

质粒小量提取试剂盒(磁珠法)

产品信息:

组成	保存	CZ201-01 100 次	CZ201-02 200 次
RNaseA (10mg/ml)	-20°C	300µl	300µ1×2
溶液 P1	4°C	30ml	30ml×2
溶液 P2	室温	30ml	30ml×2
溶液 P3	室温	40ml	40ml×2
漂洗液 WB	室温	25ml 第一次使用前加入	25ml×2 100ml 无水乙醇
洗脱缓冲液 EB	室温	15ml	10ml×2
Magbead 磁珠	4° C	5ml	5ml×2

保存条件: 本试剂盒在室温储存 18 个月不影响使用效果。

储存事项:

- 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。

产品介绍:

本试剂盒采用改进 SDS-碱裂解法裂解细胞,**磁珠**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 从磁珠上洗脱。适用于各种类型的质粒 DNA 提取,可配合各类核酸提取仪或自动化/半自动化工作站。

产品特点:

1.耗时少: 质粒 DNA 提取周期在 30 分钟左右。



- 2.操作简便: 提取过程只需离心一次。
- 3.无毒无害: 试剂中不含有氯仿, 酚等有毒物质。
- 4.效果稳定: OD260/OD280 稳定在 1.7-1.9 之间,产量较其他方法高,提取的质粒可直接用于测序等下游实验。
- 5.自动化:可配合国内外各类磁棒式核酸提取仪或核酸提取工作站。

自备仪器及试剂: 小型离心机、磁力架(博迈德)、无水乙醇

注意事项:

- 1. **所有的离心步骤均在室温完成,**使用转速可以达到13,000rpm的传统台式离心机,如Eppendorf 5415C 或者类似离心机。
- 2. 溶液P3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。
- 3. 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1.5-4.5 ml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5-10 ml过夜培养物,同时按比例增加P1、P2、P3的用量,其它步骤相同。
- 4. 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%。**
- 5. **质粒DNA确切分子大小,必须酶切线性化后,**对比DNA分子量Marker才可以知道。 处于环状或者超螺旋状态的的质粒,泳动位置不确定,无法通过电泳知道其确切大 小。
- 6. 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−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。

操作步骤:

- ⇒ 第一次使用前请先在漂洗液 WB 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,可以提高产量。



- 1. 取 2-4 ml 过夜培养的菌液, 9,000rpm 离心 30 秒, 尽可能的倒干上清, 收集菌体。
- 2. 用 250µl 溶液 P1 重悬菌体沉淀,涡旋振荡至彻底悬浮。
- 3. 加 250 μl 的溶液 P2, 温和地上下翻转 4-7 次使菌体充分裂解。
- 4. 加 350μl 溶液 P3, 立即温和地上下翻转 4-7 次, 充分<mark>混匀时会出</mark>现白色絮状沉淀, 13,000rpm 离心 5 分钟, 小心取上清。
- 5. 小心将离心后获得的上清倒入 1.5ml 的尖底离心管中,千万不要将白色沉淀物倒入管中。
- 6. 每个离心管中加入 50ul 的 Magbead 磁珠(磁珠也可以预先<mark>加到离心管中</mark>)。
- 7. 将离心管放在合适型号的震荡器上,震荡结合 5 分钟(或者将<mark>离心管颠倒混</mark>匀 10 秒钟)。

注意:设定的震荡速度一定要将磁珠完全震荡起来,让磁珠充分捕获质粒 DNA。

- 8. 将离心管放于磁力架上静置 2 分钟,待磁珠完全吸附于离心管的侧壁上后,带着磁力架倒转离心管快速倒掉上清(保持离心管固定在磁力架上)。
- 9. 从磁力架上取下离心管置于普通离心管架上,加入 500μl 漂洗液 WB (**请先检查是否已加入无水乙醇**),涡旋震荡 10 秒钟,使磁珠充分悬浮于漂洗液 WB 中(或者将离心管颠倒混匀 10 秒钟)。
- 10.振荡结束后,用手甩,将粘在盖上的磁珠和液滴甩下。
- 11.将离心管放于磁力架上静置 2 分钟,待磁珠完全吸附于离心管侧壁上后,带着磁力架倒转离心管快速倒掉上清 (保持离心管固定在磁力架上)。
- 12.重复 9-11。
- 13.保持离心管固定于磁力架上,待磁珠完全吸附于离心管侧壁上后,用移液器小心吸掉管底和管盖上的残余液体(一旦吸到磁珠,可以打掉液体再让磁铁吸附一下磁珠)。 敞开管口室温放置 15 分钟以挥发乙醇。也可用电风扇对着离心管口吹风以加速乙醇 挥发,以肉眼观察不到离心管底部有液滴残留时为止。乙醇挥发过程中需避免磁珠的过度干燥。
- 14.从磁力架上小心取下离心管置于普通离心管架上,向每个离心管中加入 50-60μl 的 洗脱缓冲液 EB 或去离子水,涡旋震荡保证磁珠完全悬浮于洗脱缓冲液 EB 中。室温 静止放置 1 分钟。
- 15.将离心管放置在磁力架上静置 2 分钟,待磁珠完全吸附于<mark>离心管侧壁上后,用吸头</mark>将 40-50ul 液体到一个新的 1.5ml 的离心管中。

注意: 1.不要吸到磁珠; 2.装质粒 DNA 的离心管与带磁珠的离心管一一对应。

BM190311