO:F1	reverse	Water rinse to remove the acid residue
4	Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B1	reverse	SDS-MW Gel Buffer rinse to fill the capillary
5	Separate - Voltage	15.0 KV	10.00 min	BI:C1	BO:C1	5.00 Min ramp, normal polarity, both	SDS-MW Gel Buffer for voltage equilibration
6							

图 B.4 IgG HS Separation - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions PDA Detector Initial Conditions Time Program									
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments	
1		Rinse - Pressure	70.0 psi	3.00 min	BI:D1	BO:D	reverse, In / Out vial inc 8	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface - Automatic increment every 8 runs	
2		Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:E1	BO:E	reverse, In / Out vial inc 8	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface - Automatic increment every 8 runs	
3		Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:F1	BO:F	reverse, In / Out vial inc 8	Water rinse to remove the acid residue - Automatic increment every 8 runs	
4		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B	reverse, In / Out vial inc 8	SDS Gel rinse to fill the capillary with SDS gel - Automatic increment every 8 runs	
5		Wait		0.00 min	BI:A1	BO:A	In / Out vial inc 8	ddH2O, use to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs	
6		Wait		0.00 min	BI:A4	BO:A	In / Out vial inc 8	ddH2O, use to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs	
7		Inject - Voltage	5.0 KV	20.0 sec	BI:C1	SO:A	Override, normal polarity	Sample injection	
8		Wait		0.00 min	BI:B4	BO:B	In / Out vial inc 8	ddH2O, use to avoid sample carry over - Automatic increment every 8 runs	
9	0.00	Separate - Voltage	15.0 KV	15.00 min	BI:C1	BO:C	1.00 Min ramp, normal polarity, both, In /	SDS Gel for separation - Automatic increment every 8 runs	
10	2.00	Autozero							
11									

图 B.5 IgG HS Shutdown - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions PDA Detector Initial Conditions Time Program									
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments	
1		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:D1	BO:D	reverse	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface	
2		Rinse - Pressure	50.0 psi	5.00 min	BI:E1	BO:E	reverse	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface	
3		Rinse - Pressure	50.0 psi	2.00 min	BI:F1	BO:F	reverse	Water rinse to remove the acid residue	
4		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B	reverse	SDS Gel rinse to fill the capillary	
5	0.00	Separate - Voltage	15.0 KV	10.00 min	BI:C1	BO:C	5.00 Min ramp, normal polarity, both	SDS Gel for voltage equilibration	
6	10.00	Wait		0.00 min	BI:A1	BO:A		ddH2O, use for capillary dip to prevent capillary from drying	
7	10.00	Lamp - Off							
8									

高分辨率方法时间程序

图 B.6 IgG HR Conditioning - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions PDA Detector Initial Conditions Time Program									
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments	
1		Rinse - Pressure	20.0 psi	10.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface	
2		Rinse - Pressure	20.0 psi	5.00 min	BI:E1	BO:E1	forward	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group	
3		Rinse - Pressure	20.0 psi	2.00 min	BI:F1	BO:F1	forward	Water rinse to remove the acid residue	
4		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B1	forward	SDS -MW/ Gel Buffer rinse to fill the capillary	
5	0.00	Separate - Voltage	15.0 KV	10.00 min	BI:C1	BO:C1	5.00 Min ramp, reverse polarity, both	SDS-MW/ Gel buffer voltage equilibration	
6									

图 B.7 IgG HR Separation - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions PDA Detector Initial Conditions Time Program									
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments	
1		Rinse - Pressure	70.0 psi	3.00 min	BI:D1	BO:D1	forward, In / Out vial inc 8	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface - Automatic increment every 8 runs	
2		Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:E1	BO:E1	forward, In / Out vial inc 8	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group - Automatic increment every 8 runs	
3		Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:F1	BO:F1	forward, In / Out vial inc 8	Water rinse to remove the acid residue - Automatic increment every 8 runs	
4		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B1	forward, In / Out vial inc 8	SDS Gel rinse to fill the capillary with SDS gel - Automatic increment every 8 runs	
5		Wait		0.00 min	BI:A1	BO:A1	In / Out vial inc 8	ddH2O, use for dipping to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs	
6		Wait		0.00 min	BI:A4	BO:A4	In / Out vial inc 8	ddH2O, use for dipping to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs	
7		Inject - Voltage	5.0 KV	20.0 sec	SI:A1	BO:C1	Override, reverse polarity	Sample injection	
8		Wait		0.00 min	BI:B4	BO:B4	In / Out vial inc 8	ddH2O, use for dipping to avoid sample carry over - Automatic increment every 8 runs	
9	0.00	Separate - Voltage	15.0 KV	30.00 min	BI:C1	BO:C1	1.00 Min ramp, reverse polarity, both, In / Out vial inc 8	SDS Gel for separation - Automatic increment every 8 runs	
10	5.00	Autozero							
11									

图 B.8 IgG HR Shutdown - PA 800 plus 方法的时间程序

Initial Conditions PDA Detector Initial Conditions Time Program								
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:D1	BO:D1	forward	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2		Rinse - Pressure	50.0 psi	5.00 min	BI:E1	BO:E1	forward	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3		Rinse - Pressure	50.0 psi	2.00 min	BI:F1	BO:F1	forward	Water rinse to remove the acid residue
4		Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B1	forward	SDS Gel rinse to fill the capillary
5	0.00	Separate - Voltage	15.0 KV	10.00 min	BI:C1	BO:C1	5.00 Min ramp, reverse polarity, both	SDS Gel for separation
6	10.00	Wait		0.00 min	BI:A1	BO:A1		Water used for capillary dip to prevent capillary from drying
7	10.00	Lamp - Off						
8								

使用 Low pH SDS Sample Buffer

注： SCIEX 带有两种不同的低 pH 值样品缓冲液，即 Low pH SDS Sample Buffer (Tris; pH 6.8) 和 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer (pH 6.5)。

有些样品可能在 pH 值较低的样品缓冲液中更加稳定。要使用 Low pH SDS Sample Buffer (pH 6.8)，按照前面所述的方式制备样品，但是将 SDS-MW Sample Buffer 替换为 Low pH SDS Sample Buffer (pH 6.8)。

由于低 pH 值样品缓冲液的离子强度增加，我们建议增加进样电压或时长以修改 SDS-MW 分离方法，以免任何信号丢失。根据待分析样品调整分离时间。例如，分析 Rituxan (rituximab) 样品时，将分离时间改为 35 分钟。

或者，在分离方法中使用压力进样。对于用 SDS-MW Sample Buffer 制备的样品，从相同的 SDS-MW 分离方法开始，并按照下节所述编辑该方法。

在 SDS MW 分离方法中添加压力进样

根据以下说明添加压力进样，并对该分离方法进行其他必要的改动。

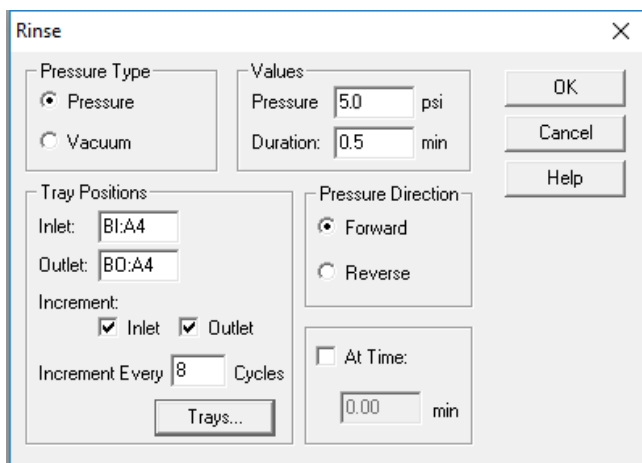
1 在 32 Karat™ Software 中打开 SDS MW 分离方法。

无需对初始条件或 PDA 检测器初始条件进行更改。

2 点击 **Time Program** 选项卡。

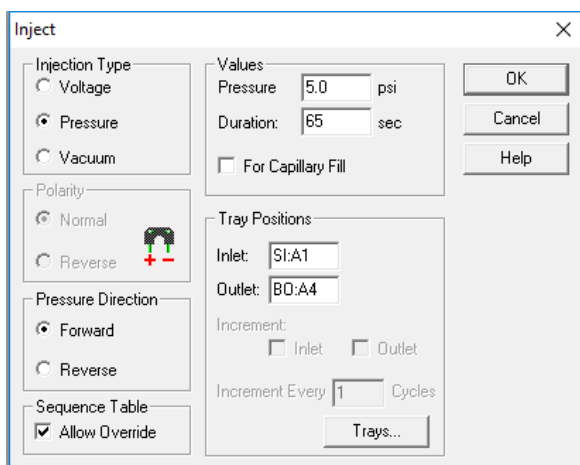
3 在第 5 行后添加 **Rinse** 事件。根据所示设置参数。

图 C.1 Rinse 对话框



4 编辑 Inject-Voltage 事件，以匹配下图。

图 C.2 Inject 对话框



5 根据待分析样品调整 Separation-Voltage 事件的时长。
该时间程序应与下图匹配。

图 C.3 编辑后的分离方法时间程序（显示 Rinse Pressure 和 Injection Pressure 事件）

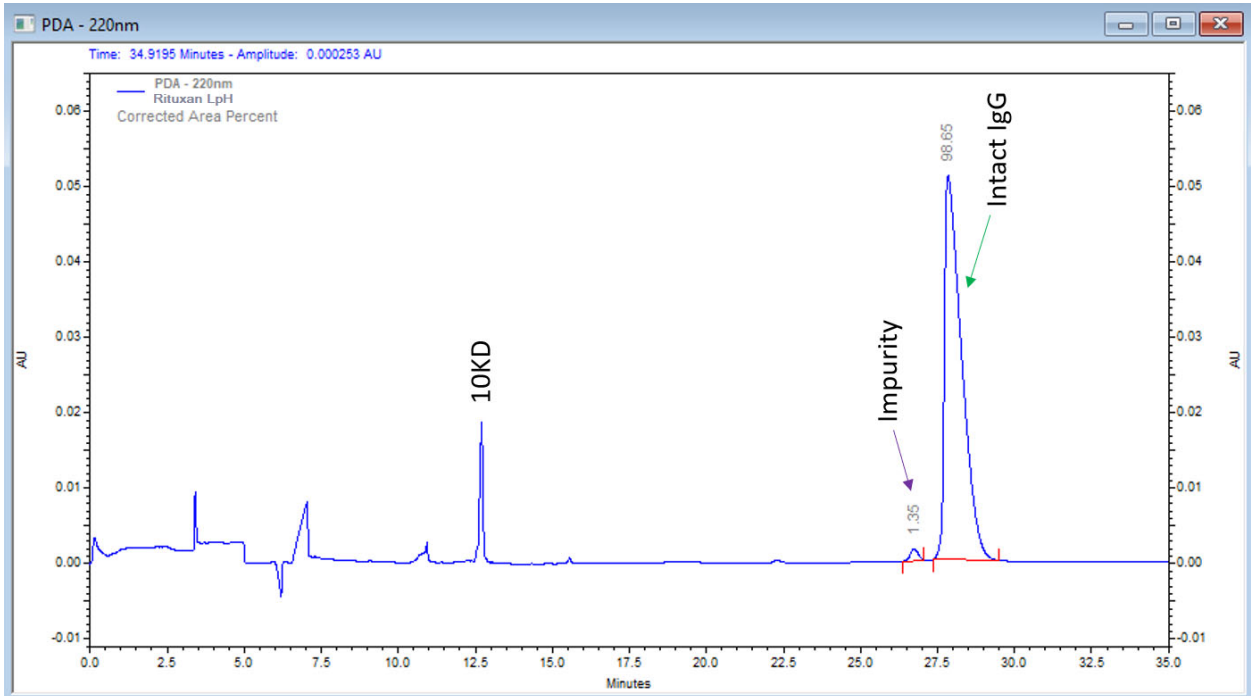
Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Outlet vial	Summary	Comments
1	Rinse - Pressure	70.0 psi	3.00 min	BI:D1	BO:D1	forward, In / Out vial inc 8	0.1 M NaOH rinse to clean capillary surface - Automatic increment every 8 runs
2	Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:E1	BO:E1	forward, In / Out vial inc 8	0.1 M HCl rinse to neutralize capillary surface - Automatic increment every 8 runs
3	Rinse - Pressure	70.0 psi	1.00 min	BI:F1	BO:F1	forward, In / Out vial inc 8	Water rinse to remove the residual acid - Automatic increment every 8 runs
4	Rinse - Pressure	70.0 psi	10.00 min	BI:B1	BO:B1	forward, In / Out vial inc 8	SDS Gel rinse to fill the capillary with SDS gel - Automatic increment every 8 runs
5	Wait	0.00 min	0.00 min	BI:A1	BO:A1	In / Out vial inc 8	Water dip to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs
6	Rinse - Pressure	5.0 psi	0.50 min	BI:A4	BO:A4	forward, In / Out vial inc 8	Introduce a water plug
7	Wait	0.00 min	0.00 min	BI:A4	BO:A4	In / Out vial inc 8	Water dip to clean capillary tip - Automatic increment every 8 runs
8	Inject - Pressure	5.0 psi	65.0 sec	SI:A1	BO:A4	Override, forward	Sample injection
9	Wait	0.00 min	0.00 min	BI:B4	BO:B4	In / Out vial inc 8	Water dip to prevent sample carry over - Automatic increment every 8 runs
10	Separate - Voltag	15.0 KV	35.00 min	BI:C1	BO:C1	1.00 Min ramp, reverse polarity, both, In / Out vial inc 8	SDS Gel for separation - Automatic increment every 8 runs
11	Autozero						
12							

6 保存方法。如果方法名称未改动，则无需对序列进行改动。

使用低 pH 值 SDS 样品缓冲液获得的结果

下图显示了使用 Rituxan (rituximab) 和 Low pH SDS Sample Buffer 时获得的结果。请参阅图 C.4。样品杂质含量为 1.35%。

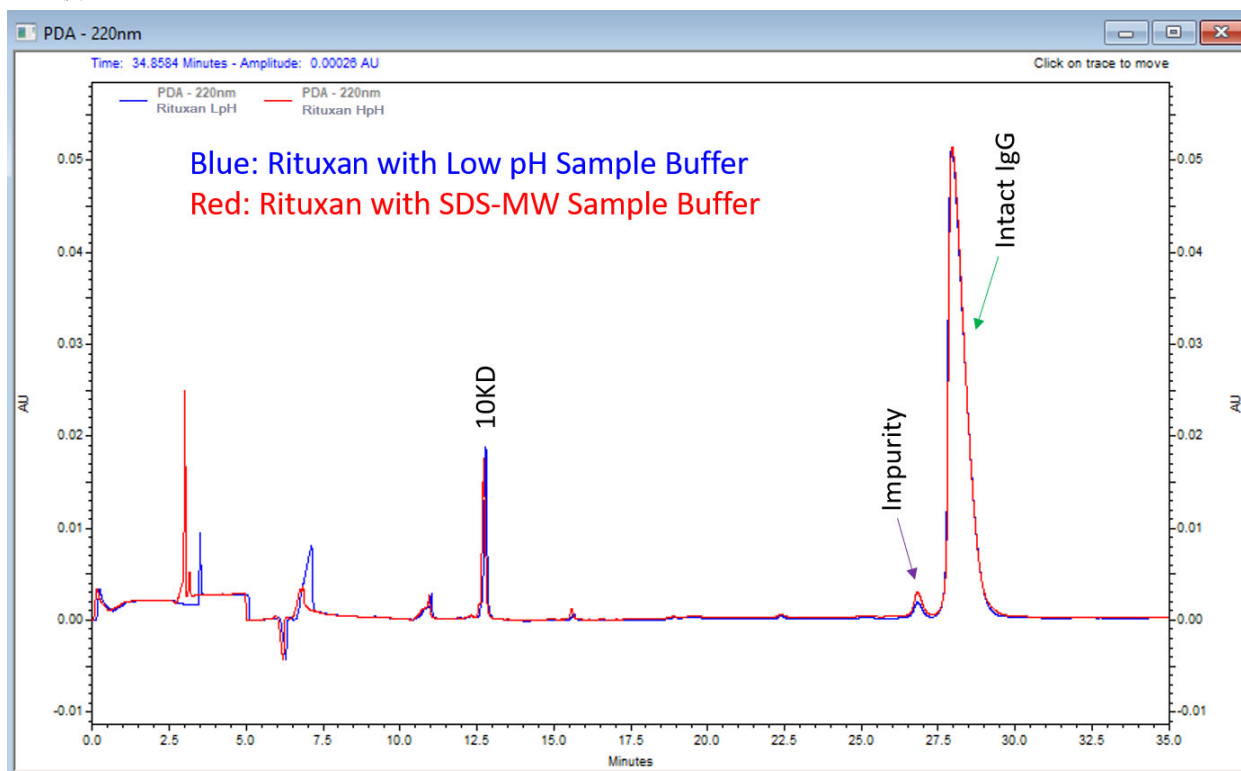
图 C.4 使用 Low pH SDS Sample Buffer (Tris) 的 Rituxan (rituximab) 电泳图谱



使用 Low pH SDS Sample Buffer

将 SDS-MW Sample Buffer (红线) 和 Low pH SDS Sample Buffer (蓝线) 分别用于 Rituxan (rituximab) 时获得的结果之比较如下图所示。

图 C.5 用于 Rituxan (rituximab) 时的 SDS-MW Sample Buffer 和 Low pH SDS Sample Buffer (Tris) 之比较



使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer

注：SCIEX 带有两种不同的低 pH 值样品缓冲液，即 Low pH SDS Sample Buffer (Tris; pH 6.8) 和 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer (pH 6.5)。

关于 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer

Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 的设计符合《中国药典》中所载的由中华人民共和国卫生部建立的毛细管电泳 SDS 分离规范。

除了指定缓冲剂之外，《中国药典》(2019-06-27) 中还包含关于分离方法的建议。请参阅《中国药典》(2020 版) 第 3127 章“3127 单抗分子大小变异体测定法 (CE-SDS法)” 或 <https://www.chp.org.cn/gjydw/swzp/5032.jhtml>。该链接在发布时为最新信息。

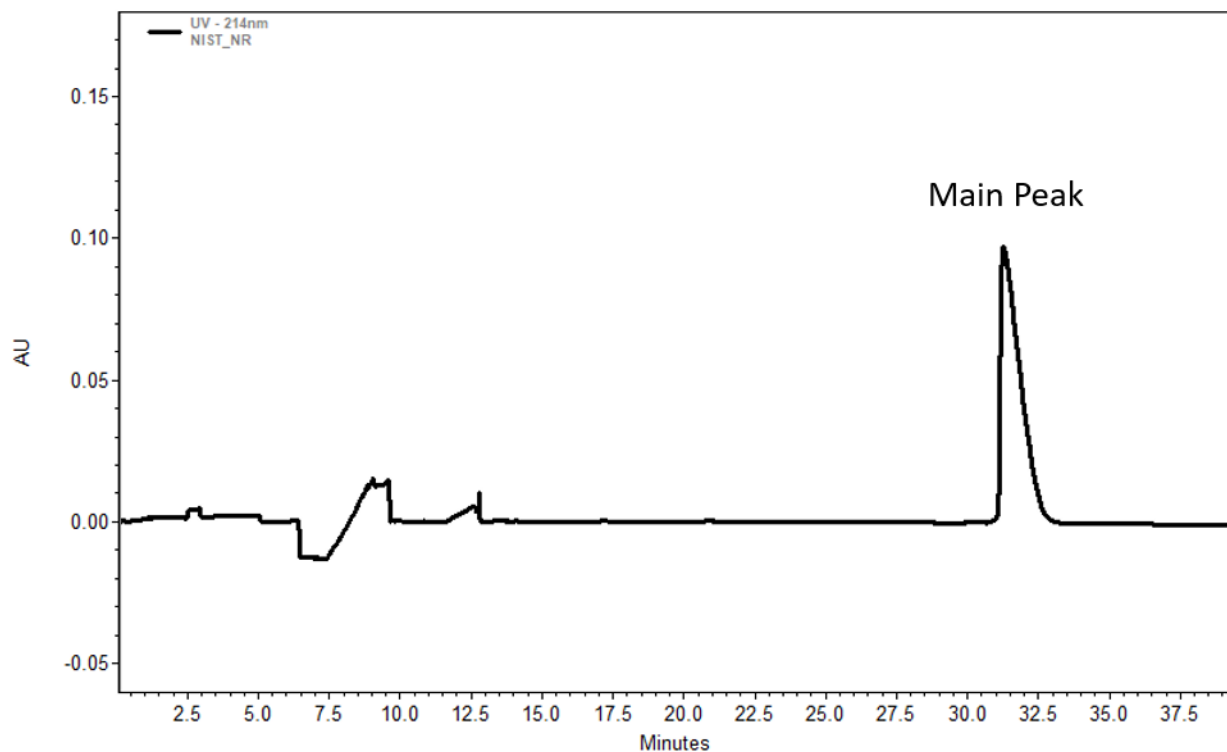
注：《中国药典》规定了一些分析参数的范围，而非单一值。对于下列图片中的结果，使用的是中值。具体来说，样品孵育温度为 70 °C，样品储存温度和毛细管温度为 20 °C。

使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 获得的结果

使用非还原条件的典型结果

下图显示了使用 NIST mAb 并 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 按照《中国药典》方法在非还原条件下获得的结果。

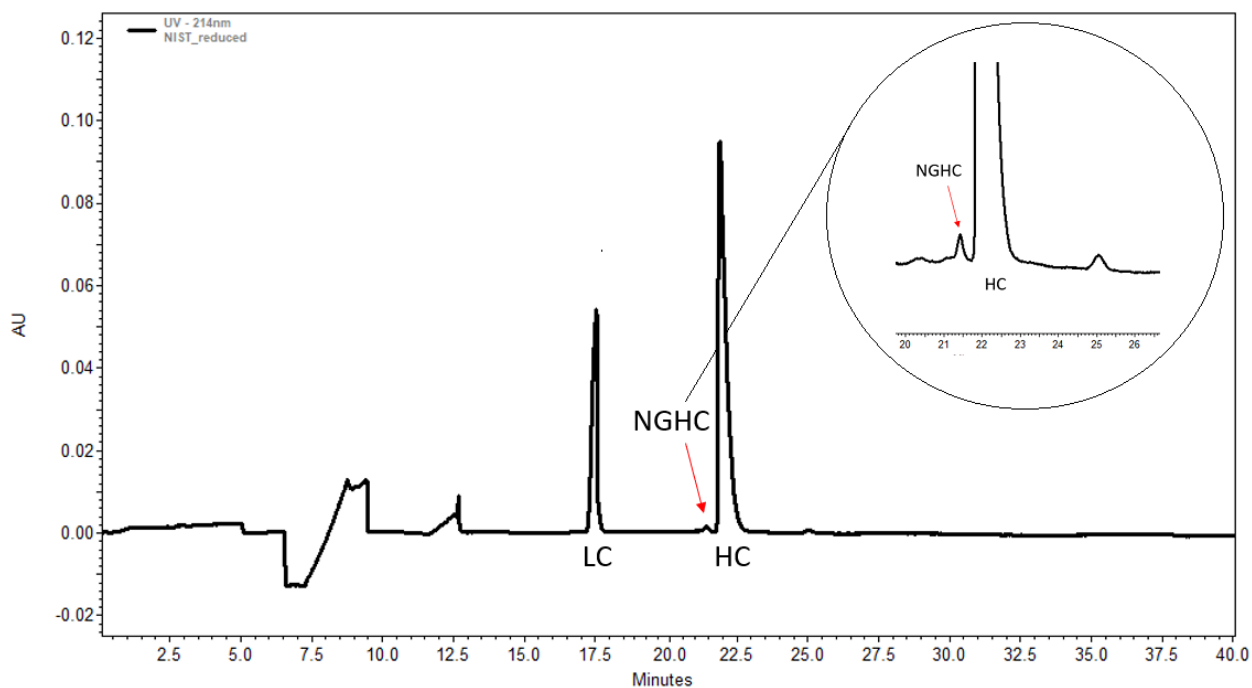
图 D.1 使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 按《中国药典》方法获得的非还原 NIST mAb 的电泳图谱



使用还原条件的典型结果

下图显示了使用 NIST mAb 并 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 按照《中国药典》方法在还原条件下获得的结果。

图 D.2 使用 Low pH Phosphate SDS Sample Buffer 按《中国药典》方法获得的还原 NIST mAb 的电泳图谱



- LC: 轻链
- NGHC: 非糖基化重链
- HC: 重链



使用 Waters Empower™ Software 运行样品

本节提供了关于使用 Empower™ Software 采集数据的说明。请参阅 Empower™ Software 指南和帮助文件以获得数据分析说明。

注：采集数据之前校准 PDA 检测器。请参阅《PA 800 Plus Empower™ Driver 用户指南》以获得相关说明。

创建仪器方法

注：如果使用 low pH SDS sample buffer，仪器方法可能需要进行调节以适应升高的缓冲剂离子强度。请参阅[使用 Low pH SDS Sample Buffer](#)。

注：PA 800 Plus Empower™ Driver DVD 中包含经过验证的仪器方法。可以导入这些方法，而不必手动创建。请参阅[导入仪器方法](#)。如果方法缺失，则使用下面的说明创建方法。

注：下面的仪器方法适用于高分辨率分离。要执行高速分离，请参阅“[高速仪器方法](#)”中所述的仪器方法。

需要三种仪器方法：

- IgG_CONDITIONING
 - IgG_SEPARATION
 - IgG_SHUTDOWN
-

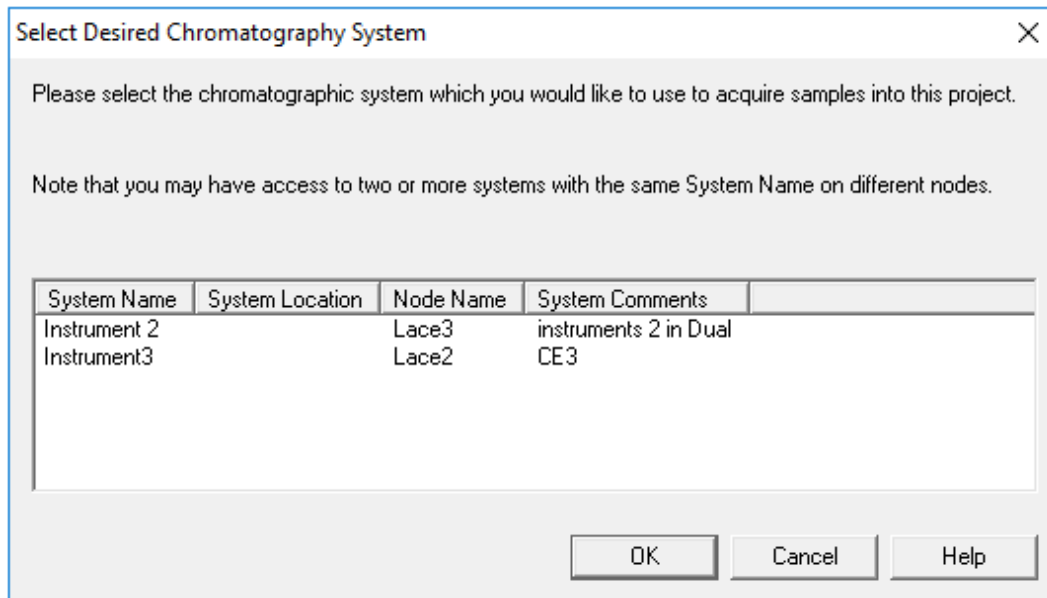
注：对于所有方法，General 和 Detector 选项卡中的值都相同。

注：压力值可以显示为以毫巴 (mbar) 或磅/每平方英寸 (psi) 为单位，取决于 Empower™ Software 的注册表设置。默认单位为毫巴。要更改单位，请参阅 PA 800 Plus Empower™ Driver 版本发布说明。

注：所采用的仪器方法已使用 SDS-MW Sample Buffer 进行验证。

- 1 在 Empower™ Software Project 窗口中，单击 **File \> New Method \> Instrument Method**。
Select Desired Chromatography System 对话框打开。

图 E.1 Select Desired Chromatography System 对话框



- 2 单击要使用的系统，然后单击 **OK**。确保仪器已使用 PDA 检测器进行了配置。
仪器方法编辑器打开。

3 设置 General 选项卡中的参数。

图 E.2 IgG_HR_CONDITIONING 仪器方法的 General 参数

The screenshot displays the 'General' tab of the software interface, which is divided into several sections for configuring the instrument method:

- Auxiliary Data Channels:** Includes checkboxes for Voltage (Max: 30.0 kV), Current (Max: 300.0 μA), Power (Max: 9.000 W), Pressure, and Cartridge Temperature.
- Peak Detect Parameters:** Includes Peak Noise Multiplier (set to 2) and Peak Filter Width (set to 9).
- Capillary Settings:** Includes Capillary Total Length (30.2 cm) and Capillary Length (20.0 cm).
- Trigger Settings:** Includes a checkbox for 'Wait For External Trigger' and a dropdown menu for 'Wait for Temperature' set to 'Wait for Cartridge and Storage Temperature'.
- Temperature:** Includes Cartridge (25.0 °C) and Sample Storage (25.0 °C).
- Inlet Trays:** Includes Buffer (36 vials) and Sample (48 vials).
- Outlet Trays:** Includes Buffer (36 vials) and Sample (48 vials).

4 单击 **Detector** 选项卡，从 **Detector Type** 列表中选择 **PDA**，然后设置参数。

注：对于 3D 数据，在 **Electropherogram Scan Data** 中，为 **Data Rate** 选择 **On**。

图 E.3 IgG_HR_CONDITIONING 仪器方法的 **Detector** 参数

5 向时间程序添加下图中的事件。

注：对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 **20**。

图 E.4 IgG_HR_CONDITIONING 仪器方法的时间程序

Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
1	Rinse Pressure	20.0 psi	10.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Forward;0:0	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2	Rinse Pressure	20.0 psi	5.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Forward;0:0	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3	Rinse Pressure	20.0 psi	2.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Forward;0:0	Water rinse to remove the acid residue
4	Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Forward;0:0	SDS Gel buffer rinse to fill the capillary
5	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	10.00 min	C1	Buffer	C1	Buffer	Reverse;5;Simultaneous;0:0	SDS Gel buffer voltage Separation
6	End								
* 7									

注：如果系统使用 **mbar** 作为压力单位，则输入以下信息：

- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 1、2 和 3）中的压力，输入 **1379.0**。
- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 4）中的压力，输入 **4826.3**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 **1379.0**。

6 保存仪器方法。

- 单击 **File \> Save**。Save current Instrument Method 对话框打开。
- 在 **Name** 字段中输入 **IgG_HR_CONDITIONING**。
- (可选) 在 **Method Comments** 字段中输入信息。
- 如果系统提示, 在 **Password** 字段中输入当前用户的 Empower™ Software 密码, 然后单击 **Save**。

仪器方法将保存到当前项目。

7 创建分离仪器方法。

- 设置 **General** 选项卡上的参数。请参阅图 E.2。
- 设置 **Detector** 选项卡上的参数。请参阅图 E.3。
- 向时间程序添加下图中的事件。

注: 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件 (步骤 9) 中的压力, 输入 **20**。

图 E.5 IgG_HR_SEPARATION 仪器方法的时间程序

General Detector Time Program										
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
1		Rinse Pressure	70.0 psi	3.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Forward:8,8	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2		Rinse Pressure	70.0 psi	1.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Forward:8,8	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3		Rinse Pressure	70.0 psi	1.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Forward:8,8	Water rinse to remove the acid residue
4		Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Forward:8,8	SDS Gel rinse to fill the capillary with SDS gel
5		Wait		0.00	A1	Buffer	A1	Buffer	8,8	Water. clean capillary tip
6		Wait		0.00	A4	Buffer	A4	Buffer	8,8	Water. clean capillary tip
7		Inject Voltage	5.0 kV	20.0 s	A0	Sample List	C1	Buffer	Reverse:0,0	inject sample
8		Wait	15.0 kV	0.00	B4	Buffer	B4	Buffer	8,8	water. use for dipping to avoid sample carry over
9	0.00	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	30.00 min	C1	Buffer	C1	Buffer	Reverse:1;Simultaneous:8,8	SDS Gel Separation
10	5.00	Autozero								
11	30.00	Stop Data								
12	30.10	End								
13										

注: 如果系统使用 mbar 作为压力单位, 则输入以下信息:

- 对于 **Rinse Pressure** 事件 (步骤 1 到 4) 中的压力, 输入 **4826.3**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件 (步骤 9) 中的压力, 输入 **1379.0**。

- 将该方法另存为 “IgG_HR_SEPARATION”。

8 创建关闭仪器方法。

- a. 设置 **General** 选项卡上的参数。请参阅图 E. 2。
- b. 设置 **Detector** 选项卡上的参数。请参阅图 E. 3。
- c. 向时间程序添加下图中的事件。

注：对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 20。

图 E. 6 IgG_HR_SHUTDOWN 仪器方法的时间程序

General Detector Time Program										
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
▶ 1		Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Forward;0;0	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2		Rinse Pressure	50.0 psi	5.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Forward;0;0	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3		Rinse Pressure	50.0 psi	2.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Forward;0;0	Water rinse to remove the acid residue
4		Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Forward;0;0	SDS Gel rinse to fill the capillary
5	0.00	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	10.00 min	C1	Buffer	C1	Buffer	Reverse;5;Simultaneous;0;0	SDS Gel for Separation
6	10.00	Wait		0.00	A1	Buffer	A1	Buffer	0;0	STORAGE THE TIPS in water
7	10.00	Lamp Off								
8	10.00	End								
* 9										

注：如果系统使用 mbar 作为压力单位，则输入以下信息：

- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 1 和 4）中的压力，输入 **4826. 3**。
- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 2 和 3）中的压力，输入 **3447. 4**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 **1379. 0**。

- d. 将该方法另存为 “IgG_HR_SHUTDOWN”。

高速仪器方法

高速方法的 **General** 和 **Detector** 参数与高分辨率方法的相同。但是，时间程序不同。

注：对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 20。

图 E. 7 IgG_HS_CONDITIONING 仪器方法的时间程序

General Detector Time Program										
	Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
1		Rinse Pressure	20.0 psi	10.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Reverse;0;0	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2		Rinse Pressure	20.0 psi	5.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Reverse;0;0	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3		Rinse Pressure	20.0 psi	2.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Reverse;0;0	Water rinse to remove the acid residue
4		Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Reverse;0;0	SDS Gel buffer rinse to fill the capillary
5	0.00	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	10.00 min	C1	Buffer	C1	Buffer	Normal (+);5;Simultaneous;0;0	SDS Gel Buffer Separation
6	10.00	End								
▶▶ 7										

注：如果系统使用 mbar 作为压力单位，则输入以下信息：

- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 1、2 和 3）中的压力，输入 **1379. 0**。
- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 4）中的压力，输入 **4826. 3**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 **1379. 0**。

注：对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 9）中的压力，输入 20。

图 E.8 高速 IgG_HS_SEPARATION 仪器方法的时间程序

Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
1	Rinse Pressure	70.0 psi	3.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Reverse:8:8	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2	Rinse Pressure	70.0 psi	1.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Reverse:8:8	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3	Rinse Pressure	70.0 psi	1.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Reverse:8:8	Water rinse to remove the acid residue
4	Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Reverse:8:8	SDS Gel rinse to fill the capillary with SDS gel
5	Wait		0.00	A1	Buffer	A1	Buffer	8:8	Water clean capillary tip
6	Wait		0.00	A4	Buffer	A4	Buffer	8:8	Water clean capillary tip
7	Inject Voltage	5.0 kV	20.0 s	C1	Buffer	A0	Sample List	Normal (+);0:0	inject sample
8	Wait		0.00	B4	Buffer	B4	Buffer	0:0	
9	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	15.00 min	C1	Buffer	C1	Buffer	Normal (+);1:Simultaneous;0:0	SDS Gel Separation
10	Autozero								
11	Stop Data								
12	End								

注：如果系统使用 mbar 作为压力单位，则输入以下信息：

- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 1 到 4）中的压力，输入 **4826.3**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 9）中的压力，输入 **1379.0**。

注：对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 9）中的压力，输入 20。

图 E.9 高速 IgG_HS_SHUTDOWN 仪器方法的时间程序

Time (min)	Event	Value	Duration	Inlet vial	Inlet tray	Outlet vial	Outlet tray	Summary	Comments
1	Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	D1	Buffer	D1	Buffer	Reverse:0:0	0.1 N NaOH rinse to clean capillary surface
2	Rinse Pressure	50.0 psi	5.00 min	E1	Buffer	E1	Buffer	Reverse:0:0	0.1 N HCl rinse to neutralize capillary surface silanol group
3	Rinse Pressure	50.0 psi	2.00 min	F1	Buffer	F1	Buffer	Reverse:0:0	Water rinse to remove the acid residue
4	Rinse Pressure	70.0 psi	10.00 min	B1	Buffer	B1	Buffer	Reverse:0:0	SDS Gel rinse to fill the capillary
5	Separate Voltage Pressure	15.0 kV	10.00 min	A1	Buffer	A1	Buffer	Normal (+);5:Simultaneous;0:0	
6	Wait		0.00	A1	Buffer	A1	Buffer	0:0	Store the tips in water
7	Lamp Off								
8	End								

注：如果系统使用 mbar 作为压力单位，则输入以下信息：

- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 1 和 4）中的压力，输入 **4826.3**。
- 对于 **Rinse Pressure** 事件（步骤 2 和 3）中的压力，输入 **3447.4**。
- 对于 **Separate Voltage Pressure** 事件（步骤 5）中的压力，输入 **1379.0**。

创建方法集

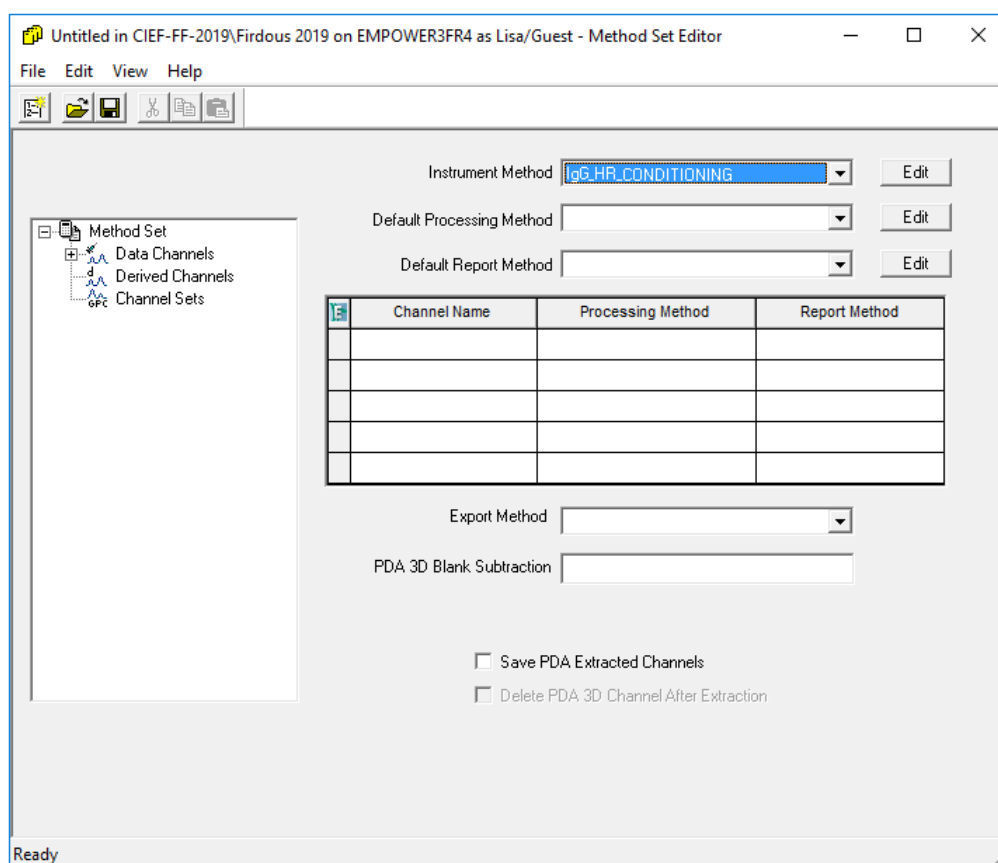
需要三种方法集：

- IgG Conditioning 方法集
- IgG Separation 方法集
- IgG Shutdown 方法集

注：方法集还可包括处理和报告方法。要创建这些方法，请参阅 Empower™ Software 随附的文档。

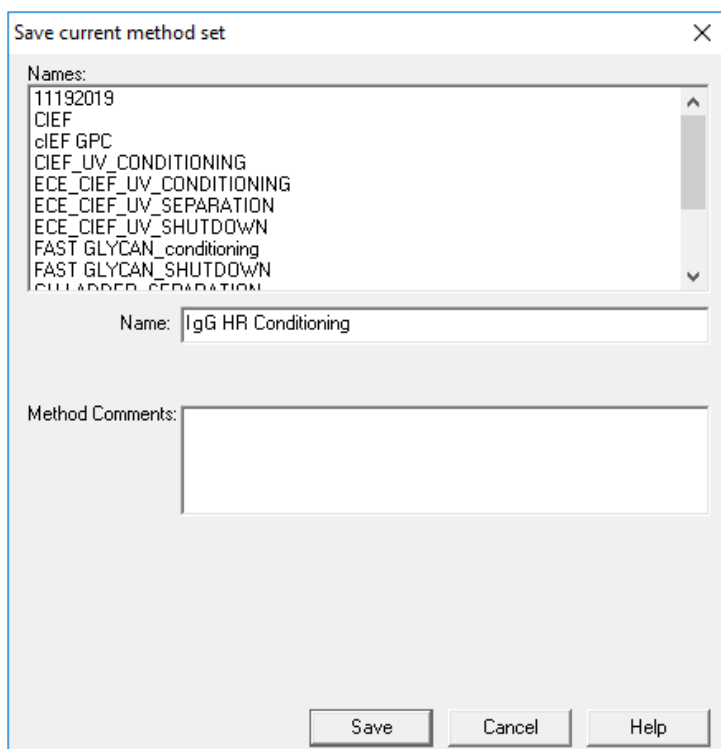
- 1 在 Empower™ Software Project 窗口中，单击 **File \> New Method \> Method Set**。
- 2 在消息中单击 **No**。
Method Set Editor 窗口打开。
- 3 在 **Instrument Method** 列表中，单击 **IgG_HR_CONDITIONING**。请勿进行任何其他更改。

图 E.10 Method Set Editor 窗口



- 4 保存方法集。
 - a. 单击 **File \> Save** 以打开 Save current method set 对话框。
 - b. 在 **Name** 字段中输入 **IgG HR Conditioning**。
 - c. (可选) 在 **Method Comments** 字段中输入信息。
 - d. 如果系统提示，在 **Password** 字段中输入当前用户的 Empower™ Software 密码，然后单击 **Save**。

图 E.11 Save current method set 对话框



方法集将保存到当前项目。

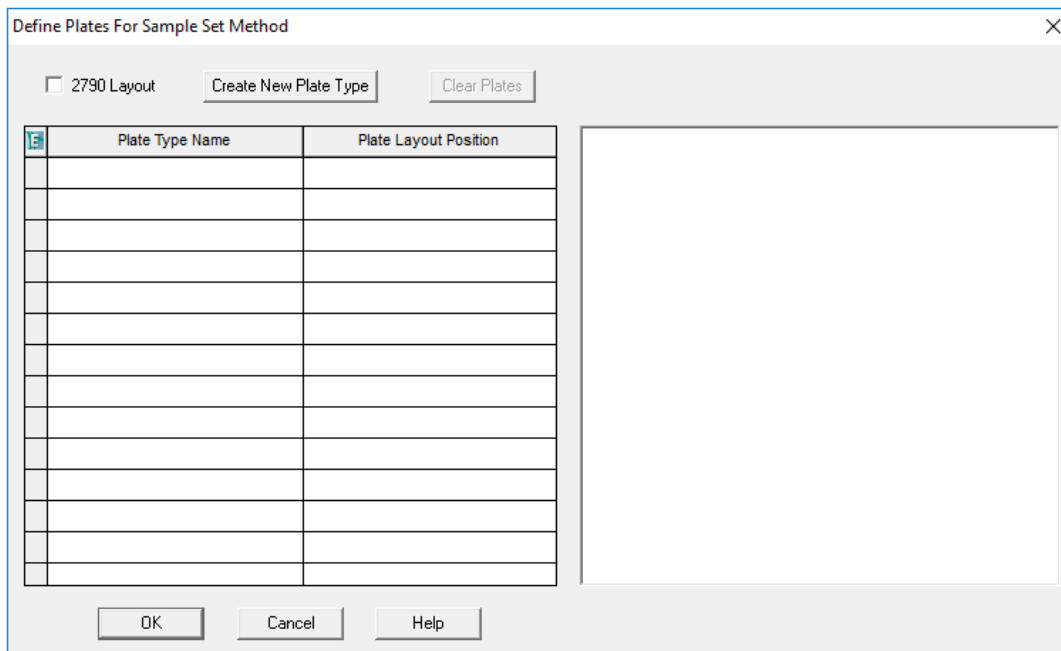
- 5 重复前面的步骤以再创建两个方法集。
 - a. 在 **Instrument Method** 列表中选择 **IgG_HR_SEPARATION** 以创建分离方法。将该方法另存为“**IgG Separation**”。
 - b. 在 **Instrument Method** 列表中选择 **IgG_HR_SHUTDOWN** 以创建关闭方法。将该方法另存为“**IgG Shutdown**”。

配置软件以使用多个孔板

Empower™ Software 设计用于没有缓冲剂托盘的色谱系统。要使用缓冲剂托盘，按照下述方式配置 Empower™ Software。

- 1 在 Empower™ Software 的 Run Samples 窗口中，单击 **Edit \> Plates**。
Define Plates for Sample Set Method 对话框打开。

图 E.12 Define Plates for Sample Set Method 对话框



注： 如果该对话框看上去不像上图，清除 **2790 Layout** 复选框。

- 2 在第一行中，设置缓冲剂入口托盘。
 - a. 单击 **Plate Type Name** 单元格，然后选择 **PA 800 Plus Buffer Tray**。

注： 如果 **PA 800 Plus Buffer Tray** 缺失，则可能是未定义缓冲剂托盘和样品托盘。请参阅《PA 800 Plus Empower™ Driver 用户指南》。

对话框更新，显示孔板图片以及孔板定序模式的按钮。


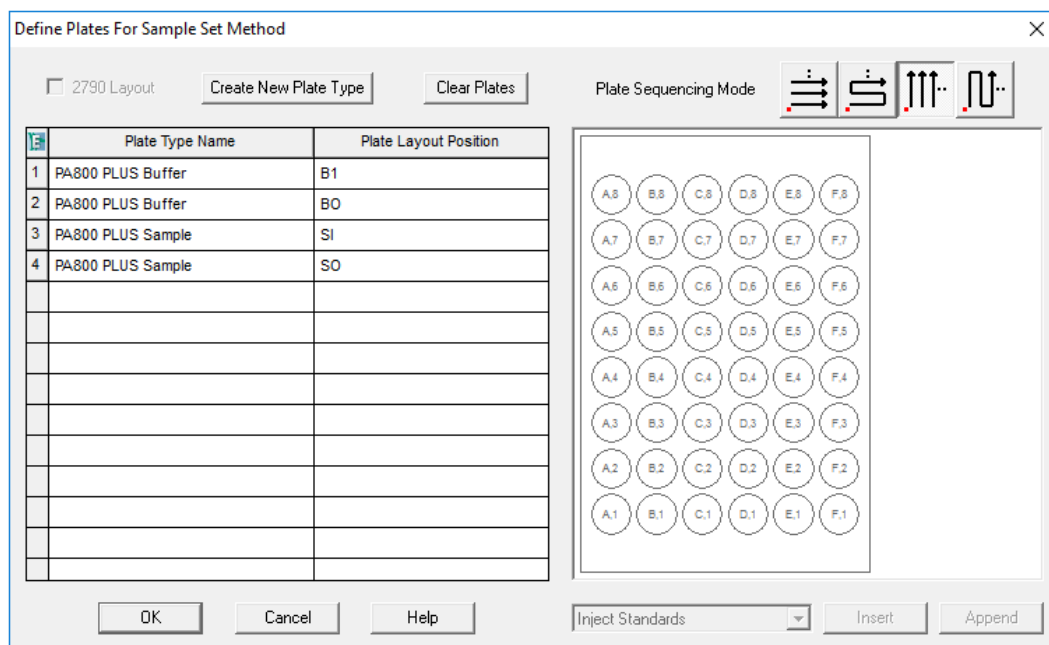
- b. 单击 **Plate Layout Position** 单元格，然后输入 **BI**。
 - c. 单击  (**垂直不连续孔板定序模式**) 以指示运行过程中样品瓶的检测顺序。

图 E.14 定义所有孔板类型之后

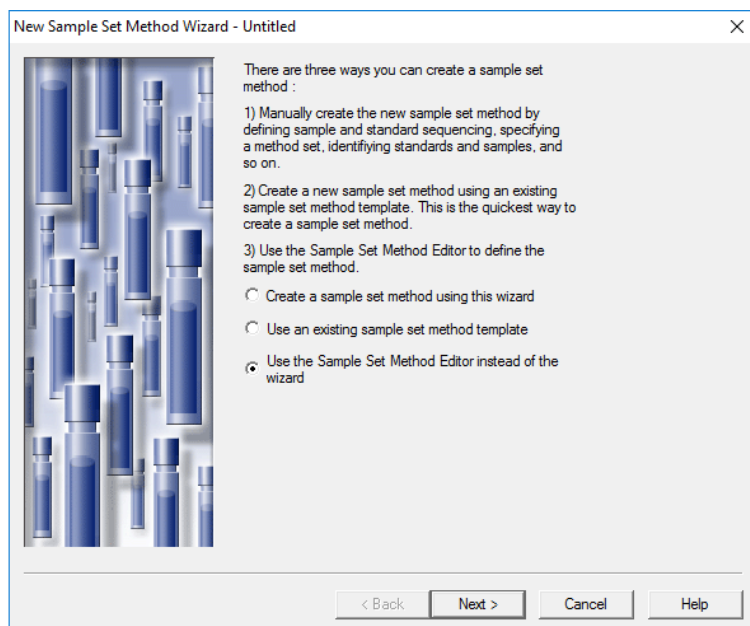


6 单击 **OK** 保存更改并关闭对话框。

创建样品组方法并运行样品

- 1 在 Empower™ 软件 Project 窗口中，单击 **File \> New Method \> Sample Set Method**。
New Sample Set Method Wizard 打开。
- 2 单击 **Use the Sample Set Method Editor instead of the wizard**，然后单击 **Next**。

图 E.15 New Sample Set Method Wizard



样品组方法编辑器打开。

3 设置样品组方法。

- a. 在第一行中，从 **Method Set/Report or Export Method** 单元格中选择 **IgG HR Conditioning**。
- b. 在第 2 到 17 行中，从 **Method Set/Report or Export Method** 单元格中选择 **IgG HR Separation**。
- c. 在第 18 行中，从 **Method Set/Report or Export Method** 单元格中选择 **IgG HR Shutdown**。
- d. 添加样品的必需信息。请参阅表 E.1。其他字段则使用默认值。

表 E.1 样品组方法的必填字段

名称	描述
Plate/Well	样品在样品托盘中的位置。
# of Injs	样品的进样次数。
SampleName	样品的名称。
Run Time (Minutes)	运行的持续时间。 注意：可能出现错误的结果。确保运行时间大于或等于仪器方法中的时间程序的持续时间。如果运行时间更短，系统将会在时间程序完成之前停止该运行。

下图中显示了已完成的样品组方法。

注： Level 和 Reference Level 列在下图中为隐藏状态。

图 E.16 样品组方法

	Plate/Well	Inj Vol (uL)	# of Injs	Label	SampleName	Function	Method Set / Report or Export Method	Processing	Run Time (Minutes)
1	Bl:A,1	10.0	1		Conditioning	Inject Samples	IgG HR Conditioning	Normal	10.00
2	Sl:A,1	10.0	1	S0101	IgG STD	Inject Standards	IgG HR Separation	Normal	30.00
3	Sl:A,2	10.0	1	U0101	SAMPLE1	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
4	Sl:A,3	10.0	1	U0102	SAMPLE2	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
5	Sl:A,4	10.0	1	U0103	SAMPLE3	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
6	Sl:A,5	10.0	1	U0104	SAMPLE4	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
7	Sl:A,6	10.0	1	U0105	SAMPLE5	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
8	Sl:A,7	10.0	1	U0106	SAMPLE6	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
9	Sl:A,8	10.0	1	U0107	SAMPLE7	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
10	Sl:B,1	10.0	1	U0108	SAMPLE8	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
11	Sl:B,2	10.0	1	U0109	SAMPLE9	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
12	Sl:B,3	10.0	1	U0110	SAMPLE10	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
13	Sl:B,4	10.0	1	U0111	SAMPLE11	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
14	Sl:B,4	10.0	1	U0112	SAMPLE11	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
15	Sl:B,6	10.0	1	U0113	SAMPLE13	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
16	Sl:B,7	10.0	1	U0114	SAMPLE14	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
17	Sl:B,8	10.0	1	U0115	SAMPLE15	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
18	Sl:C,1	10.0	1	U0116	SAMPLE16	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
19	Sl:C,2	10.0	1	U0117	SAMPLE17	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
20	Sl:C,3	10.0	1	U0118	SAMPLE18	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
21	Sl:C,4	10.0	1	U0119	SAMPLE19	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
22	Sl:C,5	10.0	1	U0120	SAMPLE20	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
23	Sl:C,6	10.0	1	U0121	SAMPLE21	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
24	Sl:C,7	10.0	1	U0122	SAMPLE22	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
25	Sl:C,8	10.0	1	U0123	SAMPLE23	Inject Samples	IgG HR Separation	Normal	30.00
26	Bl:A,1	10.0	1		SAMPLE23	Inject Samples	IgG HR Shutdown	Normal	10.00

4 保存样品组方法。

a. 单击 File \> Save。

Save current sample set method 对话框打开。

b. 在 Name 字段中输入 IgG Sample Set Method。

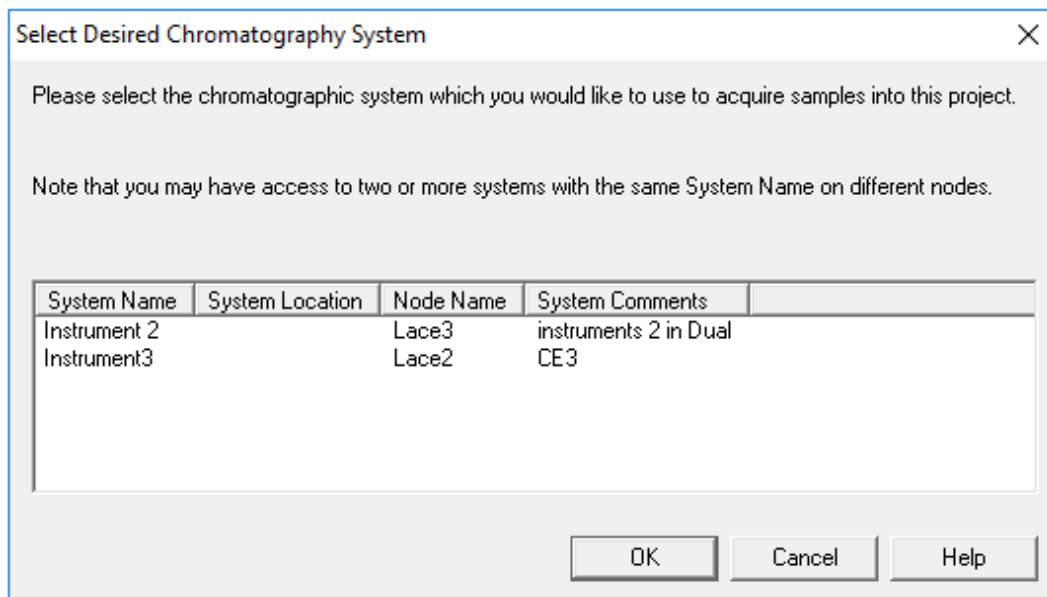
c. (可选) 在 Method Comments 字段中输入信息。

d. 如果系统提示, 在 Password 字段中输入当前用户的 Empower™ Software 密码, 然后单击 Save。


方法集将保存到当前项目。

5 单击 Tools \> Run Samples。

图 E.17 Select Desired Chromatography System 对话框



6 单击要使用的系统，然后单击 **OK**。确保仪器已使用 PDA 检测器进行了配置。
Run Samples 窗口打开。

7 单击  (加载样品组)。
Load Samples 对话框打开。

8 单击 Load using a previously created sample set method，然后单击 **OK**。

图 E.18 Load Samples 对话框

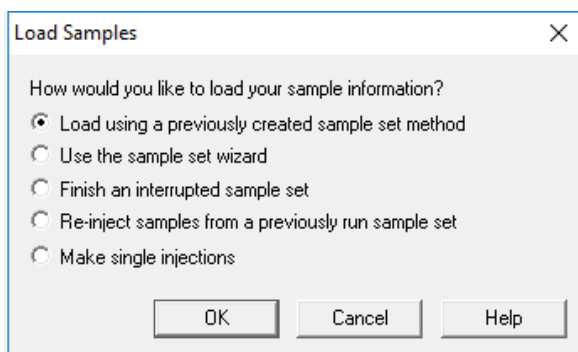
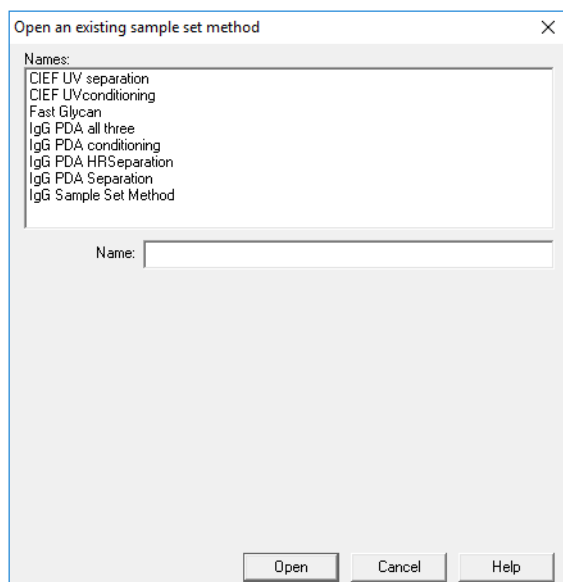



图 E.19 Open an existing sample set method 对话框




9 单击列表中的 **IgG Sample Set Method**，然后单击 **Open**。

该样品集方法在 **Samples** 选项卡中打开。

10 在 Empower™ Software Project 窗口中，单击  (**开始**)。数据采集开始。

在运行过程中，Sample Set Method 窗口中代表正在采集的样品的行中的文本显示为红色。

11 在运行过程中，可执行以下操作：

- （可选）单击  (**停止**) 以中止数据采集。
- 查看电压和电流数据。

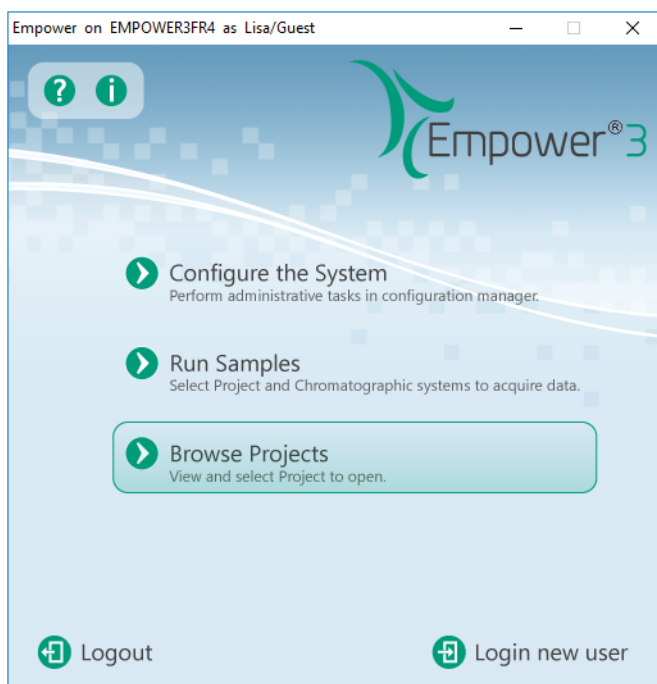
当运行结束时，Sample Set Method 窗口的所有行中的文本都显示为红色。

导入仪器方法

1 打开 PA 800 Plus Empower™ Driver DVD 上的 **Methods** 文件夹。

2 在 Empower™ Software Pro Interface 窗口中，单击 **Browse Projects**，再单击感兴趣的项目，然后单击 **OK**。

图 E. 20 Empower™ Software Pro Interface 窗口



Project 窗口打开。

- 3 单击 **Methods** 选项卡。
- 4 在 Windows 桌面上，单击 **Methods** 文件夹中的每个 min 文件，然后将其拖动到 Project 窗口中。
该仪器方法将添加到项目，并可像任何其他方法那样进行编辑并添加到方法集。



修订历史记录

首次发行版本, A51967AA, 2009 年 4 月

32 Karat™ Software 9.1 版

PA 800 plus 软件 1.1 版

PA 800 plus 固件 9.0 版

首次修订, A51967AB, 2009 年 12 月

修改了公司地址。

第二次修订, A51967AC, 2011 年 2 月

32 Karat™ Software 9.1 版补丁

PA 800 plus 软件 1.1 版补丁

PA 800 plus 固件 9.2 版

更改了大量句法和语法

第三次修订, A51967AD, 2014 年 1 月

尺寸和说明编辑

第四次修订, RUO-IDV-05-6935-A, 2018 年 4 月

更名。应用了新模板。更新了法律内容。删除了安全章节, 增加了对系统概要指南中安全内容的提述。将创建方法说明替换为 PA 800 Plus 软件使用说明。增加了有害物质信息附录。

第五次修订, RUO-IDV-05-6935-B, 2020 年 4 月

应用了新模板。更新了法律内容。标题“简介”更换为“概述”。增加了“所需检测器”和“所需卡盒或毛细管”。更新了“方法和序列”。标题“毛细管清洁和储存”更换为“储存卡盒”及其包含的子主题。增加了“方法”附录。增加了“使用 Waters Empower™ Software 运行样品”附录。增加了“联系我们”。

第六次修订, RUO-IDV-05-6935-C, 2020 年 7 月

更新了法律内容。更新了简介。更新了附录 A, “有害物质信息”。增加了附录 C, “Low pH SDS Sample Buffer”, 包括样品制备说明。增加了附录 D, “Low pH Phosphate SDS Sample Buffer”。更新了“联系我们”。

本指南适用于上述最新软件和固件, 以及任何更高的后续版本。如果后续软件或固件版本对本指南信息有影响, 将在 *SCIEX* 网站上发布本指南的新版本。如需了解更新信息, 请转到 sciex.com 并下载最新版本的指南。



客户培训

- 北美地区: NA.CustomerTraining@sciex.com
- 欧洲: Europe.CustomerTraining@sciex.com
- 在欧盟与北美之外请访问 sciex.com/education 获取联系信息。

在线学习中心

- [SCIEX University™](#)

采购耗材

从 store.sciex.com 在线重新订购 SCIEX 耗材。要建立订单，使用报价、订单确认或发货单中的帐号。SCIEX 在线商店目前仅限美国、英国和德国可用，但是未来将扩大至其他国家。对于其他国家的客户，请联系当地的 SCIEX 代表。

SCIEX 支持

SCIEX 及其代表在全球范围内设有经过系统培训的服务和技术专家。他们可以解答系统问题或可能出现的任何技术问题。详情请访问 SCIEX 网站 sciex.com 或通过下述方式之一联系我们：

- sciex.com/contact-us
- sciex.com/request-support

网络安全

有关 SCIEX 产品的最新网络安全指南，请访问 sciex.com/productsecurity。

文档

本版本的文档取代本档的所有先前版本。

要查看本档的电子版本，需要 Adobe Acrobat Reader。要下载最新版本，请转到 <https://get.adobe.com/reader>。

要查找软件产品文档，请参阅软件随附的版本发布说明或软件安装指南。

要查找硬件产品文档，请参阅系统或组件随附的客户参考 DVD。

最新版本的文档可从 SCIEX 网站上获得，网址：
sciex.com/customer-documents。

注：如需免费获取本档的印刷版本，请联系 sciex.com/contact-us。
