

HighYield Mini Plasmid Kit

# 高产量质粒小提试剂盒

目录号： DNE55-02

## 试剂盒组成

Component	DNE55-02 (100 preps)
Buffer BL	10 ml
Buffer P1	25 ml
Buffer P2	25 ml
Buffer P4	25 ml
Buffer WB1	50 ml
Buffer WB2	25 ml (使用前按瓶上标签加入无水乙醇)
Buffer EB	15 ml
RNase A (25 mg/ml)	100 µl
Spin Columns AC with Collection Tubes	100

## 保存方法

- 1、 室温（15-30°C）保存。
- 2、 第一次使用前将 RNase A 加入溶液 P1 中，混匀后置于 4°C 保存。
- 3、 储存环境温度低时 Buffer P2 中的 SDS 可能会沉淀，可在 37°C 水浴加热 10 min，重新溶解后使用。

本产品仅供科研使用。请勿用于医药、临床治疗、食品及化妆品等用途。

## 产品介绍

本试剂盒采用碱裂法裂解细胞，再通过离心吸附柱在高盐状态下特异性结合溶液中的DNA，适用于提取1-5 ml过夜培养的大肠杆菌。特殊改进的SDS-碱裂法缓冲液系统，与普通的提取方法相比，本试剂盒提取的质粒产量更高。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。

## **注意事项（请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项）**

- 1) 使用前先检查平衡液BL、Buffer P2和P4是否出现浑浊，如果有浑浊现象，可在37°C水浴中加热几分钟，即可恢复澄清。
- 2) 不要直接接触溶液P2和P4，使用后应立即盖紧盖子。
- 3) 所有离心步骤均使用台式离心机室温下进行，转速为12,000 rpm (~13,400×g)。
- 4) 提取的质粒量与细菌培养浓度、质粒拷贝数等因素有关。
- 5) **实验前使用平衡液处理吸附柱，可以最大限度激活硅基质膜，提高得率。**
- 6) 用平衡液处理的柱子最好当天使用，放置时间过长会影响效果。
- 7) Buffer P1在使用前先加入RNase A溶液(**将试剂盒提供的RNase A全部加入，终浓度100 µg/ml**)，混匀后4°C保存。
- 8) 第一次使用前请先在Buffer WB2瓶加入指定量无水乙醇，充分混匀，加入后请及时在方框内打钩标记，以免重复加入！
- 9) Buffer EB中不含有螯合剂EDTA成分，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。

## 标准抽提步骤

1. **柱平衡步骤：**向吸附柱AC中(吸附柱放入收集管内)加入100 µl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，尽可能的吸弃上清，收集菌体。  
**注意：**菌液超过1.5 ml时，可以离心弃上清后，在同一个离心管内加入更多的菌液，重复步骤2，直到收集到足够的菌体。
3. 向菌体沉淀中加入250 µl Buffer 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 **250 μl Buffer 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, 以免打断基因组 DNA, 造成提取的质粒中混有基因组 DNA 片断。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。
  5. 向离心管中加入 **250 μl Buffer P4**, 立即温和地上下翻转 6-8 次, 充分混匀, 此时将出现白色絮状沉淀。12,000 rpm (~13,400×g) 离心 10 min, 小心取上清至新的离心管。  
注意: Buffer 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。
  6. 向上清中加入 0.5 倍体积异丙醇(~335 μl), 充分颠倒混匀, 分两次(每次不超过 700 μl)转移到已装入收集管的吸附柱 (Spin Columns AC) 中, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心 30 s, 弃废液。
  7. 向吸附柱 AC 中加入 **500 μl Buffer WB1**, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心 30 s, 弃废液。
  8. 向吸附柱 AC 中加入 **600 μl Buffer WB2** (请先检查是否已加入无水乙醇), 12,000 rpm (~13,400×g) 离心 30 s, 弃废液。
  9. 重复操作步骤 8。
  10. 将吸附柱 AC 放回空收集管中, 12,000 rpm 离心 2 min, 弃收集管和废液。  
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。
  11. 将吸附柱 AC 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 Buffer EB** (EB 提前在 65°C 预热可增加产量), 室温放置 2-5 min, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心 1 min 收集质粒溶液。  
注意: 为了增加质粒的回收效率, 可将得到的溶液重新加入吸附柱中, 室温放置 2 min, 12,000 rpm (~13,400×g) 离心 1 min 收集质粒溶液。如果需要质粒浓度较高, 可适当减少洗脱体积, 但最小体积不应小于 50 μl。若用 ddH<sub>2</sub>O 做洗脱液应确保其 PH 值在 7.0-8.5 范围内, PH 值低于 7.0 会降低洗脱效率。

---

## 低拷贝或大质粒（>10 kb）提取

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，使用 5-10 ml 过夜培养物，同时按照比例增加 P1、P2、P4 的用量，Buffer EB 应在 65-70°C 水浴预热，在吸附和洗脱时可以适当的延长时间，以增加提取效率。其它步骤相同。

## 革兰氏阳性菌质粒提取

如果提取革兰氏阳性菌质粒，必须在裂解细胞前进行破细胞壁处理，方法如下：收集适量菌体，加入 250 ul Buffer P1 充分悬浮菌体，加入溶菌酶至终浓度为 10-20 mg/ml，37°C 处理 30 min 左右。加入溶菌酶的浓度和处理时间可根据不同的菌株和具体试验条件进行调整。其它步骤相同。