

高纯度质粒小量快速提取试剂盒 HighPure Rapid Mini Plasmid Kit



产品信息:

试剂盒组成	保存	DP102-01	DP102-02
		100 次	100 次×2
平衡液 BL	室温	60ml	60ml ×2
RNase A(10mg/ml)	室温	300µl	300µl ×2
溶液 P1	4℃	30ml	30ml ×2
溶液 P2	室温	30ml	30ml ×2
溶液 P3	室温	40ml	40ml ×2
去蛋白液 PE	室温	31.5ml	31.5ml ×2
		第一次使用前加入	18.5ml 无水乙醇
漂洗液 WB	室温	25ml	25ml ×2
		第一次使用前加入	100ml 无水乙醇
洗脱缓冲液 EB	室温	15ml	10ml ×2
吸附柱 AC	室温	100 🛧	200 🛧
收集管 (2ml)	室温	100 🛧	200 个

保存条件 • 收到本产品后按照上面指示温度存放各成分,储存 18 个月不影响使用效果。

产品介绍:

本试剂盒采用改进 SDS-碱裂解法裂解细胞,离心吸附柱内的硅基质膜在高盐、低pH 值状态下选择性地结合溶液中的质粒 DNA,再通过去蛋白液和漂洗液将杂质和其它细菌成分去除,最后低盐、高 pH 值的洗脱缓冲液将纯净质粒 DNA 从硅基质膜上洗脱。

产品特点:

- 1. 离心吸附柱内硅基质膜全部采用进口特制吸附膜,柱与柱之间吸附量差异极小,可 重复性好。克服了国产试剂盒膜质量不稳定的弊端。
- 2.独有的去蛋白液配方,可以高效去除残留的核酸酶,即使是核酸酶含量丰富的菌株



如 JM 系列、HB101 也可以轻松去除。有效防止了质粒被核酸酶降解。

3.快速、方便,不需要使用有毒的苯酚、氯仿等试剂,也不需要乙醇沉淀。获得的质 粒产量高、纯度好,可以直接用于酶切、转化、PCR、体外转录、测序等各种分子 生物学实验。

注意事项:

- 1. 第一次使用时,将试剂盒所带的全部 RNase A 加入溶液 P1 后 (终浓度 100 ug/ml) 置于 4℃保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活,提取的质粒可能会有微量 RNA 残留,在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
- 2.环境温度低时溶液 P2 中 SDS 可能会析出浑浊或者沉淀,可在 37℃水浴加热几 min,即可恢复澄清,不要剧烈摇晃, 以免形成过量的泡沫。
- 3.避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化。
- 4.溶液 P3 和去蛋白液 PE 中含有刺激性化合物,操作时要戴乳胶手套,避免沾染皮肤、 眼睛和衣服。若沾染皮肤、眼睛时,要用大量清水或者生理盐水冲洗。
- 5.提取质粒的量与细菌培养浓度、质粒拷贝数等因素有关。一般高拷贝质粒,建议**接** 种单菌落于 1.5-4.5ml 加合适抗生素的 LB 培养基,过夜培养 14-16 个小时,可提取 出多达 20μg 的纯净质粒。如果所提质粒为低拷贝质粒或大于 10kb 的大质粒,应适 当加大菌体使用量,使用 5-10ml 过夜培养物,同时按比例增加 P1、P2、P3的用量,其它步骤相同。
- 6.得到的质粒 DNA 可用琼脂糖凝胶电泳和紫外分光光度计检测浓度与纯度。OD₂₆₀ 值为 1 相当于大约 50μg/ml DNA。电泳可能为单一条带,也可能为 2 条或者多条 DNA 条带,这主要是不同程度的超螺旋构象质粒泳动位置不一造成,与提取物培养时间长短、提取时操作剧烈程度等有关。本公司产品正常操作情况下基本超螺旋可以超过 90%。
- 7. 洗脱液 EB 不含有整合剂 EDTA,不影响下游酶切、连接等反应。也可以使用水洗脱,但应该确保 pH 大于 7.5 ,pH 过低影响洗脱效率。用水洗脱质粒应该保存在-20℃。质粒 DNA 如果需要长期保存,可以用 TE 缓冲液洗脱(10mM Tris-HCl, 1mM EDTA, pH 8.0),但是 EDTA 可能影响下游酶切反应,使用时可以适当稀释。

自备试剂: 无水乙醇

操作步骤:

提示:

➡ 第一次使用前请先在漂洗液 WB 和去蛋白液 PE 瓶中加入指定量无水乙醇, 充分 混匀, 加入后请及时在方框打钩标记己加入乙醇, 以免多次加入!



- ➡ 将 RNase A 全部加入溶液 P1 中,混匀,每次使用后置于 2-8℃保存。
- ♥ 将溶液 P3 放在冰上预冷,可以提高产量。
- 1.可选步骤: 向吸附柱 AC 中 (吸附柱放入收集管中) 加 500μl 的平衡液 BL, 12,000rpm 离心 1min,

倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。

- 2.取 1.5-4.5ml 过夜培养的菌液, 12,000rpm 离心 30sec, 尽可能的倒干上清, 收集菌体。
- 3.用 250 μl 溶液 P1 重悬菌体沉淀, 涡旋振荡至彻底悬浮。
- 4.加 250μl 的溶液 P2,温和地上下翻转 4-7次使菌体充分裂解。
- 5.加 350μl 溶液 P3, 立即温和地上下翻转 4-7次,充分混匀时会出现白色絮状沉淀, 13,000rpm 离心 10min,小心取上清。加入溶液 P3 后应该立即混匀,以免产生 SDS 的局部沉淀。如果上清中还有微小白色沉淀,可再次离心后取上清。
- 6.将上一步所得上清加入吸附柱 AC 中(吸附柱放入收集管中),12,000rpm 离心 30-60 sec ,倒掉收集管中的废液。

可选步骤:加入 500μl 去蛋白液 PE, 12,000rpm 离心 30-60sec, 弃废液。此步骤为了去除痕量核酸酶等杂质,如所用菌株为 JM 系列、HB101 等 endA 菌株或野生型菌株,核酸酶含量丰富,应加此步骤;如所用菌株为 XL-1 Blue 和 DH5α等缺陷型菌株,核酸酶含量低,则可略过此步骤。

- 7.加入 500µl 漂洗液 WB **(请先检查是否已加入无水乙醇:)** , 12,000rpm 离心 30sec, 弃掉废液。
- 8. 重复步骤 7。
- 9.将吸附柱 AC 放回空收集管中,12,000rpm 离心 2min,尽量除去漂洗液,以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
- 10.取出吸附柱 AC, 放入一个干净的离心管中, 室温放置几分钟。
- 11.**在吸附膜的中间部位**加 50μl- 100μl 洗脱缓冲液 EB(洗脱缓冲液事先在 65-70℃水浴中加热效果更好),室温放置 2min, 12,000rpm 离心 1min。如果需要较多量质粒,可将得到的溶液重新加入离心吸附柱中,离心 1min。洗脱体积越大,洗脱效率越高。

如果需要质粒浓度较高,可以适当减少洗脱体积,但是最小体积不应少于 $50\,\mu l$,体积过小降低质粒洗脱效率,减少质粒产量。若用 ddH_2O 做洗脱液,应保证其 pH 值在 7.0-8.5 范围内,pH 值低于 7.0 会降低洗脱效率。

BM220424