



北京博凌科为生物科技有限公司

Beijing BLKW Biotechnology Co., Ltd.

Tel:010-57158602/52872342/80773165 (Fax)

[Http://www.blkwbio.com/](http://www.blkwbio.com/)

E-mail:blkwbio@blkwbio.com

- ◆ 中量质粒提取试剂盒
- ◆ 目录号 1208
- ◆ 使用手册
- ◆ 实验室使用, 仅用于体外

Plasmid Midi Kit 中量质粒提取试剂盒

❖ 适用范围:

适用于中量高纯或者转染级质粒制备和BAC/PAC大型质粒制备

❖ 试剂盒组成、储存、稳定性:

试剂盒组成	保存	20 次 (120801)	40 次 (120802)
RNaseA (10mg/ml)	-20°C	0.75 ml	1.3 ml
溶液 P1	4°C	65 ml	130 ml
溶液 P2	室温	50 ml	100 ml
溶液 PIII	室温	50 ml	110 ml
杂质清除剂 A	室温	1.5 ml	3 ml
杂质清除剂 B	室温	15 ml	30 ml
内毒素清除剂	-20°C	5 ml	10 ml

本试剂盒在室温储存 12 个月不影响使用效果。

储存事项:

1. 第一次使用时, 将试剂盒所带全部的 RNase A 加入溶液 P1 后(终浓度 100 μ g /ml) 置于 4°C 保存。如果溶液 P1 中 RNase A 失活, 提取的质粒可能会混杂有微量 RNA 残留, 在溶液 P1 中补加 RNase A 即可。
2. 内毒素清除剂在 4°C 可保存一个月, 如果要长期保存, 建议保存在 -20°C!
3. 环境温度低时溶液 P2 中 SDS 可能会析出浑浊或者沉淀, 可在 37°C 水浴加热几分钟, 即可恢复澄清, 不要剧烈摇晃, 以免形成过量的泡沫。
4. 避免试剂长时间暴露于空气中产生挥发、氧化、pH 值变化, 各溶液使用后应及时盖紧盖子。

◆ 产品介绍：

本试剂盒用碱裂解法从培养菌中提取质粒 DNA，采用独特的溶液配方和内毒素清除试剂，只需要几次简单离心去除蛋白质、多糖、内毒素、RNA 等杂质，获得高质量的质粒 DNA。纯化 DNA 的 OD_{260/280} 通常在 1.8 左右，得到的质粒可直接应用于细胞转染甚至动物体内实验等对 DNA 纯度要求很高的工作中。纯化后期过程均在 1.5ml 小离心管中操作，方法简单，不需特殊设备，无需过柱，不用酚氯仿抽提；基本可完全回收细菌裂解释放出的质粒，不必担心质粒 DNA 的丢失。本方法提取纯化质粒 DNA，对质粒损伤小，即使是 10kb 甚至 100kb 以上的大型质粒或超大型 BAC/PAC 质粒，只要碱裂解法能够提取，就可以有效纯化。可选择任意小体积溶解质粒，浓度可高达 5μg/μl。超螺旋比例可高达 95%，无内毒素，转染效果好。

◆ 产品特点：

1. 不需要使用有毒的苯酚，氯仿等试剂，也不需要乙醇沉淀。快速、方便、从 50-70 ml 大肠杆菌 LB((Luria-Bertani)培养液中，可快速提取 150μg -600μg 纯净的高拷贝质粒 DNA，提取率达 80-90 %。
2. 获得的质粒产量高，浓度高，超螺旋比例高，纯度好，可直接用于酶切、转化、PCR、体外转录、测序等各种分子生物学实验。
3. 内毒素含量极低 (<10 EU/μg DNA)，可直接应用于细胞转染。

❖ 注意事项

1. 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 10kb 的大质粒，应加大菌体使用量，同时按比例增加 P1、P2、P_HI 的用量。
2. 提取大质粒时操作动作要轻柔，应该使用剪大了开口的吸头，防止机械剪切对 DNA 的损坏。
3. **DNA 沉淀液沉淀离心后，可能看不到明显沉淀。如未见沉淀，担心 DNA 丢失，可保留上清液，待完成全部操作后电泳鉴定，以确定是否获得终产物（数百微克 DNA 离心沉淀在管的侧壁上，可能无法看到明显团块）。**
4. 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。OD₂₆₀ 值为 1 相当于大约 50 μ g/ml DNA。**电泳可能为单一条带，也可能为 2 条或者多条 DNA 条带**，这主要是不同程度的超螺旋构象质粒泳动位置不一造成，与提取物培养时间长短、提取时操作剧烈程度等有关。**本公司产品正常操作情况下基本超螺旋可以超过 95%。**
5. **质粒 DNA 确切分子大小，必须酶切线性化后，对比 DNA 分子量 Marker 才可以知道。**处于环状或者超螺旋状态的质粒，泳动位置不确定，无法通过电泳知道确切大小。

❖ 操作步骤：（实验前请先阅读注意事项）

⇒ 提示：将 RNase A 全部加入溶液 P1 中，混匀，使用后置于 2-8℃ 保存。

1. 取过夜培养菌 40-60ml(最大不超过 90 ml)菌液，装入 50ml 离心管中，4,500~6,000 x g 于 4℃ 离心 5 min 沉淀菌体（也可 12,000 x g 离心 2 分钟），完全弃除上清。
2. 加入 2.5 ml 溶液 P1，充分混悬震荡菌体沉淀，使其完全分散开，至无絮块存在。室温放置 3~5 min。

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。

3. 加入 2.5 ml 溶液 P2，轻轻颠倒离心管 6~8 次，室温放置 5 min，使细菌完全裂解，溶液透明。

温和地混合，不要剧烈震荡，以免基因组 DNA 剪切断裂！所用时不应超过 5 分钟！以免质粒受到破坏。此时菌液应变得清亮粘稠，如果菌体少，很快清亮粘稠后就可以做下一步，不是一定要准确的 5 分钟。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。

4. 加 2.5 ml 溶液 PIII，立即颠倒离心管 6~8 次，充分混匀，至白色絮状物产生。上述裂解液于 4℃ 12,000~16,000 x g 离心 10~15 min，小心吸出上清，移入新的 50 ml 离心管中。

加入溶液 PIII 后应该立即混匀，以免产生 SDS 的局部沉淀。

5. 加入 5 ml 异丙醇，颠倒离心管，充分混匀。

6. 于 4℃ 12,000~16,000 x g 离心 10 min，小心弃去上清，倒置于吸水纸上轻轻沥干残余液体，加入 0.7 ml 溶液 P1 完全溶解沉淀团块，注意附着在侧壁上的质粒沉淀虽然看不见，也要吹打侧壁涮洗下来（大质粒可用宽口吸管轻轻吹打辅助溶解）。然后将质粒溶液转入 1 个新的 1.5 ml 离心管中（约 700μl）。

注意：离心沉淀后，质粒纯度很高吸附在管底和侧壁可能看不见沉淀，但是不影响产量，仔细吹打管底和沉淀所在的侧壁涮洗溶解质粒。

可选步骤（一般不需要）：如果菌株 RNA 丰富有微量 RNA 残留，可在此步骤后将质粒溶液 60℃ 孵育 15 min 消化 RNA。

-
- 7. 加入 55 μ l 杂质清除液 A，颠倒充分混匀后加入约 **0.1 体积(约 80 μ l)** 冰预冷的内毒素清除剂，颠倒旋转 7-10 次 (30 秒左右) 充分混匀，冰浴或者冰上放置 \geq 5 分钟，中间偶尔颠倒混匀几次。

内毒素清除剂加入上清后，上清会变得浑浊，但是冰浴后应恢复清亮。

注意：如果不需要去内毒素用于转染，可在此步骤只加入 55 μ l 杂质清除液 A，充分混匀后冰上放置 5 分钟，离心后小心取上清转入一个新管，直接接步骤 10。

- 8. 42°C 水浴，溶液又会变为浑浊，颠倒混匀后 42°C 温育 5 分钟。
- 9. 室温 14,000 x g 离心 5 min 分相 (温度低时，内毒素清除剂无法分相，因此必须至少 20°C 以上室温离心或者保证冬季转头温度 20°C 以上)。上层水相含 DNA，下层蓝色油状相含内毒素和其它杂质。将含 DNA 的上层水相转移到新管 (注意不要吸到蓝色油状层，里面含内毒素等杂质)，弃油状层。

溶液必须分为上下两相，否则应重复步骤 8-9。

- 10. 将上一步所得上层水相中加入等体积杂质清除液 B (约 750 μ l)，轻柔混匀，4°C 14,000 x g 离心 10 min，弃上清 (注意不要丢失 DNA)，轻轻加入 1 ml 70% 乙醇洗涤，离心弃上清，共两次，室温倒置晾干 5~10 min 使乙醇完全挥发。
- 11. 加适量 TE 或者纯水 (50~100 μ l) 溶解沉淀 (可在 37°C 水浴中振荡以辅助溶解)。要注意很多质粒 DNA 可能附着在离心管侧壁上，即使看不见，也应该充分吹打侧壁溶解回收质粒 DNA。
最后沉淀可以根据需要选择任意小体积溶解，这样可以得到很高浓度的转染级质粒 DNA (高达 5-10 μ g/ μ l)。如果有需要，客户也可以选择更大体积溶解。