

版本号: DP230630

Order: 010-59822688

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

1

TIANprep Midi Plasmid Kit

质粒小提中量试剂盒

(离心柱型)

目录号: DP106

产品内容

| 产品组成 | DP106-02 (50 preps) |
|-------------------------------------|------------------------|
| 平衡液BL (Buffer BL) | 30 ml |
| 溶液P1 (Buffer P1) | 30 ml |
| 溶液P2 (Buffer P2) | 30 ml |
| 溶液P3 (Buffer P3) | 40 ml |
| 去蛋白液PD (Buffer PD) | 30 ml |
| 漂洗液PW (Buffer PW) | 15 ml |
| 洗脱缓冲液EB (Buffer EB) | 15 ml |
| RNA 酶 A (RNase A (10 mg/ml)) | 300 µl |
| 吸附柱CP4 (Spin Columns CP4) | 50个 |
| 收集管(2 ml) (Collection Tubes (2 ml)) | 50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10min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

本试剂盒采用碱裂解法裂解细胞,通过离心吸附柱在高盐状态下特异性地结合溶液中的 DNA。离心吸附柱中采用的硅基质材料为本公司新型材料,高效、专一吸附DNA,可去除杂质蛋白及细胞中其他有机化合物。以下操作步骤适用于提取5-15 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可适用于各种常规操作,包括酶切、PCR、测序、连接、 转化、文库筛选、体外翻译、转染一些常规的传代细胞等。

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 | 5-15 ml | 5-25 µg | pSC101及其衍生载体,SuperCos, |
| | | | pWE15 |
| 高拷贝 | 5-15 ml | 15-70 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。

- 1. 溶液P1在使用前先加入RNase A <u>(将试剂盒中提供的RNase A全部加入)</u> ,混匀,置于 2-8℃保存。
- 2. 使用前先检查平衡液BL、溶液P2和P3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。
- 3. 注意不要直接接触溶液P2和P3, 使用后应立即盖紧盖子。
- 4. 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 \times g)。
- 5. 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、P3的用量,洗脱缓冲液应在65-70℃预热。可以适当的延长吸附和洗脱的时间,以增加提取效率。
- 6. 实验前使用平衡液处理吸附柱,可以充分激活硅基质膜,提高得率。
- 7. 用平衡液处理过的柱子最好当天使用,放置时间过长会影响效果。
- 8. 去蛋白液PD可以有效去除残留的蛋白杂质,当宿主菌为 $endA^{+}$ (TG1、BL21、HB101、ET1256、JM101等)核酸酶含量较高的菌株时,强烈推荐使用去蛋白液PD。

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。

- 柱平衡步骤: 向吸附柱CP4中 (吸附柱放入收集管中) 加入500 μl的平衡液BL, 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。 (请使用当天处理过的柱子)
- 2. 取5-15 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。收集的菌体量以能够充分裂解为佳,菌体过多裂解不充分会降低质粒的提取效率。

3. 向留有菌体沉淀的离心管中加入500 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: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。

4. 向离心管中加入500 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5min,以免质粒受到破坏。如果菌液没有变清亮,可能是由于菌体过 多,裂解不彻底,应减少菌体量。

5. 向离心管中加入700 µI溶液P3,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×g) 离心10 min,此时在离心管底部形成沉淀。

注意: P3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。

- 6. 将上一步收集的上清液分次加入吸附柱CP4中(吸附柱放入收集管中,其容量为750-800 μl), 注意尽量不要吸出沉淀。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。
- 可选步骤: 向吸附柱CP4中加入500 μl去蛋白液PD, 12,000 rpm (~13,400×g)离心1 min, 倒掉收集管中的废液,将吸附柱CP4重新放回收集管中。

如果宿主菌是 $end A^{\dagger}$ 宿主菌(TG1, BL21, HB101, JM101, ET12567等),这些宿主菌含有大量的核酸酶,易降解质粒DNA,推荐采用此步。

如果宿主菌是endA 宿主菌(DH5α, TOP10等),这步可省略。

- 向吸附柱CP4中加入600 μl漂洗液PW (请先检查是否已加入无水乙醇) , 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. 重复操作步骤8。
- 10. 吸附柱CP4放入收集管中, 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。

11. 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100-300 μ l洗脱缓冲液EB,室温放置2-5 min,12,000 rpm(~13,400×g)离心2 min,将质粒溶液收集到离心管中。

注意:洗脱缓冲液体积不应少于100 μ I,体积过小影响回收效率。洗脱液的pH值对于洗脱效率有很大影响。若后续做测序,需使用ddH₂O做洗脱液,并保证其pH值在7.0-8.5范围内,pH值低于7.0会降低洗脱效率。且DNA产物应保存在-20°C,以防DNA降解。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,再次离心。

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。OD₂₀₀值为1相当于大约50 µg/ml 双链DNA。

 OD_{260}/OD_{280} 比值应为1.7-1.9,如果洗脱时不使用洗脱缓冲液,而使用 ddH_2O ,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
 - 147 VIII 244
- 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
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案