



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
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. 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.
5. Tianzhi Wen, Jian Chen, Wenqian Zhang, Jiyan Pang. Design, Synthesis and Biological Evaluation of α -Synuclein Proteolysis-Targeting Chimeras. *Molecules*. 2023 May 31;28(11):4458.

Version 2024.03.12