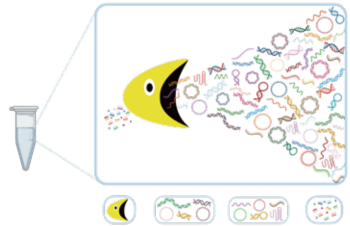


### GenScript提供的"全能核酸酶"

Benz-Neburase™能够高效将任何形式(双链,单链,线状,环状,天然或变性)的DNA和RNA降解成3~5个碱基长度的5′-单磷酸寡核苷酸。作为一种重组核酸内切酶,Benz-Neburase™能有效降低蛋白样品粘度并去除蛋白样品中的核酸污染,且无蛋白酶活性残留。

GenScript不仅能够提供RUO级别的
Benz-Neburase™,更依托于ISO13485体系和GMP
生产与质量管理规范平台,提供遵循GMP质量体



系核心要求的basic GMP产品,同时降低生产成本,适用于细胞治疗、基因治疗、疫苗研究与生产及其他生物制品的研究和生产,所有原辅料及生产均可溯源。

# 产品特点

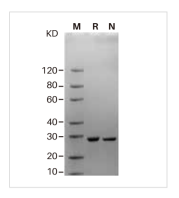
- ✓ **应用广泛**: 能够消化任何形式的DNA或RNA,高效 解决生物制品研究或生产中的核酸残留问题;
- ➤ 安全性高:遵循药典要求,无动物源及氨苄青霉素;内毒水平极低,≤0.01 EU/kU;更提供Tag-free的产品供客户选择,极大地提高产品使用的安全性;
- ✓ 生产标准高: GMP条件生产,所有原辅料及相 关文件均可追溯。

### 严格的质量控制及生产标准,满足不同的应用场景需求,并提供IND Filing文件支持。

检测项	质控标准	方法
外观	无色透明液体	目视检查
酶比活	≥ 1.1 × 10 <sup>6</sup> U/mg	NA
酶活	≥ 250 U/µI	降解鲑精DNA法
纯度	≥ 99%	中国药典2020版第四部高效液相色谱法通则 (0512)
	≥ 95%	中国药典 2020版第四部电泳法第五法 通则 (0541)
内毒水平	≤ 0.01 EU/kU	中国药典2020版第四部凝胶限度试验法通则 (1143)
宿主蛋白残留	≤ 10 µg/mg	中国药典2020版第四部大肠埃希菌菌体蛋白质残留量测定法 通则 (3412)
蛋白酶活性	无	蛋白酶检测试剂盒
微生物限度	<1 CFU/ml	中国药典2020版第四部微生物计数法 通则 (1105)
重金属残留	≤ 10 ppm	电感耦合等离子体质谱法 (ICP-MS)
支原体	阴性	支原体检测试剂盒

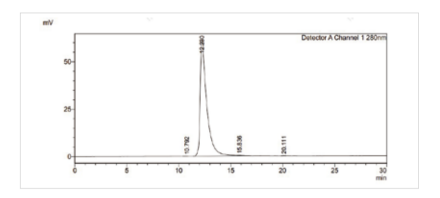
1

### SDS-PAGE检测



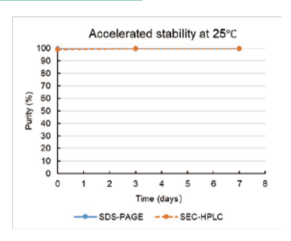
GenScript提供的Benz-Neburase经过SDS-PAGE检测, 纯度≥ 95%。

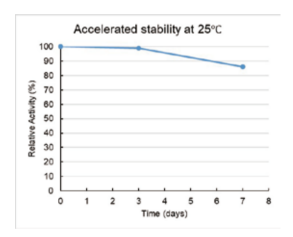
### SEC-HPLC检测



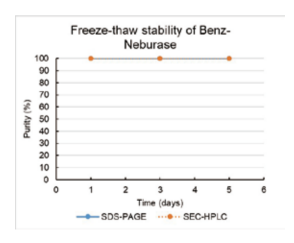
GenScript提供的Benz-Neburase经过SEC-HPLC检测,纯度≥99%。

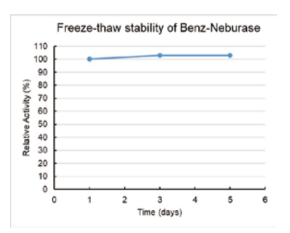
### 高稳定性





Benz-Neburase在25℃条件下加速7天,纯度几乎无损失,相对活性保持在85%以上,表明GenScript提供的全能核酸酶稳定性高。





Benz-Neburase在-20°C条件反复冻融,纯度和活性几乎无损失,表明GenScript提供的全能核酸酶冻融稳定性高。

# 应用场景

Benz-Nuclease因其能消化所有形式的DNA或RNA的特点,能解决生物制品研发和规范化生产过程中的核酸污染或残留问题,可应用于:

- ▼ 病毒颗粒包装生产中,去除颗粒表面缠绕的核酸,利于病毒释放和纯化
- ✓ 去除疫苗生产过程中的外源核酸污染和残留,提高产品安全性
- ✔ 防止细胞结团,不影响细胞活性
- ✔ 降低蛋白生产或药物生产等过程中核酸引起的粘度过高,利于纯化及提高产量
- ✓ 用于柱层析、印迹分析、电泳等过程中的样品制备,提高样品分辨率和回收率



### 1. 高效消化不同类型核酸

# M 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12

在20 μ l体系,37℃条件下,分别使用1U Benz-Neburase和竟品消化不同类型核酸30分钟,结 果表明,GenScript提供的Benz-Neburase能够高效消 化不同类型核酸。

Lane M: DNA marker

Lane 1: PCR产物

Lane 2: GenScript Benz-Neburase + PCR产物

Lane 3: 竞品 + PCR产物 Lane 4: 基因组 DNA

Lane 4. 奉囚组 DNA

Lane 5: GenScript Benz-Neburase + 基因组 DNA

Lane 6: 竞品 + Genomic DNA

Lane 7: 质粒 DNA

Lane 8: GenScript Benz-Neburase + 质粒 DNA

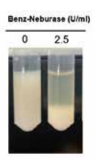
Lane 9: 竞品+质粒 DNA

Lane 10: RNA

Lane 11: GenScript Benz-Neburase + RNA

Lane 12: 竞品 + RNA

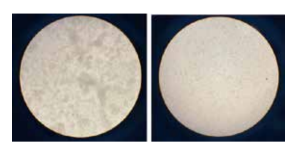
### 2. 降低细菌裂解液的粘度



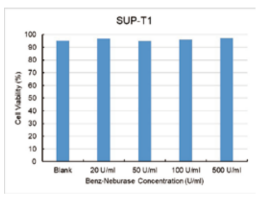
将细菌离心,去上清后,加入裂解液,用终浓度为2.5 U/ml的 Benz-Neburase处理样品,37℃解育30分钟离心后得到十分澄清的 上清液,表明Benz-Neburase能够有效降低细菌裂解液因核酸残留导致的黏性。

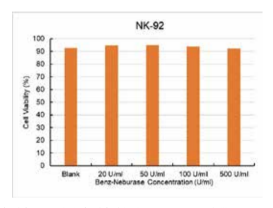
### 3. 细胞培养中防止细胞成团且不影响细胞活性

结团细胞 使用Benz-Neburase处理



将粘连的细胞铺于24孔板中,分别用对照Buffer (图左) 和50 U/ml的 Benz-Neburase (图右) 于37℃处理30 分钟后,显微镜下拍照观察去粘连效 果,使用GenScript提供的Benz-Neburase能够高效解决细胞结团问题。

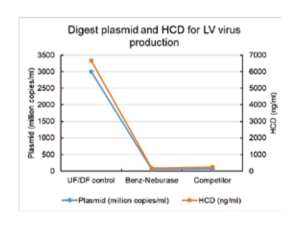


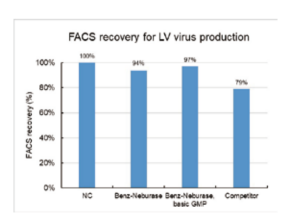


取2 μI不同浓度(20-500 U/ml) 的Benz-Neburase 于37℃, 5% CO2培养箱中分别处理SUP-T1细胞 (图左)和NK-92细胞 (图右)过夜,结果表明,GenScript提供的Benz-Neburase作用于细胞 样本时,不影响细胞活率。

### 4. 病毒生产中去除质粒DNA、宿主残留DNA

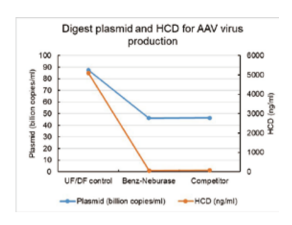
### 慢病毒 (LV) 生产应用

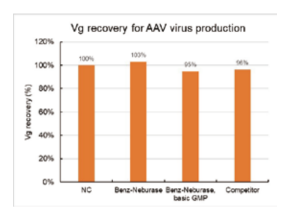




将Benz-Neburase稀释至10 kU/ml, 置于4℃层析冷柜备用;收获后的细胞悬液(5 ml) 混匀加入10 μl Benz-Neburase,再次充分混匀后置于37 ℃水浴锅中孵育60 分钟。孵育结束后,1300 g离心 10 分钟去除细胞及细胞碎片,离心结束后取样检测HCD、plasmid残留及病毒回收率, GenScript提供的Benz-Neburase在LV病毒生产过程中能够高效去除质粒DNA和宿主残留DNA,且具有极高的病毒回收率,核酸残留去除效果略高于竞品,病毒回收率明显高于竞品。

### 腺相关病毒 (AAV) 生产应用





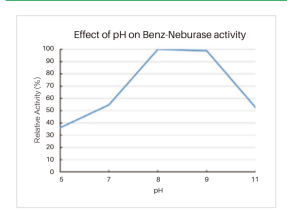
将收集到的细胞悬液混匀后破碎细胞,在2 ml 的样本中加入100 U Benz-Neburase处理,充分混匀后置于37 ℃水浴锅中孵育60 分钟。孵育结束后,1600 g离心10 分钟去除细胞及细胞碎片,离心结束后取样检测HCD、plasmid残留及病毒回收率,结果显示GenScript提供的Benz-Neburase在AAV病毒生产过程中也能够高效去除质粒DNA和宿主残留DNA,同时具有极高的病毒回收率,核酸残留去除效果略高于竞品,病毒回收率与竞品相当。

# 反应条件

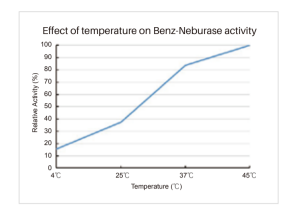
反应条件	最佳条件	有效条件
Mg <sup>2+</sup>	1-2 mM	1-10 mM
рН	8.0-9.2	5.0-11.0
温度	37°C	0-45℃
盐离子(Na*, K*等)	0-20 mM	0-300 mM
PO <sub>4</sub> 3-	0-10 mM	0-40 mM
尿素 (Urea)	4 M	0-6 M
SDS	任何浓度的SDS都会使Benz-Neburase在10 min内失活	

注:"最佳条件"定义为Benz-Neburase 保有90%以上活性时的反应条件 "有效条件"定义为Benz-Neburase 保有15%以上活性时的反应条件

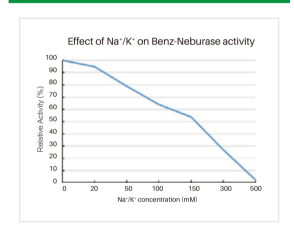
### 图一: 最佳pH



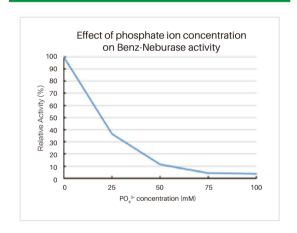
### 图二: 最适反应温度



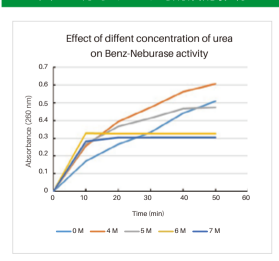
### 图三: Na<sup>+</sup>/K<sup>+</sup>离子浓度对酶活的影响



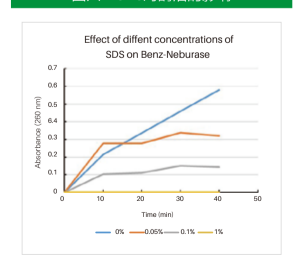
### 图四: PO<sub>4</sub>3·离子浓度对酶活的影响



图五: 尿素 (Urea) 对酶活的影响



### 图六: SDS对酶活的影响



# 常见问题

Q: 在反应温度或其他应用条件无法达到最佳推荐条件时,如何提高Benz-Neburase的消化效果?

**A:** 全能核酸酶对核酸的消化效果取决于酶的添加量、消化温度和反应时间。当反应条件不是最优时,可以适当 延长反应时间或增加酶量。但不能完全依赖增加全能核酸酶添加量保证消化效果,避免添加量过大导致的核酸酶残留问题。

Q: 添加Benz-Neburase的时候是否需要补加Mg<sup>2+</sup>?

A: Benz-Neburase在2 mM的Mg<sup>2+</sup>存在的条件下活性最高,如果反应体系Mg<sup>2+</sup>浓度偏低,建议添加。

Q: 什么时候加入Benz-Neburase?

**A:** 一般建议将Benz-Neburase加入到细胞裂解液里,也有实验步骤可以先裂解后加Benz-Neburase,需结合客户的工艺。

Q: 不同应用中Benz-Neburase的推荐用量?

 A:
 实验类型
 蛋白生产
 病毒/疫苗纯化
 防止细胞结团

 细胞数量
 1 g湿重(约10°细胞,加入10-20 ml裂解液)
 1 L上清/裂解液

 推荐用量
 > 250 U
 20000 U
 50 U/ml

 作用时间
 通常37℃孵育30-60 分钟

# 订购信息

Cat. No	Product name	
Z03626	Benz-Neburase™, His	10 kU; 100 kU; 500 kU
Z03627	Benz-Neburase™, His-basic GMP	10 kU; 100 kU; 500 kU
Z03695	Benz-Neburase™, tag-free	10 kU; 100 kU; 500 kU
Z03708	Benz-Neburase™, tag-free-basic GMP	10 kU; 100 kU; 500 kU
L00886	Benz-Neburase™ ELISA Kit	48 T; 96 T



Tel: 400-025-8686 转 5810/5312/5205/5256

Email: product@genscript.com.cn

www.GenScript.com.cn