

# 高纯度质粒小提中量快速提取试剂盒



Highpure Rapid Mini Plasmid Kit II

# 产品信息:

试剂盒组成	保存	DP110-01 50 次
平衡液 BL	室温	30ml
RNaseA (10mg/ml)	-20℃	300µl
溶液 P1	4℃	30ml
溶液 P2	室温	30ml
溶液 P3	室温	40ml
去蛋白液 PD	室温	25ml
漂洗液 WB	室温	15ml
		第一次使用前加入 60ml 无水乙醇
洗脱缓冲液 EB	室温	15ml
吸附柱 BC	室温	50 个
收集管(2ml)	室温	50 个

**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:

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。

## 提取得率:

质粒类型	菌液量	得率	质粒
低拷贝	5-15ml	5-25ug	如: pBR322 pACYC PET 系列等
高拷贝	5-15ml	15-70ug	如: pMD18-T pUC19 等



## 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 100ug/ml) 置于 2-8℃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℃水浴加热几分钟,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 PD 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 5ml-15ml 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 70μg 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,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。OD<sub>26</sub>0 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 不含有螯合剂 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一20℃。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 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已加入乙醇,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。
- 1.柱平衡步骤: 向吸附柱 BC 中 (吸附柱放入收集管中)加 500μl 平衡液 BL,12,000rpm 离心 1 min,倒掉收集管中的废液,将吸附柱重新放回收集管中。(请使用当天处理 柱子。)
- 2.取 5-15 ml 过夜培养的菌液, 12,000rpm 离心 1 min, 尽可能倒干上清, 收集菌体。
- 3.用 500 μl 溶液 P1 重悬菌体沉淀,涡旋振荡至彻底悬浮。
- 4.加 500μl 的溶液 P2, 温和地上下翻转 4-7 次使菌体充分裂解。
- 5.加 700μl 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。 12,000rpm 离心 10 min, 小心取上清。
- 6.将上一步所得上清分次加入吸附柱 BC 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。
- 7.可加入 500µl 去蛋白液 PD, 12,000rpm 离心 30-60 sec, 弃废液。
- 8.加入 500μl 漂洗液 WB (**请先检查是否已加入无水乙醇!**), 12,000rpm 离心 30 sec, 弃掉废液。
- 9.重复步骤 8。
- 10.将吸附柱 BC 放回空收集管中,12,000rpm 离心 2 min,将吸附柱置于室温放置数分钟,以彻底晾干吸附材料中残余的漂洗液,以免漂洗液中残留乙醇抑制下游反应。
- 11.取出吸附柱 BC,放入一个干净的离心管中,向吸附膜的中间部位加 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 2 min,12,000rpm 离心 1 min。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 1 min,将质粒溶液收集到离心管中。

BM201225