



碧云天生物技术/Beyotime Biotechnology
订货热线: 400-1683301或800-8283301
订货e-mail: order@beyotime.com
技术咨询: info@beyotime.com
网址: http://www.beyotime.com

质粒中量抽提试剂盒

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-------|-----------|-----|
| D0018 | 质粒中量抽提试剂盒 | 50次 |

产品简介:

- 碧云天的质粒中量抽提试剂盒(Plasmid Midi Preparation Kit, Plasmid Midiprep Kit)是一种用于从大肠杆菌中进行中量质粒快速抽提的离心柱式试剂盒。
- 本试剂盒适用于常用的 EndA⁻菌株 DH5A、JM109 和 XL-1 blue 等。对于 EndA⁺菌株如 JM110、BL21(DE3)、TG1 和 HB101 等，可以顺利完成质粒抽提，但从 EndA⁺菌株中抽提获得的质粒会有轻微的核酸酶污染，如果在内切酶缓冲液中 37°C 孵育 1 小时会导致质粒全部降解。从 EndA⁺菌株中抽提质粒时推荐使用碧云天的 D0007S/D0007M 质粒小量抽提试剂盒(通用型)、D0020 质粒中量抽提试剂盒(通用型)和 D0028 质粒大量抽提试剂盒(通用型)。
- 野生型大肠杆菌中表达 Endonuclease I，能切割并降解双链 DNA。编码 Endonuclease I 的基因是 endA，如果 endA 突变失活，其基因型会被标注为 endA1，相应的突变菌株被称为 EndA⁻菌株，而野生型菌株则被称为 EndA⁺菌株。常见的 EndA⁻和 EndA⁺菌株参见附表 1。从 EndA⁺菌株中抽提的质粒，微量核酸酶和质粒结合而容易被共纯化，导致容易降解。
- 本试剂盒采用了一种新型的离子交换柱。在特定条件下，使质粒能在离心过柱的瞬间，结合到质粒纯化柱上，在一定条件下又能将质粒充分洗脱，从而实现质粒的快速纯化。无需酚氯仿抽提，无需酒精沉淀，12个样品只需不足60分钟即可完成。
- 无需高速冷冻离心机，只需普通台式高速离心机。所有操作均可在1.5ml离心管中完成。
- 每个质粒纯化柱可以结合的质粒量的上限约为50微克。每个纯化柱可用于抽提5-10毫升用LB培养过夜的大肠杆菌。抽提所得质粒的OD260和OD280比值一般在1.80左右。抽提获得的质粒量会受质粒拷贝数等因素影响。抽提获得的质粒DNA的OD260和OD280比值也会因菌种不同等原因而略有波动。
- 本试剂盒抽提得到的质粒可直接用于转染细胞，DNA测序，PCR，基于PCR的突变，体外转录，转化细菌，内切酶消化等。

包装清单:

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|---------|--------------------|-------------------------|
| D0018-1 | 溶液I(悬浮液) | 45ml |
| D0018-2 | 溶液II(裂解液) | 45ml |
| D0018-3 | 溶液III(结合液) | 60ml |
| D0018-4 | 溶液IV(洗涤液) | 18ml (第一次使用前加入27ml无水乙醇) |
| D0018-5 | 溶液V(洗脱液) | 8ml |
| D0018-6 | RNase A (100mg/ml) | 45μl |
| D0018-7 | 中抽质粒纯化柱及废液收集管 | 50套 |
| — | 说明书 | 1份 |

保存条件:

室温保存，一年有效。

注意事项:

- 第一次使用前把试剂盒提供的RNase A全部加到溶液I(悬浮液)中，混匀，并在瓶上做好标记。加入RNase A后4°C存放。
- 第一次使用前在溶液IV(洗涤液)中加入27ml无水乙醇，混匀，并在瓶上做好标记。
- 温度较低时，溶液II和溶液III可能会有沉淀产生。使用前必须检查一遍。如有沉淀，37°C水浴加热溶解，混匀后使用。溶液II请勿过分剧烈混匀，否则会产生大量气泡。
- 溶液II使用完后，一定要盖紧瓶盖，防止被空气中二氧化碳碳酸化。
- 溶液II有强碱性，溶液II和溶液III对人体有刺激性，操作时请小心，并注意适当防护以避免直接接触人体或吸入体内。
- 本试剂盒所有操作均在室温进行，操作时无需冰浴。所有离心也均在室温进行。
- 废液收集管在一次抽提中需多次使用，切勿中途丢弃。
- 本产品仅限于专业人员的科学研究用，不得用于临床诊断或治疗，不得用于食品或药品，不得存放于普通住宅内。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并戴一次性手套操作。

使用说明:

1. 取过夜菌至3个1.5毫升离心管中，5000g离心1分钟收集细菌沉淀，弃上清。再重复一次，每管共收集3毫升过夜菌沉淀。通常大肠杆菌宜用LB培养过夜(16小时左右)至OD值为2-4。建议5000g(通常为5000rpm左右)室温离心1分钟，如沉淀不充分

则适当延长离心时间。时间过长或离心速度过快会使沉淀过于紧密，不利于加入溶液I后散开沉淀。直接倒掉上清，再倒入约1.5毫升菌液并重复上述操作，然后倒置于吸水纸上(可用普通草纸)，使液体流尽。如果细菌密度明显偏低，可考虑使用更多菌液，再重复上述操作1-2次。对于高拷贝质粒所用菌量每管一般不能超过5毫升，对于低拷贝质粒所用菌量每管一般不能超过10毫升。过量的菌会导致后续的裂解不充分。

2. 每管加入250微升溶液I，重悬细菌沉淀。确保沉淀完全散开，无可见细菌团块。

确认溶液I中已经添加了RNase A。最高速度vortex 5-10秒或更长时间，悬起沉淀。一定要充分混匀，对着光亮处观察应呈均匀的悬浊液，无明显细菌团块或絮块。如果没有vortex，可以用枪吹打沉淀使沉淀逐渐散开或用手指把沉淀弹开。

3. 每管加入250微升溶液II，轻轻颠倒离心管4-6次，使细菌完全裂解，溶液透明。

切勿vortex！vortex或其它剧烈操作会导致基因组DNA断裂，易导致最终所得质粒被基因组DNA污染。颠倒4-6次后，溶液应变得透明，无团块或絮状物。如果加入溶液I后细菌没有完全散开，那么颠倒4-6次后，可能还会有团块或絮状物。遇到有少量团块或絮状物产生的情况，可以增加颠倒次数3-5次，再室温放置2-3分钟，但总裂解时间不可超过5分钟。

4. 每管加入350微升溶液III，随即颠倒离心管4-6次混匀，可见白色絮状物产生。

切勿vortex！颠倒次数也不宜过多，否则易导致最终所得质粒的质量下降。

5. 最高速(13,000rpm左右)室温离心10分钟。

离心后会产生白色沉淀。离心时准备好下一步需使用的质粒纯化柱，废液收集管，并在纯化柱上做好标记。

6. 将上一步骤离心后的上清倒入或吸入到质粒纯化柱内。最高速离心30-60秒，倒弃收集管内液体。再重复两次，使三管质粒结合于同一纯化柱上。

质粒倒入质粒纯化柱后，可以不用等待，直接离心。倒弃收集管内的液体后，保留收集管继续使用。

7. 在质粒纯化柱内加入750微升溶液IV，最高速离心30-60秒，洗去杂质，倒弃收集管内液体。

加入溶液IV后可以不用等待，直接离心。倒弃收集管内的液体后，保留收集管继续使用。

8. 再最高速离心1分钟，除去残留液体并使痕量乙醇完全挥发。

注意：倒弃收集管内液体后再离心，才能彻底去除微量的溶液IV。微量的溶液IV会影响质粒的质量。

9. 将质粒纯化柱置于洁净1.5毫升离心管上，加入120微升溶液V至管内柱面上，放置1分钟。

溶液V需要直接加至管内柱面中央，使液体被纯化柱吸收。如果不慎将溶液 V沾在管壁上，一定要震动离心管，使液体滑落到管底，以便被纯化柱吸收。也可以用重蒸水或Milli-Q级纯水替代溶液V，但是水的pH应不小于6.5。溶液V加入后放置时间稍长，对于增加质粒产量会略有帮助。

10. 最高速离心1分钟，所得液体即为高纯度质粒。

通常所得质粒浓度为0.1-0.3mg/ml左右。如果想得到高浓度的质粒，可以采用常规的乙醇沉淀方法浓缩质粒。

附表1. EndA⁻ and EndA⁺ strains of *E. coli*.

| EndA ⁻ | EndA ⁺ |
|-------------------|---|
| BJ5183 | BL21(DE3) |
| DH1 | CJ236 |
| DH20 | HB101 |
| DH21 | JM83 |
| DH5 α | JM101 |
| JM103 | JM110 |
| JM105 | LE392 |
| JM106 | MC1061 |
| JM107 | NM522 (all NM series are EndA ⁺) |
| JM108 | NM554 |
| JM109 | P2392 |
| MM294 | PR700 (all PR series are EndA ⁺) |
| SK1590 | Q358 |
| SK1592 | RR1 |
| SK2267 | TB1 |
| SRB | TG1 |
| TOP10 | Y1088 (all Y10 series are EndA ⁺) |
| XL1-Blue | BMH 71-18 |
| XLO | ES1301 |

相关产品：

| 产品编号 | 产品名称 | 包装 |
|-------|-----------|------|
| D0003 | 质粒小量抽提试剂盒 | 200次 |
| D0005 | 质粒中量抽提试剂盒 | 50次 |

| | | |
|--------|----------------|------|
| D0007S | 质粒小量抽提试剂盒(通用型) | 50次 |
| D0007M | 质粒小量抽提试剂盒(通用型) | 200次 |
| D0018 | 质粒中量抽提试剂盒 | 50次 |
| D0020 | 质粒中量抽提试剂盒(通用型) | 50次 |
| D0026 | 质粒大量抽提试剂盒 | 20次 |
| D0028 | 质粒大量抽提试剂盒(通用型) | 20次 |

使用本产品的文献：

1. Jing RR, Cui M, Sun BL, Yu J, Wang HM. Tissue-specific expression profiling of receptor for advanced glycation end products and its soluble forms in esophageal and lung cancer. *Genet Test Mol Biomarkers*. 2010 Jun;14(3):355-61.
2. Zhou Y, Wang L, Yang F, Lin X, Zhang S, Zhao ZK. Determining the extremes of the cellular NAD(H) level by using an Escherichia coli NAD(+) auxotrophic mutant. *APPL ENVIRON MICROB*. 2011 Sep;77(17):6133-40
3. Yongjin J. Zhou, Fan Yang, Sufang Zhang, Haidong Tan and Zongbao K. Zhao. Efficient gene disruption in *Saccharomyces cerevisiae* using marker cassettes with long homologous arms prepared by the restriction-free cloning strategy. *WORLD J MICROB BIOT* . 2011 Dec;27(12):2999-3003
4. Lu C, Tong F, Tang X, Zeng X, Liu D. Poly(L-lysine)-based cylindrical copolyptide brushes as potential drug and gene carriers. *J Control Release* . 2015 Sep 10;213:e24-5

Version 2021.09.01