版本号: DP241202

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

1

## **EndoFree Mini Plasmid Kit**

## 无内毒素质粒小提试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP123

#### 产品内容

产品组成	DP123-02 (50 preps)	DP123-03 (200 preps)
溶液P1 (Buffer P1)	15 ml	60 ml
溶液P2 (Buffer P2)	15 ml	60 ml
溶液P4 (Buffer P4)	15 ml	60 ml
去内毒素溶液ER (Endotoxin Removal Buffer ER)	5 ml	20 ml
缓冲液ED (Buffer ED)	35 ml	140 ml
漂洗液PW (Buffer PW)	15 ml	2 × 30 ml
洗脱缓冲液TB (Buffer TB)	15 ml	30 ml
RNase A (10 mg/ml)	150 µl	600 µl
吸附柱CP4 (Spin Columns CP4)	50个	200个
收集管(2 ml) (Collection Tubes 2 ml)	50个	200个
RNase-Free离心管 (1.5 ml) (RNase-Free Centrifuge Tubes (1.5 ml))	50个	200个

#### 储存条件

该试剂盒置于室温 (15-30°C) 干燥条件下,可保存15个月。若溶液产生沉淀, 使用前可在37°C水浴中预热10 min以溶解沉淀,不影响效果。第一次使用前将RNase A加入溶液P1中,混匀后置于2-8°C保存,可稳定保存6个月。单独包装的RNase A 在室温可稳定保存15个月。

#### 产品简介

本试剂盒采用独特的硅胶膜吸附技术,高效专一地结合质粒DNA。同时采用特殊的溶液 ER,可有效的去除内毒素;整个提取过程仅需1个小时,方便快捷。以下操作步骤适用于提取1-5 ml过夜培养的大肠杆菌,质粒提取得率和质量与宿主菌的种类和培养条件、细胞的裂解、质粒拷贝数、质粒的稳定性、抗生素等因素有关。

使用本试剂盒提取的质粒DNA可适用于转染多种细胞及各种常规操作,包括酶切、 PCR、测序、连接等实验。

#### 提取得率

质粒类型	菌液量	得率	质粒
			pBR322, pACYC及其衍生载体
低拷贝	1-5 ml	3-12 µg	pSC101及其衍生载体,
			SuperCos, pWE15
高拷贝	1-5 ml	6-30 µg	pTZ, pUC, pBS, pGM-T

#### 注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 溶液P1在使用前先加入RNase A (将试剂盒中提供的RNase A全部加入),混匀,置于2-8℃保存。
- 2. 第一次使用前应按照试剂瓶标签的说明先在漂洗液PW中加入无水乙醇。
- 3. 使用前先检查溶液P2和P4是否出现浑浊,如有混浊现象,可在37℃水浴中加热几分钟,即可恢复澄清。
- 4. 注意不要直接接触溶液P2和P4, 使用后应立即盖紧盖子。
- 5. 所有离心步骤均为使用台式离心机室温下进行离心,速度为12,000 rpm (~13,400×g)。
- 6. 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10 kb的大质粒,应加大菌体使用量,同时按比例增加P1、P2、P4的用量,洗脱缓冲液应在65-70°C预热。可以适当的延长吸附和洗脱的时间,以增加提取效率。

#### 操作步骤

使用前请先在漂洗液PW中加入无水乙醇,加入体积请参照瓶上的标签。

1. 取1-5 ml过夜培养的菌液加入离心管中, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min, 尽量吸除上清。

注意: 菌液较多时可以通过几次离心将菌体沉淀收集到一个离心管中, 菌体量以能够充分 裂解为佳, 过多的菌体裂解不充分会降低质粒的提取效率。

2. 向留有菌体沉淀的离心管中加入150 μl溶液P1 (请先检查是否已加入RNase A), 使用移液器或涡旋振荡器彻底悬浮细菌细胞沉淀。

注意:请务必彻底悬浮细菌沉淀,如果有未彻底混匀的菌块,会影响裂解,导致提取量 和纯度偏低。

3. 向离心管中加入150 µl溶液P2, 温和地上下翻转6-8次使菌体充分裂解。

注意:温和地混合,不要剧烈震荡,以免污染基因组DNA。此时菌液应变得清亮粘稠, 所用时间不应超过5 min,以免质粒受到破坏。如果未变得清亮,可能由于菌体过多,裂 解不彻底,应减少菌体量。

4. 向离心管中加入150 μl溶液P4,立即温和地上下翻转6-8次,充分混匀,此时会出现白色 絮状沉淀,12,000 rpm (~13,400×q) 离心7 min,此时在离心管底部形成沉淀。

注意: P4加入后应立即混合,避免产生局部沉淀。如果上清中还有微小白色沉淀,可再次离心后取上清。

- 5. 转移上清到新的离心管中(客户自备),加入60 μl去内毒素溶液ER,上下颠倒混匀后溶液呈现出均匀透明的黄色。
- 6. 向混合溶液中加入0.3倍体积的异丙醇 (加入异丙醇过多容易导致RNA污染),上下颠倒混 匀后转移到吸附柱CP4中 (吸附柱放入收集管中)。

注意:过滤后滤液会损失,根据损失的不同请加入不同体积的异丙醇。吸附柱CP4的最大容积为700 μl,所以需要分次过柱。

7. 室温12,000 rpm (~13,400×g) 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。

注意:将第7步中所得溶液分次过柱,每次均按以上条件操作。

- 8. 向吸附柱CP4中加入600 μl缓冲液ED, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min, 倒掉收集管中的废液, 将吸附柱CP4放入收集管中。
- 9. 向吸附柱CP4中加入700 μl漂洗液PW <u>(请先检查是否已加入无水乙醇)</u>, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CP4放入收集管中。

注意:加入漂洗液PW后,如果室温静置2-5 min,有助于更好地去除杂质。

- 10. 向吸附柱CP4中加入700 µl漂洗液PW, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min, 倒掉收集管中的废液。
- 11. 将吸附柱CP4重新放回收集管中, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心2 min, 目的是将吸附柱中残余的漂洗液去除。

注意:漂洗液中乙醇的残留会影响后续的酶反应 (酶切、PCR等) 实验。为确保下游实验不受残留乙醇的影响,建议将吸附柱CP4开盖,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。

12. 将吸附柱CP4置于一个干净的离心管中,向吸附膜的中间部位悬空滴加50-100 μl洗脱缓冲液TB,室温放置2 min, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心1 min将质粒溶液收集到离心管中。

注意:为了增加质粒的回收效率,可将得到的溶液重新加入离心吸附柱中,重复步骤 12。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若用水做洗脱液,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。洗脱缓冲液体积不应少于50 μI,体积过小影响 回收效率。且DNA产物应保存在-20°C,以防DNA降解。

#### 质粒DNA浓度及纯度检测

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。电泳可能为单一条带,也可能为2到3条DNA条带,这主要与提取物培养时间长短、提取时操作剧烈程度等有关。OD<sub>200</sub>值为1相当于大约50 µg/ml 双链DNA。

OD<sub>260</sub>/OD<sub>280</sub>比值应为1.7–1.9,如果洗脱时不使用洗脱缓冲液,而使用去离子水,比值会偏低,但并不表示纯度低,因为pH值和离子存在会影响光吸收值。



#### TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

# 坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

### TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

#### 科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

#### 科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微生物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案