



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

质粒小量抽提试剂盒

产品编号	产品名称	包装
D0003	质粒小量抽提试剂盒	200次

产品简介:

- 碧云天的质粒小量抽提试剂盒(Plasmid Mini Preparation Kit, Plasmid Miniprep Kit)是一种用于从大肠杆菌中进行小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 DH5α、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 30 分钟即可完成。
- 每个质粒纯化柱可以结合的质粒量的上限约为 20 微克。每个纯化柱可用于抽提 1-5 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。
- 本试剂盒抽提所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
D0003-1	溶液 I (悬浮液)	55ml
D0003-2	溶液 II (裂解液)	55ml
D0003-3	溶液 III (结合液)	80ml
D0003-4	溶液 IV (洗涤液)	36ml × 2 (第一次使用前每瓶加入 54ml 无水乙醇)
D0003-5	溶液 V (洗脱液)	12ml
D0003-6	RNase A (100mg/ml)	55μl
D0003-7	小抽质粒纯化柱及废液收集管	200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。
- 第一次使用前在每瓶溶液 IV (洗涤液)中加入 54ml 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酸化。
- 溶液 II 有强碱性, 溶液 II、溶液 III 和溶液 IV 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 1.5 毫升, 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一般不能超过5毫升，对于低拷贝质粒所用菌量一般不能超过10毫升。过量的细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。**
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50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。如想得到较高浓度的质粒，可以加入35微升溶液V洗脱。
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
DH5α	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	质粒小量抽提试剂盒	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. Jin-Feng Sun, Min Xu, Feng Zhang and Zheng-Xiang Wang. Novel recombinant Escherichia coli Producing ethanol from glucose and xylose. Acta Microbiol Sinica. 2004;44(5): 600-604.

2. Jin Ding, Jun Liu, Cai-Fang Xue, Ying-Hui Li, Ya Zhao, Jun Chen, Yu-Xiao Huang, Zhong-Xiang Liu. TatPTD can introduce HBV targeted ribonuclease into hepatocytes. World Chin J Digestol. 2005 Apr 15;13(8):958-962.

3. Wu Y, Wang XJ, Liu XM, Zeng CY, Liang XQ. Recombinant PIG11 Gene Retroviral Vector Construction and Its High Expression in HepG2 Cells. Journal of Nanhua University(Medical Edition). 2007 Sep;35(5):653-59.

4. Wang F, Huang K, Yang L, Gong J, Tao Q, Li H, Zhao Y, Zeng S, Wu X, Stöckigt J, Li X, Qu J. Preparation of C-23 esterified silybin derivatives and evaluation of their lipid peroxidation inhibitory and DNA protective properties. Bioorg Med Chem. 2009 Sep 1;17(17):6380-9.

5. 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.

6. Liang QL, Wang BR, Li ZY, Chen GQ, Zhou Y. Basic research Construction of eukaryotic expression vector of TSLC1 gene. Arch Med Sci. 2011 Aug;7(4):579-85.

7. 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.

8. 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.

9. Yang F, Zhang S, Zhou YJ, Zhu Z, Lin X, Zhao ZK. Characterization of the mitochondrial NAD+ -dependent isocitrate dehydrogenase of the oleaginous yeast Rhodosporidium toruloides. APPL MICROBIOL BIOT. 2012 May;94(4):1095-105.

10. Liang QL, Wang BR, Li ZY, Chen GQ, Zhou Y. Effect of TSLC1 gene on growth and apoptosis in human esophageal carcinoma Eca109 cells. Arch Med Sci . 2012 Dec 20;8(6):987-92.

11. Yang W, Zhou Y, Ke Z. Production of dihydroxyacetone from glycerol by engineered Escherichia coli cells co-expressing gldA and nox genes. AFR J BIOTECHNOL . 2013 Jul;12(27): 4387-4392.

12. Wang X, Jiang Q, Wang W, Su L, Han Y, Wang C. Molecular mechanism of polypeptides from Chlamys farreri (PCF)'s anti-apoptotic effect in UVA-exposed HaCaT cells involves HSF1/HSP70, JNK, XO, iNOS and NO/ROS. J PHOTOCH PHOTOBIO B. 2014 Jan 5;130:47-56.

13. Tian W, Yin X, Wang L, Wang J, Zhu W, Cao J, Yang H. The key role of miR-21-regulated SOD2 in the medium-mediated bystander responses in human fibroblasts induced by α -irradiated keratinocytes. MUTAT RES-REV MUTAT. 2015 Oct;780:77-85.

14. Lu B, Chen L, Zhang Y, Shi Y, Zhou N. Quantitative analysis of G-protein-coupled receptor internalization using DnaE intein-based assay. METHOD CELL BIOL. 2016;132:293-318.

15. Xie Y, Wu B, Zhang XX, Yin J, Mao L, Hu M. Influences of graphene on microbial community and antibiotic resistance genes in mouse gut as determined by high-throughput sequencing. Chemosphere. 2016 Feb;144:1306-12.

16. Zhang B, Wang Y, Tan Z, Li Z, Jiao Z, Huang Q. Screening of Probiotic Activities of Lactobacilli Strains Isolated from Traditional Tibetan Qula, A Raw Yak Milk Cheese. ASIAN AUSTRAL J ANIM. 2016 Oct;29(10):1490-9.

17. Zeng K, Zhong B, Shen XL, Fang M, Lin BT, Ma DH. RNAi targeting Nogo Receptor enhanced survival and proliferation of murine retinal ganglion cells during N-methyl-D-aspartate-induced optic nerve crush. ONCOTARGET. 2017 Apr 21;8(39):65009-65021.

18. Xi LC, Ji YX, Yin D, Zhao ZX, Huang SC, Yu SL, Liu BY, Li HY. Effects of Dermatopontin gene silencing on apoptosis and proliferation of osteosarcoma MG-63 cells. Mol Med Rep. 2018 Jan;17(1):422-427.

19. Wang Y, Liu M, Yang P, Peng H. Peroxiredoxin 1 (PRDX1) Suppresses Progression and Metastasis of Osteosarcoma and Fibrosarcoma of Bone. MED SCI MONITOR. 2018 Jun 16;24:4113-4120.

20. Wang Z, Yu X, Niu X, Yang J, Tang Y, Hu J, Diao Y. Screening of the proteins interacting with NS1 of TMUV by yeast two-hybrid system and the identification of the function of the interacted protein. Infect Genet Evol. 2018 Sep;63:277-284.

21. Rong-Rong Ma, Jing Sun, Wen-Hong Fang, Ya-Ping Dong, Ji-Ming Ruan, Xian-Le Yang, Kun Hu. Identification of Carassius Auratus Gibelio Liver Cell Proteins Interacting With the GABA A Receptor γ 2 Subunit Using a Yeast Two-Hybrid System. Fish Physiol Biochem. 2019 Feb;45(1):199-208.

22. Min-Ke Shi, Yu-Long Xuan, Xiao-Feng He. FHL1 Overexpression as a Inhibitor of Lung Cancer Cell Invasion via Increasing RhoGDI β mRNA Expression. Cell J. 2022 May;24(5):239-244.

23. Changchang Meng, Shiyu Chen, Qi He, Junyi Tan, Jingxian Wu, Jing Zhao. IKZF3 modulates cerebral ischemia/reperfusion injury by inhibiting neuroinflammation. Int Immunopharmacol. 2023 Jan;114:109480.

24. Ju Yu, Junwei Zou, Xuan Liu, Ying Pan, Yuanyuan Mu, Shuyan Li, Juhua Wang, Fazhi Xu, Yong Wang. TaqMan-probe-based multiplex real-time RT-qPCR for simultaneous detection of GoAstV, GPV, and GoCV. Poult Sci. 2023 Feb;102(2):102396.

25. Yejuan Qiu, Zhongyang Qiu, Jun Xia, Xiaoyan Liu, Hanwen Zhang, Yuxiang Yang, Wenyi Hou, Xiangqian Li, Jianlong He. Co-expression of Xylose Transporter and Fructose-Bisphosphate Aldolase Enhances the Utilization of Xylose by Lactococcus lactis IO-1. Appl Biochem Biotechnol. 2023 Feb;195(2):816-831.

26. Haixia Du, Yanpeng Ma, Xiqiang Wang, Yong Zhang, Ling Zhu, Shuang Shi, Shuo Pan, Zhongwei Liu. Advanced glycation end products induce skeletal muscle atrophy and insulin resistance via activating ROS-mediated ER stress PERK/FOXO1 signaling. Am J Physiol Endocrinol Metab. 2023 Mar 1;324(3):E279-E287.

27. Xiaohan Jiang, Guoxun Li, Benzhi Zhu, Jingnan Zang, Tian Lan, Rui Jiang, Bing Wang. p20BAP31 induces cell apoptosis via both AIF caspase-independent and the ROS/JNK mitochondrial pathway in colorectal cancer. Cell Mol Biol Lett. 2023 Mar 28;28(1):25.

28. Yuliang Ren, Hui Wu, Miao Tan, Junjie Chen, Zhongqi Duan, Bingxin

Zhu, Xuzhi Ruan, Qingqing Yu, Shuzhen Li, Xuewen Liu, Ying Liu, Yuan Si. Acetylation of MOB1 mediates polyphyllin II-reduced lysosome biogenesis in breast cancer by promoting the cytoplasmic retention of the YAP/TFEB coactivator complex. *Phytomedicine*. 2024 Jan;122:155152.

Version 2024.03.12