

大型/大量质粒提取试剂盒

Maxi Plasmid Kit

DNA 溶解液

产品信息:

试剂盒组成	保存	DP109-01 20 次
RNaseA (10mg/ml)	-20℃	1ml
溶液 P1	室温	100ml
溶液 P2	室温	100ml
溶液 PIII	室温	100ml
杂质清除剂 A	室温	3ml
杂质清除剂 B	室温	30ml
内毒素清除剂	-20℃	10ml

室温

保存条件: 本产品收到后按照上面指示温度存放各成份,储存 18 个月不影响使用效果。 产品介绍:

15ml

本试剂盒用碱裂解法从培养菌中提取质粒 DNA,采用独特的溶液配方和内毒素清除试剂,只需要几次简单离心去除蛋白质、多糖、内毒素、RNA 等杂质,获得高质量的质粒 DNA。纯化 DNA 的 OD260/280 通常在 1.8 左右,得到的质粒可直接应用于细胞转染甚至动物体内实验等对 DNA 纯度要求很高的工作中。纯化后期过程均在Eppendorf管中操作,方法简单,不需特殊设备,无需过柱,不用酚氯仿抽提;基本可完全回收细菌裂解释放出的质粒,不必担心质粒 DNA 的丢失。本方法提取纯化质粒DNA,对质粒损伤小,即使是 10kb 甚至 100kb 以上的大型质粒或超大型 BAC/PAC 质粒,只要碱裂解法能够提取,就可以有效纯化。

产品特点:

- 1.不需要使用有毒的苯酚,氯仿等试剂,也不需要乙醇沉淀。快速、 方便、从 100-140 ml 大肠杆菌 LB 培养液中,可快速提取 0.2-0.5mg 纯净的高拷贝质粒 DNA,提取率 达 80-90 %。
- 2.获得的质粒产量高,超螺旋比例高,纯度好,可直接用于酶切、转化、PCR、体外转录、测序等各种分子生物学实验。
- 3.内毒素含量极低(<0.1 EU/μg DNA),可直接应用于细<mark>胞转染。</mark>



注意事项:

- 1.第一次使用时,将试剂盒所带全部的 RNase A 加入溶液 P1 后 (终浓度 100ug/ml)
 置于 4℃保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活,提取的质粒可能会混杂有微量 RNA 残留,在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
- 2.内毒素清除剂在 4℃可保存一个月,如果要长期保存,建议保存在-20℃。
- 3.环境温度低时溶液 P2 中 SDS 可能会析出出现浑浊或者沉淀,可在 37℃水浴加热几分钟,即可恢复澄清,不要剧烈摇晃,以免形成过量的泡沫。
- 4.提取的质粒量与细菌培养浓度、质粒拷贝数等因素有关。如果所提质粒为低拷贝质 粒或大于 10kb 的大质粒,应加大菌体使用量,同时按比例增加 P1、P2、PIII 的用 量。
- 5.提取大质粒时操作动作要轻柔,应该使用剪大了开口的吸头,防止机械剪切对 DNA 的损坏。
- 6.DNA 沉淀液沉淀离心后,可能看不到明显沉淀。如未见沉淀,担心 DNA 丢失,可保留上清液,待完成全部操作后电泳鉴定,以确定是否获得终产物(数百微克 DNA 离心沉淀在管的侧壁上,可能无法看到明显团块)。
- 7.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 95%。

自备试剂: 异丙醇、70%乙醇

操作步骤:

提示: 将 RNase A 全部加入溶液 P1 中,混匀,使用后置于 2-8℃保存。

- 1.取过夜培养菌<140ml 菌液,装入合适的离心瓶中, 4,500~6,000xg 于 4℃离心 10 min 沉淀菌体, 完全弃除上清。
- 2.加入 5ml 溶液 P1, 充分混悬震荡菌体沉淀, 使其完全分散开, 至无絮块存在。细菌 悬液移入 50ml 离心管中, 室温放置 3~5 min。
- 3.加入 5ml 溶液 P2, 轻轻颠倒离心管 6~8 次,室温放置 5 min,使细菌完全裂解,溶液透明。
- 4.加 5ml 溶液 PIII, 立即颠倒离心管 6~8 次, 充分混匀,至白色絮状物产生。冰上放置 5-10min。上述裂解液于 4℃ 12,000~16,000xg 离心 15 min, 小心吸出上清, 移入新的 50ml 离心管中。
- 6.加入 10ml 异丙醇,颠倒离心管,充分混匀(**可选:室温放置 10 min**)。



- 7.于 4℃ 12,000~16,000xg 离心 10 min, 小心弃去上清, 倒置轻轻沥于残余液体, 加入 3-5ml 70%乙醇漂洗一遍,最高速离心 5 min,弃上清,晾干沉淀。
- 8.加入 1.4ml 溶液 P1 完全溶解沉淀团块(可用宽口吸管轻轻吹打辅助溶解)。移入新 的 1.5ml 离心管中, 60℃水浴放置 10~20 min。
- 9.最高速离心 2 min, 取上清转入 2 个新的 1.5ml 离心管中(每个 700_µl)。每管加入 55µl 杂质清除液 A, 颠倒充分混匀。
- 10.加入约 **0.1 体积(约 80 ul)冰预冷**的内毒素清除剂,颠倒旋转 **7-10** 次(30 秒左右)充 分混匀,冰浴或者冰上放置>10 min,中间偶尔颠倒混匀几次。内毒素清除剂加入上 清后,上清会变得浑浊,但是冰浴后应恢复清亮。
- 11.37℃水浴,溶液又会变为浑浊,颠倒混匀后 37℃温育 5 min。
- 12.室温 16,000xg 离心 5-10 min 分相(温度低时,内毒素清除剂无法分相,因此必须至 少 20℃以上室温离心)。
- 13.溶液必须分为上下两相,否则应重复步骤 10-11。上层水相含 DNA,下层油状相含 内毒素和其它杂质。将含 DNA 的上层水相转移到新管(注意不要吸到油状层),弃 油状层。
- 14 可选步骤: 根据对内毒素指标的要求重复抽提 1-2 次, 即重复步骤 9-12 一两次, 该 步骤可以提高纯度,但是会损失一定量的质粒 DNA,请根据具体需要选择使用。
- 15.将上一步所得上层水相中加入等体积杂质清除液 B (约 750ul), 轻柔混匀后冰上放 **置 10~30 min,4**℃ 16,000xg 离心 10 min,弃上清 (注意不要丢失 DNA),轻轻加入 1ml 70%乙醇洗涤,离心弃上清,室温倒置晾干 5~10 min 使乙醇完全挥发。
- 16.加适量 DNA 溶解液(200~500μl)溶解沉淀(可在 37℃水浴中振荡以辅助溶解)。 要注意很多质粒 DNA 可能附着在离心管侧壁上,即使看不见,也应该充分吹打侧壁 溶解回收质粒 DNA。

BM200101